

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ
УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ
«КУБАНСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ФГБОУ ВО КУБГМУ МИНЗДРАВА РОССИИ



КАФЕДРА ФАРМАЦИИ

УЧЕТ ОБОРОТА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ

**Учебно-методическое пособие
для студентов среднего профессионального образования, обучающихся по
специальности 33.02.01 «Фармация» по дисциплинам «Организация
деятельности аптеки и ее структурных подразделений», «Розничная торговля
лекарственными препаратами и отпуск лекарственных препаратов и
товаров аптечного ассортимента»**

КРАСНОДАР – 2025

УДК [615.212.7+615.214]:65.05]

ББК 53.57

П 59

Составители:

А.И. Шевченко - доцент кафедры фармации ФГБОУ ВО КубГМУ Минздрава, кандидат фармацевтических наук;

Н.А. Давитавян - доцент кафедры фармации ФГБОУ ВО КубГМУ Минздрава, кандидат фармацевтических наук, доцент;

Учебно-методическое пособие для студентов среднего профессионального образования, обучающихся по специальности 33.02.01 «Фармация» по дисциплинам «Организация деятельности аптеки и ее структурных подразделений», «Розничная торговля лекарственными препаратами и отпуск лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента». – Краснодар: ФГБОУ ВО КубГМУ Минздрава России, 2025. – 159с.

Рецензенты:

И.И. Павлюченко – заведующий кафедрой биологии с курсом медицинской генетики ФГБОУ ВО КубГМУ Минздрава России, доктор медицинских наук, профессор;

Л.Г. Ковалева – генеральный директор муниципального унитарного предприятия «Краснодарское городское аптечное управление» муниципального образования г. Краснодара, кандидат фармацевтических наук;

О.Н. Орлова – заведующая аптекой государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Краевой клинический госпиталь ветеранов войн им. проф. В.К. Красовитова» Министерства здравоохранения Краснодарского края.

Учебно-методическое пособие составлено в соответствии с ФГОС СПО, учебным планом по специальности 33.02.01 – фармация и рабочей программой по дисциплинам «Организация деятельности аптеки и ее структурных подразделений», «Розничная торговля лекарственными препаратами и отпуск лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента» (Краснодар, 2023 г.) и предназначено для студентов среднего профессионального образования, обучающихся по специальности «Фармация».

Рекомендовано к изданию кафедрой фармации ФГБОУ ВО КубГМУ Минздрава России, протокол № 2 от «26» октября 2025 г.

УДК [615.212.7+615.214]:65.05]. ББК 53.57, П 59

Шевченко А.И., Давитавян Н.А.

ОГЛАВЛЕНИЕ

ПРЕДИСЛОВИЕ.....	7
ВВЕДЕНИЕ.....	8
ГЛАВА 1. ОСНОВЫ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПОЛИТИКИ В СФЕРЕ ОБОРОТА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ.....	9
1.1. Основные определения, используемые в сфере оборота лекарственных средств	9
1.2. Классификация наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.....	11
1.3. Проблемы немедицинского применения наркотических средств и психотропных веществ и необходимость регулирования их обращения	13
1.4. Ограничения и запреты в деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ	15
1.5. Основы законодательства РФ, регламентирующего оборот наркотических средств и психотропных веществ	16
1.6. Лицензионные требования для осуществления деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в медицинских и фармацевтических организациях	27
1.7. Правила допуска к деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ	32
ГЛАВА 2. ИСПОЛЬЗОВАНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В МЕДИЦИНСКИХ ЦЕЛЯХ	35
2.1. Порядок и особенности назначения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету	38
2.2. Назначение лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи в стационарных условиях.....	44
2.3. Назначение лекарственных препаратов при оказании первичной медико- санитарной помощи, скорой медицинской помощи и паллиативной медицинской помощи.....	45
2.4. Назначение лекарственных препаратов при оказании паллиативной медицинской помощи.....	48
2.5. Порядок оформления, учета и хранения рецептурных бланков	52
ГЛАВА 3. ОТПУСК НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ.....	68
3.1. Распределение наркотических средств и психотропных веществ	70

3.2. Распределение наркотических средств и психотропных веществ по требованиям медицинских организаций	74
3.3. Потребность в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения.....	76
3.4. Ведение специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров	81
ГЛАВА 4. ПЕРЕВОЗКА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ.....	84
ГЛАВА 5. ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ.....	89
5.1. Порядок хранения наркотических средств и психотропных веществ	90
5.2. Условия хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.....	92
5.3. Особенности хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения	94
ГЛАВА 6. УНИЧТОЖЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ	111
И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ВХОДЯЩИХ	111
В СПИСКИ I, II И III ПЕРЕЧНЯ.....	111
6.1. Порядок фиксации комиссией фактов утраты наркотических средств и (или) психотропных веществ, совершенной при осуществлении медицинской деятельности	115
6.2. Особенности уничтожения наркотических средств и.....	120
психотропных веществ.....	120
6.3. Порядок приема неиспользованных наркотических средств от родственников умерших больных.....	123
ВОПРОСЫ ДЛЯ САМОПОДГОТОВКИ	125
ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ ДЛЯ САМОПОДГОТОВКИ	127
СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ	142
СПИСОК РЕКОМЕНДУЕМОЙ ЛИТЕРАТУРЫ	147
ПРИЛОЖЕНИЯ	153
Приложение 1.....	153
Приложение 2.....	155
Приложение 3.....	157
Приложение 4.....	160
Приложение 5.....	165

Приложение 6.....	166
Приложение 7.....	167
Приложение 8.....	168
Приложение 9.....	170
Приложение 10.....	172
Приложение 11-1	173
Приложение 11-2	174
Приложение 12.....	175
Приложение 13.....	176
Приложение 14.....	177
Приложение 15.....	178
Приложение 16.....	179
Приложение 17.....	181
Приложение 18.....	182
Приложение 19.....	183
Приложение 20.....	188
Приложение 21.....	189
Приложение 22.....	190
Приложение 23.....	191
Приложение 24.....	192

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

АТХ - анатомо-терапевтическо-химическая классификация (международная система классификации лекарственных средств)

ЗНО - злокачественные новообразования

ИНПЗ - иные неизлечимые прогрессирующие заболевания

МКБ - международная статистическая классификация болезней

НС - наркотические средства

ПВ – психотропные вещества

СВ – сильнодействующие вещества

ЯВ – ядовитые вещества

ОГРН - основной государственный регистрационный номер

ОГРНИП - основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя

ОКАТО - общероссийский классификатор объектов административно-территориального деления

ЦНС –центральная нервная система

Таблетки п/о - таблетки, покрытые оболочкой

ТТС - трансдермальная терапевтическая система

Р-р в/в - раствор для внутривенного введения

Р-р в/м - раствор для внутримышечного введения,

Р-р д/ин - раствор для инъекций

Р-р п/к - раствор для подкожного введения

ЮЛ - юридическое лицо

ПРЕДИСЛОВИЕ

Учебно-методическое пособие «Учет оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в фармацевтических организациях» разработано с целью оказания помощи студентам среднего профессионального образования, обучающимся по специальности «Фармация» при подготовке к практическим занятиям и выполнению самостоятельной работы по вопросам соблюдения законодательства в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.

В учебно-методическом пособии представлены модули, раскрывающие нормативно-правовую базу, общие принципы организации учета и хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров. В частности, в пособие отражены общие вопросы по освоению приемов документального оформления движения данных препаратов (приход, расход, списание, инвентаризация), которые впоследствии пригодятся для работы в аптечных и медицинских организациях. Кроме того, в учебно-методическом пособии «Учет оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в фармацевтических организациях» представлены методики для усвоения практических навыков по правильной организации мест хранения, ведению специальных журналов учета и оформлению приемо-сдаточных документов. Особое внимание уделяется анализу типичных ошибок и нарушений, а также мерам юридической ответственности. Для самоподготовки студентов приведены теоретические вопросы, а также типовые тестовые задания, ситуационные и обучающие задачи, и список литературы. Сведения, изложенные в учебно-методическом пособии, способствуют формированию у обучающихся общепрофессиональных и профессиональных компетенций, позволяющих грамотно вести учет и обеспечивать законный оборот наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в условиях фармацевтических организаций.

ВВЕДЕНИЕ

Согласно данным статистики, около 80% случаев жалоб пациентов связаны с возникновением симптомов боли. В этой связи, лекарственные средства обезболивающего действия занимают значительную долю фармацевтического рынка и высоко востребованы пациентами.

Проблема доступности обезболивающих препаратов является общемировой проблемой. В докладе комиссии ООН по наркополитике «Боль, которую можно было бы избежать...», опубликованном в сентябре 2015 г., содержится анализ ситуации с доступностью обезболивающих препаратов. Отмечается, что 5,5 млрд человек - более 75% населения Земли - имеют ограниченный доступ к опиоидным анальгетикам. В 2014 г. сильные опиоиды были практически недоступны более чем в 150 странах мира. По мнению авторов доклада, сложившаяся ситуация с доступностью обезболивающих препаратов - следствие того, что во главу угла зачастую ставится профилактика утечки наркотических средств на нелегальный рынок.

Действительно, данная группа лекарственных препаратов, как правило, обладает специфическим действием на ЦНС, оказывая наркотический и/или психотропный эффект, что определяет необходимость их особого учета и контроля.

На сегодняшний день разработана обширная система нормативно-правовых актов, регламентирующих оборот обезболивающих лекарственных препаратов, направленных на выполнение установленных правил и требований и являющаяся неотъемлемой и обязательной частью работы медицинского и фармацевтического персонала.

По числу нормативных актов, регламентирующих оборот лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, наша страна не исключение. В Российской Федерации оборот наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров регламентируется несколькими ключевыми федеральными законами, несколькими десятками постановлений Правительства РФ и приказов федеральных органов исполнительной власти, а также локальными актами, издаваемыми субъектами Российской Федерации. Кроме того, в существующие нормативно-правовые акты регулярно вносятся изменения и дополнения, актуализирующие различные вопросы оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.

Все вышеизложенное свидетельствует о том, что приобретение и систематизация знаний ординаторами, а также специалистами, осуществляющими профессиональную деятельность в области государственного регулирования оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров является актуальной задачей с целью предупреждения ошибок и правонарушений в данной сфере.

ГЛАВА 1. ОСНОВЫ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПОЛИТИКИ В СФЕРЕ ОБОРОТА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ

1.1. Основные определения, используемые в сфере оборота лекарственных средств

– **Лекарственные средства** - вещества или их комбинации, вступающие в контакт с организмом человека или животного, проникающие в органы, ткани организма человека или животного, применяемые для профилактики, диагностики (за исключением веществ или их комбинаций, не контактирующих с организмом человека или животного), лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности и полученные из крови, плазмы крови, из органов, тканей организма человека или животного, растений, минералов методами синтеза или с применением биологических технологий. К лекарственным средствам относятся фармацевтические субстанции и лекарственные препараты (ФЗ № 61-ФЗ от 12.04.2010 (ред. от 28.12.2017 ст. 4).

– **Наркотические средства** - вещества синтетического или естественного происхождения, препараты, включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе с Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 г. (ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998).

– **Психотропные вещества** - вещества синтетического или естественного происхождения, препараты, природные материалы, включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Конвенцией о психотропных веществах 1971 года (ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998).

– **Отпуск наркотических средств, психотропных веществ, действия по передаче наркотических средств, психотропных веществ** юридическим лицом в пределах своей организационной структуры, а также физическим лицам для использования в медицинских целях (ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998).

– **Реализация наркотических средств, психотропных веществ** - действия по продаже, передаче наркотических средств, психотропных веществ одним юридическим лицом другому юридическому лицу для дальнейших производства, изготовления, реализации, отпуска, распределения, использования в медицинских, ветеринарных, научных, учебных целях, в экспертной деятельности (ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998).

– **Лекарственные препараты** - лекарственные средства в виде лекарственных форм, применяемые для профилактики, диагностики, лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания бе-

ременности (ФЗ № 61-ФЗ от 12.04.2010).

– **Наркотические лекарственные средства** – лекарственные препараты и фармацевтические субстанции, содержащие наркотические средства и включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 г. (ФЗ № 61-ФЗ от 12.04.2010).

– **Психотропные лекарственные средства** - лекарственные препараты и фармацевтические субстанции, содержащие психотропные вещества и включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Конвенцией о психотропных веществах 1971 г. (ФЗ № 61-ФЗ от 12.04.2010).

– **Взаимозаменяемый лекарственный препарат** - лекарственный препарат с доказанной терапевтической эквивалентностью или биоэквивалентностью в отношении референтного лекарственного препарата, имеющий эквивалентные ему качественный состав и количественный состав действующих веществ, состав вспомогательных веществ, лекарственную форму и способ введения (ФЗ № 61-ФЗ от 12.04.2010).

– **Международное непатентованное наименование лекарственного средства** - наименование действующего вещества фармацевтической субстанции, рекомендованное Всемирной организацией здравоохранения (ФЗ № 61-ФЗ от 12.04.2010).

– **Торговое наименование лекарственного средства** - наименование лекарственного средства, присвоенное его разработчиком, держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата (ФЗ № 61-ФЗ от 12.04.2010).

– **Группировочное наименование лекарственного препарата** - наименование лекарственного препарата, не имеющего международного непатентованного наименования, или комбинации лекарственных препаратов, используемое в целях объединения их в группу под единым наименованием, исходя из одинакового состава действующих веществ (ФЗ № 61-ФЗ от 12.04.2010).

– **Действующее или активное вещество лекарственного препарата** - это особый компонент лекарственного средства, представляющий собой химическое или биологическое вещество, который определяет лечебное воздействие препарата на организм.

– **Международное непатентованное наименование лекарственного средства** - наименование действующего вещества фармацевтической субстанции, рекомендованное Всемирной организацией здравоохранения.

1.2. Классификация наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

КЛАССИФИКАЦИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ

Классификация НС по способу получения

1. Наркотические средства растительного происхождения.
2. Наркотические средства полусинтетического происхождения.
3. Наркотические средства синтетического происхождения.

Классификация наркотических средств по действию на организм

1. Галлюциногены – ЛСД, мескалин, фенциклидин и его аналоги, ДМТ, ДЭТ, псилоцин, псилоцибин и др.
2. Стимуляторы центральной нервной системы - кокаин, амфетамин, метамфетамин, метилфенидат и др.
3. Наркотические анальгетики-опиаты, метадон, фентанил, петидин и др.

Классификация наркотических средств по цели изготовления

1. Наркотические средства для медицинского назначения, изготовление которых предусмотрено в рамках правомерного оборота наркотиков.
2. Наркотические средства, изготавливаемые для использования в научных, технологических и иных целях. Обычно изготавливаются в небольших количествах, за исключением препаратов, применяющихся в ветеринарии.
3. Наркотические средства, изготовление которых не предусмотрено в рамках правомерного оборота наркотиков.

Классификация наркотических средств по технологии изготовления

1. Наркотические средства, изготавливаемые промышленным способом
2. Наркотические средства, изготавливаемые кустарным способом [17].

КЛАССИФИКАЦИЯ ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

Все психотропные вещества, входящие в Список I, Список II и Список III, за исключением катина и катинона (алкалоиды растения кат), являются веществами синтетического происхождения.

По фармакологическому действию на организм человека все психотропные вещества (34 наименования) могут быть разделены на следующие группы:

1. Снотворные и седативные средства
2. Стимуляторы центральной нервной системы
3. Ноотропные препараты
4. Средства для наркоза
5. Анорексигенные средства

КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕКУРСОРОВ

Прекурсоры, включенные в Список IV «Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров», можно классифицировать по следующим признакам:

По химической природе

- Альфа-ацетилфенилацетонитрил в концентрации 10 процентов или более.
- N-ацетилантраниловая кислота в концентрации 15 процентов или более.
- 1-бензил-3-метил-4-пиперидинон в концентрации 15 процентов или более.
- 2-бром-1-(4-метилфенил) пропан-1-он в концентрации 10 процентов или более.
- 1-бром-2-фенилэтан в концентрации 15 процентов или более.
- 1-гидрокси-1-метил-2-фенилэтоксисульфат в концентрации 15 процентов или более.
- 1-диметиламино-2-пропанол в концентрации 15 процентов или более.
- 1-диметиламино-2-хлорпропан в концентрации 15 процентов или более.
- Изосафрол в концентрации 15 процентов или более.
- Лизергиновая кислота и её производные, за исключением производных, включённых в качестве самостоятельных позиций в перечень.
- 3,4-метилендиоксифенил-2-бромпентан-1-он в концентрации 10 процентов или более.
- 3,4-метилендиоксифенил-2-бромпропан-1-он в концентрации 10 процентов или более.
- 3,4-метилендиоксифенил-2-нитропропен в концентрации 10 процентов или более.
- 3,4-метилендиоксифенил-2-пропанон в концентрации 15 процентов или более.
- 3-метил-1-фенетил-4-пиперидинон в концентрации 15 процентов или более.
- N-(3-метил-4-пиперидинил) анилин в концентрации 15 процентов или более.
- N-(3-метил-4-пиперидинил) пропионанилид в концентрации 15 процентов или более.
- Сафрол, в том числе в виде сассафрасового масла, в концентрации 15 процентов или более.
- 1-фенил-2-нитропропен в концентрации 15 процентов или более.
- Фенэтиламин в концентрации 15 процентов или более.
- 1-(2-фенилэтил)-4-анилинопиперидин в концентрации 15 процентов или более.
- 2-(1-фенилэтил)-3-метоксикарбонил-4-пиперидон в концентрации 15 процентов или более.
- 1-хлор-2-фенилэтан в концентрации 15 процентов или более.
- 1-(1-циклогексен-1-ил) пиперидин в концентрации 15 процентов или более.

- Изомеры (если таковые определённо не исключены) наркотических средств и психотропных веществ, перечисленных в данном списке, в тех случаях, когда существование таких изомеров возможно в рамках данного химического обозначения.
- Эфиры сложные и простые наркотических средств и психотропных веществ, перечисленных в данном списке.
- Соли всех наркотических средств и психотропных веществ, перечисленных в данном списке, если существование таких солей возможно.
- Все смеси, в состав которых входят наркотические средства и психотропные вещества данного списка, независимо от их количества.

По назначению

- Вещества, используемые при незаконном изготовлении стимуляторов амфетаминового ряда
- Вещества, используемые при незаконном изготовлении кокаина
- Вещества, используемые при незаконном изготовлении героина
- Вещества, используемые при незаконном изготовлении других наркотических средств и психотропных веществ
- Растворители и кислоты, используемые при незаконном изготовлении различных наркотических средств и психотропных веществ.

1.3. Проблемы немедицинского применения наркотических средств и психотропных веществ и необходимость регулирования их обращения

Исторически известна большая совокупность естественных и синтетических психоактивных веществ, влияющих на психику и на поведение человека [13,14].

XX век обусловлен событиями распространения и употребления психоактивных веществ в следующие исторические периоды:

- в 30-е годы - героина в США и кодеина в Канаде;
- амфетаминов и барбитуратов в современной Японии, Норвегии, Швеции, Финляндии.

В России принято выделять три исторических периода использования психоактивных веществ:

- 1914 -1920 годы были связаны с использованием кокаина;
- с начала 90-х годов - распространением героина и его синтетических аналогов;
- с начала 2000-х годов актуальной стала проблема торговли химическими веществами, необходимыми для производства наркотиков и иных веществ под названиями «легалка» ...

В 90-е годы в России немедицинское использование психоактивных веществ представляло серьезную угрозу генофонду нации (при соц. опросах 10-15% россиян так или иначе, были знакомы с психоактивными веществами, пороговое значение - 5%).

Все это определило необходимость создания эффективных админи-

стративных мер и формирование норм и правил порядка оборота психоактивных веществ.

По данным УНП ООН, Россия занимала в этот период первое место в мире по потреблению героина (8,5 млн. человек или каждый 16 житель РФ, являлся наркозависимым). Аналитические данные по количеству потребляемого героина в ряде европейских, азиатских и др стран приведены в таблице 1.

Таблица 1 - Аналитические данные по количеству потребляемого героина в ряде европейских, азиатских и др стран

Страна	Кол-во потребляемого героина/год (тонн)	Кол-во в граммах 1000 чел/год
Россия	75,0	517,8
Англия	19,0	316,6
Италия	18,0	312,5
Франция	10,0	167,8
Германия	7,0	85,3
США и Канада	20,0	62,7
Китай	45,0	34,5

По экспертным данным в России в этот период времени - около 18 млн. человек хотя бы раз в жизни пробовали психоактивные вещества.

В рамках программы ООН по контролю за наркотиками разработано Типовое законодательство, которое рекомендуется всем странам - участникам Единой конвенции, для принятия его за основу при разработке национальных законодательств.

Национальные законодательства государств-участников Единой конвенции имеют одинаковую методическую основу, но значительно разнятся по мерам ответственности за незаконные использования наркотических средств и психотропных веществ. Условно подразделяются на группы:

- Группа стран с особо жесткой уголовной политикой (Иран, КНР);
- Группа стран с жесткой политикой в области уголовной ответственности за оборот наркотиков и борьбы с незаконным оборотом (Великобритания, Германия, Франция, Австрия, Греция);
- Группа стран с умеренной уголовной политикой в области контроля за оборотом наркотических средств (Польша, Венгрия, США, **Россия**);
- Группа стран с либеральной политикой (Нидерланды), где есть разделения на «тяжелые» и «мягкие» наркотические средства.

В законодательстве России используется термин «незаконное потребление наркотических средств и психотропных веществ» или лица, допустившие незаконное потребление наркотических средств и психотропных веществ [15].

1.4. Ограничения и запреты в деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

К ограничительным мерам при осуществлении деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, относятся: наличие лицензии на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений, допуски к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, предварительные и периодические медосмотры и обязательное психиатрическое освидетельствование.

Деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ, подлежит лицензированию и осуществляется в соответствии с международными договорами РФ и законодательством РФ. Порядок лицензирования регламентирован Постановлением Правительства РФ №1085 от 22.12.2011 [8].

Правительство РФ устанавливает порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и внесенными в Список I прекурсорами. Деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ, может осуществлять юридическое лицо, в состав руководителей которого входит специалист, имеющий соответствующую профессиональную подготовку (извлечение из пункта 1 статьи 10 ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998) и при наличии следующих документов [1,5]:

- сертификат специалиста и или/ свидетельство об аккредитации, подтверждающий соответствующую профессиональную подготовку руководителя юридического лица или руководителя соответствующего подразделения юридического лица;
- заключение органов внутренних дел о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляется деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ, установленным требованиям к оснащению этих объектов помещений инженерно-техническими средствами охраны;
- справки об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими трудовыми обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в Список I прекурсоров, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом; справки выдают медицинские организации государственной или муниципальной системы здравоохранения в порядке, установленном Минздравом России по согласованию с МВД России;
- заключения органов МВД России об отсутствии у работников, которые должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, непогашенной или неснятой судимости (извлечения из пункта 3 статьи 10 ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998).

В деятельности, связанной с НС и ПВ, применительно к медицинским и аптечным организациям существуют следующие запреты.

- хранение наркотических средств, психотропных веществ внесенных в

Список I прекурсоров в любых количествах в целях, не предусмотренных настоящим Федеральным законом, запрещается (ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998, ст. 20, п. 2).

- аптечным организациям, медицинским организациями обособленным подразделениям медицинских организаций, расположенным в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации, запрещается отпускать наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты, внесенные в Список II, по рецептам на лекарственные препараты, выписанные более пятнадцати дней назад (ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998, ст. 25, п. 6).
- выдача рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, без соответствующих медицинских показаний или с нарушением установленных правил оформления, запрещается и влечет уголовную ответственность в соответствии с законодательством Российской Федерации (ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998, ст. 26, п. 3).
- лечение наркомании НС и ПВ (ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998, ст. 31, п. 6).
- приватизация и передача в доверительное управление учреждений государственной и муниципальной систем здравоохранения, оказывающих наркологическую помощь (ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998, ст. 55, п. 3).
- запрещается пропаганда каких-либо преимуществ в использовании отдельных наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов или прекурсоров, новых потенциально опасных психоактивных веществ, наркосодержащих растений, в том числе пропаганда использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ, новых потенциально опасных психоактивных веществ, наркосодержащих растений, подавляющих волю человека либо отрицательно влияющих на его психическое или физическое здоровье (ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998, ст. 46, п. 2).
- распространение образцов лекарственных средств, содержащих наркотические средства или психотропные вещества (ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998, ст. 46, п. 3).
- пересылка наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров в почтовых отправлениях, в том числе международных (ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998, ст. 22, п. 1).

1.5. Основы законодательства РФ, регламентирующего оборот наркотических средств и психотропных веществ

Законодательное и нормативное регулирование оборота наркотических средств и психотропных веществ осуществляется на нескольких уровнях [11,12, 19].

I уровень - составляют федеральные законы РФ, постановления Правительства РФ.

II уровень — это ведомственные и межведомственные акты Минздрава

России, Главного управления по контролю за оборотом наркотиков МВД России и др.

**Перечень нормативно-правовых документов
в сфере государственного регулирования
наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров**
ФЕДЕРАЛЬНЫЕ ЗАКОНЫ РФ

- Федеральный закон от 21.11.2011 N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации".
- Федеральный закон от 12.04.2010 N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств".
- Федеральный закон от 08.01.1998 N 3-ФЗ "О наркотических средствах и психотропных веществах".

ПОСТАНОВЛЕНИЯ, РАСПОРЯЖЕНИЯ ПРАВИТЕЛЬСТВА

- 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».
- Постановление Правительства РФ от 31.03.2022 N547 «О лицензировании фармацевтической деятельности».
- Постановление Правительства РФ от 31 марта 2022 г. N547 "Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности" (Вступает в силу с 1 сентября 2022 г.).
- Постановление Правительства РФ от 02.06.2022 N1007 "О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений".
- Постановление от 30 октября 2021 г. №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».
- Постановление от 15 октября 2021 г. №1752 Об утверждении правил производства, переработки, хранения, реализации, приобретения, использования, перевозки и уничтожения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ.
- Постановление Правительства РФ от 09.06.2010 N 419 (ред. от 30.11.2021) "О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом".
- Постановление от 15 сентября 2020 г. №1447 Об утверждении правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекар-

ственных средств.

- Постановление Правительства РФ от 17.12.2010 (ред. от 30.11.2019) № 1035 «О порядке установления требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов.
- Постановление Правительства РФ от 31.12.2009 (ред. от 19.10.2020) N 1148 "О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров"
- Постановление Правительства РФ от 12.06.2008 (ред. от 25.05.2018) 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 29.12.2007 N 964 "Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, а также крупного размера сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного кодекса Российской Федерации.
- Постановление от 30 ноября 2021 г. №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, и признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов правительства Российской Федерации»
- Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 N 681 "Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации"
- Постановление Правительства РФ от 20.05.2022 №911 «О допуске лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ».

ПРИКАЗЫ

- Приказ Минздрава России от 20.01.2014 N30н «Об утверждении порядка включения лекарственных средств для медицинского применения в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»
- Приказ Минздрава России от 22.04.2014 N183н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»
- Приказ Минздрава России от 17.06.2013 N 378н «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих пред-

метно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения».

- Приказ Министерства здравоохранения РФ от 24.11.2021 г. №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 назначения наркотических средств и психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов.
- Приказ Министерства здравоохранения РФ от 24.11.2021 г. №1093н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также 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 от 26 ноября 2021 г. №1103н «Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения».
- Приказ от 26 ноября 2021 г. №1102н «Об утверждении предельно допустимого количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, в отношении которых могут исключаться некоторые меры контроля».
- Приказ Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 N 706н (ред. от 28.12.2010) "Об утверждении Правил хранения лекарственных средств»
- Приказ МЗ РФ от 31 июля 2020 г. N 780н «Об утверждении видов аптечных организаций».
- Приказ Минздравсоцразвития РФ от 23.07.2010 N 541н «Об утверждении Единого квалификационного справочника должностей руководи-

телей, специалистов и служащих».

- Приказ Минздрава России от 08.10.2015 N 707н «Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием по направлению подготовки "Здравоохранение и медицинские науки».
- Приказ Министерства промышленности и торговли РФ от 16.11.2010 N 1029 «Об утверждении форм документов, связанных с формированием плана распределения наркотических средств и психотропных веществ»;
- Приказ Росгвардии №335/677 от 15.09.21 г. «Об утверждении Требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности, для производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ».
- Приказ МЗ РФ № 917н от 01.12.2016 «Нормативы расчета потребности в НС и ПВ»;
- Приказ МЗ РФ № 913 от 16.11.2017 «Об утверждении методических рекомендаций по определению потребности в НС и ПВ, предназначенных для медицинского применения».

Основу правовой базы, регламентирующей оборот наркотических средств и психотропных веществ на территории России, составляет принятый 8 января 1998 г. и вступивший в силу 15 апреля 1998 г. Федеральный закон № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах».

Данный закон прописывает правовые основы и государственную политику в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и в области противодействия их незаконному обороту в целях охраны здоровья граждан, государственной и общественной безопасности. Под оборотом наркотических средств, психотропных веществ подразумевается разработка, производство, изготовление, переработка, хранение, перевозка, пересылка, отпуск, реализация, распределение, приобретение, использование, ввоз на территорию РФ, вывоз с территории РФ, уничтожение наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.

В свою очередь, под незаконным оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров подразумевается оборот, осуществляемый в нарушение законодательства РФ.

В зависимости от применяемых государством мер контроля их оборота наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры включены в четыре списка [2].

Классификация НС и ПВ согласно их списочной принадлежности, а также дифференциация лекарственных средств для медицинского приме-

ния, подлежащих ПКУ в соответствии со структурой их перечня приведены в таблицах 2 и 3.

Таблица 2 - Классификация НС и ПВ согласно списочной принадлежности

Список наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров	Государственные меры контроля оборота
Список I — наркотические средства и психотропные вещества и их прекурсоры	Оборот на территории РФ запрещен с учетом законодательства РФ и международными договорами РФ
Список II — наркотические средства и психотропные вещества	Оборот на территории РФ ограничен; установлены меры контроля с учетом законодательства РФ и международных договоров РФ (например, подлежат ПКУ в организациях; выписываются на специальном рецептурном бланке; распространение государственной монополии на основные виды деятельности, связанные с оборотом данного списка наркотических средств и психотропных веществ: культивирование растений, разработка, переработка, производство и изготовление, распределение, ввоз (вывоз), уничтожение осуществляются только государственными унитарными предприятиями и государственными учреждениями и т.д.)
Список III — психотропные вещества	Оборот на территории РФ ограничен, допускается исключение некоторых мер контроля с учетом законодательства РФ и международных договоров РФ (например, производство и изготовление может осуществляться предприятиями независимо от формы собственности; подлежат ПКУ в организациях и т.д.)
Список IV — список прекурсоров	Оборот в РФ ограничен, устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ

Таблица 3 - Структура перечня ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ

Раздел	Наименование раздела
I	Лекарственные средства - ФС и ЛП, содержащие НС и ПВ и их ПК, включенные в списки II, III и IV Перечня, утв. ПП РФ № 681 от 30.06.1998 в ред. от 22.06.2018.
II	Лекарственные средства - ФС и ЛП, внесенные в списки сильнодействующих и ядовитых веществ, утв. ПП РФ № 964 от 29.12.2007 (в ред. от 22.06.2018).
	<i>Продолжение таблицы 3</i>

III	Комбинированные ЛП, содержащие кроме малых количеств НС, ПВ и их прекурсоров, утв. Приказ Минздрава России от 22.04.2014 N 183н (ред. от 27.07.2018) "Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету"
IV	Иные лекарственные средства, подлежащие ПКУ, (в ред. от 27.07.2018 № 471н).

Предметно-количественному учету подлежат перечисленные в настоящем перечне лекарственные средства для медицинского применения независимо от их торгового наименования.

В первый раздел перечня включены лекарственные средства фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры (их соли, изомеры, стереоизомеры) и включенные в списки II, III, IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного Постановлением Правительства (таблицы 4 и 5).

Таблица 4 - Перечень НС и ПВ, включенных в перечень Списка II

№	Наименование (МНН или ТН)	Лекарственные формы
Классические опиаты		
1.	Морфин	Раствор для инъекций, капсулы, таблетки
Полусинтетические и синтетические опиоиды		
1.	Бупренорфин	Раствор для инъекций
2.	Бупренорфин+Налоксон	Таблетки подъязычные
3.	Дигидрокодеин	Таблетки пролонг. действия
4.	Оксикодон	Таблетки, оральный раствор
5.	Омнопон (кодеин+морфин+носкапин+папаверин+тебаин)	Раствор для подкожного введения
6.	Оксикодон+налуксон	Таблетки
7.	Пентазоцин	Раствор для инъекций
8.	Пропионилфенилэтоксиэтилпиперидин (Просидол)	Таблетки
9.	Тримеперидин (Промедол)	Раствор для инъекций, таблетки
10.	Кетамин	Раствор для инъекций
11.	Фентанил	Раствор для инъекций, ТТС, спрей наз.

Таблица 5 - Перечень ПВ списка III Перечня, используемых в медицинской

практике

ПП МЗ РФ №681 от 30.06.98 г		ПП РФ №78 от 04.02.2013	ПП МЗ РФ №827 от 12.07.2017 г
1. Аллобарбитал	19. Лорметазепам	1. Алпразолам	1. Дезхлорэтизолам
2. Аминорек	20. Мазиндол	2. Бромазепам	2. Диклазепам;
3. Апрофен	21. Метилфенобарбитал	3. Бротизолам	3. Клоназолам;
4. Бутобарбитал	22. Мефенорекс	4. Буталбитал	4. Меклоназепам;
5. Бутарфанол	23. Налбуфин	5. Диазепам	5. Нифоксипам;
6. Галазепам	24. Ниметазепам	6. Золпидем	6. Пиразолам;
7. Галоксазолам	25. Нордазепам	7. Клоназепам	7. Фторбромазепам;
8. 4-гидроксibuтират	26. Оксазолам	8. Лоразепам	8. Фторбромасолам;
9. Декстрометорфан	27. Пемолин	9. Медазепам	9. Этизолам
10. Делоразепам	28. Пиназепам	10. Мезокарб	
11. Камазепам	29. Пипрадрол	11. Мепробамат	
12. Кетазолам	30. Празепам	12. Мидазолам	
13. Клобазам	31. Секбутабарбитал	13. Нитразепам	
14. Клоксазолам	32. Тианептин	14. Оксазепам	
15. Клоразепат	33. Фендиметразин	15. Темазепам	
16. Клотиазепам	34. Флудиазепам	16. Тетразепам	
17. Лефетамин	35. Циклобарбитал	17. Фенобарбитал	
18. Лопразолам	36. Этиллофлазепат	18. Флунитразепам	
		19. Флуразепам	
		20. Хлордiazепок-сид	
		21. Эстазолам	

Во второй раздел перечня включены лекарственные средства - фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества (их соли, изомеры, простые и сложные эфиры, смеси и растворы независимо от концентрации), внесенные в списки сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, утвержденные Постановлением Правительства Российской Федерации № 964 от 29.12.2007 (далее - сильнодействующие и ядовитые вещества), в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также лекарственные препараты, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества в сочетании с фармакологически активными веществами (при условии включения их в перечень отдельной позицией).

Перечень лекарственных средств, содержащих СВ и ЯВ, утвержденных приказом МЗ РФ №681 от 29.12.2007 г отражен в таблице 6.

Таблица 6 - ЛС, содержащие СВ и ЯВ, утвержденные приказом МЗ РФ №681

Перечень сильнодействующих и ядовитых веществ		
Андростанолон	Зопиклон	Метенолон
Ацеклидин	Карбахолин	Метилтестостерон
Бенактизин	Клозапин	Нандролон
Бензобарбитал	Клонидин	Норкlostебол
Бромизовал	Клостебол	Пчелиный яд (за исключением ЛФ для наружного применения кремы, мази, гели)
Гексобарбитал	Левомепромазин	Сибутрамин
Гестринон	Метандиенон	Сумма алкалоидов красавки (за исключением суппозиторийев)
Даназол	Метандриол	Спирт этиловый (этанол)
Змеиный яд (за исключением ЛФ для наружного применения кремы, мази, гели)	1-тестостерон (за исключением ЛФ для наружного применения кремы, мази, гели)	
Тиопентал натрия	Тригексифенидил	
Трамадол	Фепрозидин	
Трамадол 37,5 мг + парацетамол	Хлороформ	
	Эрготал	
	Этилхлорид	

Постановление Правительства от 22.11.2021 №2003, вступившее в силу 23 мая 2022 года, вносит изменения в постановление Правительства от 29.12.2007 № 964 «Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, а также крупного размера сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного кодекса Российской Федерации». В список сильнодействующих веществ войдет **соматропин** (гормон роста, соматотропный гормон - СТГ). Этому МНН соответствуют семь торговых наименований: Генотропин, Джинтропин и Динатроп в лекарственной форме лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения, Нордитропин, Нордитропин НордиЛет и Омнитроп в лекарственной форме раствор для подкожного введения и Растан в лекарственных формах лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения и раствор для подкожного введения. Крупный размер соматотропина для целей статьи 234 УК установлен свыше 10 грамм.

В список сильнодействующих веществ также войдут четыре анаболических стероида: **6-хлортестостерон, овандротон, метилклостебол и метилстенболон** и 3 психостимулятора для повышения продуктивности тренировок: **N,N-DMPEA, ДМАА и N-MePEA**. Последняя, девятая новая позиция

списка **пагоклон** — анксиолитик, аналог зопиклона.

Инициатором расширения списка сильнодействующих веществ выступило МВД. По данным ведомства, только за 10 месяцев 2021 года правоохранные органы изъяли из нелегального оборота примерно 1,4 тонны сильнодействующих веществ, более 20 процентов из которых — доля анаболиков. Все чаще правоохранные органы фиксируют нелегальное производство и сбыт соматотропина под видом БАД. Это связано с активным применением в спортивной среде гормона роста, который при превышении терапевтической дозировки дает высокий анаболический отклик, но наносит вред здоровью потребителей. МВД считает, что меры госконтроля в отношении соматотропина не ограничат его доступность для применения в медицинских целях, но позволят пресечь его контрабандные поставки из-за границы. Также **постановление №2003** устанавливает меры госконтроля в отношении вещества пагоклон, которое воздействует на организм человека идентично подконтрольному на территории России сильнодействующему веществу зопиклон.

Раздел III. Комбинированные лекарственные препараты, содержащие кроме малых количеств НС, ПВ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утв. приказом Приказ Министерства здравоохранения РФ от 22.04.2014 N 183н "Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету":

- кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или в количестве до 200 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве от 30 до 60 мг включительно в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- декстрометорфана гидробромид в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- фенилпропаноламин в количестве до 75 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- фенобарбитал в количестве до 15 мг включительно в сочетании с кодеином (или его солями) независимо от количества (на 1 дозу твердой ле-

- карственной формы);
- фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эфедрином гидрохлоридом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- хлордиазепоксид в количестве, превышающем 10 мг, и до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

Раздел IV. Иные лекарственные средства, подлежащие пред метно количественному учету, утв. приказом МЗ России № 183н от 22.04.2014

Лекарственные препараты

- Циклопентолат (Цикломед),

Состав списка IV Перечня прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинской практике в соответствии с ПП РФ от 30.08.1998 г. №681 и с изм. от 18.07.2009 ФЗ №177-ФЗ Перечень Списка IV прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, дополнен содержанием о дифференцировании их на списки (таблицы):

Таблица (список) №1 прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются особые меры контроля, состав которых представлен **13 наименованиями**, в медицинских практиках широко используются:

1. *Псевдоэфедрин*
2. *Фенилпропаноламин (норэфедрин)*
3. *Эргометрин (эрговерин, метилэргобревин) в концентрациях лекарственных*
4. *Эрготамин (ригетимин, корнутамина) форм 10 процентов и более*
5. *Эфедрин*

Таблица (список) №2 прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых установлены общие меры контроля, состав которых представлен **31 наименованиями** кислот, щелочей и альдегидов, широко используемых в лабораторно- диагностической и зубо врачебной практиках (*метилакрилат, метилметакрилат*) в концентрациях *15 процентов и более*.

Таблица (список) №3 прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля, состав которых представлен **17 наименованиями**, в медицинских практиках широко используются:

1. *Диэтиловый эфир*
2. *Перманганат калия в концентрации в лекарственных формах 45 процентов и более.*

Федеральным законом от 08.01.1998 № 3-ФЗ (ред. от 29.12.2015) «О наркотических средствах и психотропных веществах» (с изм. и доп., вступ. в силу с 01.01.2016) определены основные направления государственной политики в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и в области противодействия их незаконному обороту:

- государственная монополия на основные виды деятельности, связанные с оборотом наркотических средств и психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров;

- лицензирование всех видов деятельности, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров;
- координация деятельности федеральных органов исполнительной власти, органов исполнительной власти субъектов РФ, органов местного самоуправления;
- приоритетность мер по профилактике незаконного потребления наркотических средств и психотропных веществ, наркомании, профилактике правонарушений, связанных с незаконным оборотом наркотических средств и психотропных веществ, особенно среди детей и молодежи,
- а также стимулирование деятельности, направленной на антинаркотическую пропаганду;
- государственная поддержка научных исследований в области разработки новых методов лечения наркомании;
- привлечение негосударственных организаций и граждан к борьбе с распространением наркомании и развитию сети учреждений медицинской реабилитации и социальной реабилитации больных наркоманией;
- побуждение больных наркоманией к лечению от наркомании и медицинской и (или) социальной реабилитации, а также побуждение лиц, эпизодически потребляющих наркотические средства или психотропные вещества без назначения врача, к прохождению профилактических мероприятий;
- развитие международного сотрудничества в области противодействия незаконному обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на многосторонней и двусторонней основе;
- лицензирование деятельности, связанной с производством, переработкой, хранением, реализацией, приобретением и использованием прекурсоров, внесенных в таблицу I списка IV;
- государственная поддержка деятельности организаций, которые осуществляют мероприятия по профилактике незаконного потребления наркотических средств и психотропных веществ, наркомании, мероприятия по медицинской реабилитации и социальной реабилитации, социальной и трудовой реинтеграции лиц, потребляющих наркотические средства или психотропные вещества, либо оказывают финансовую помощь в осуществлении таких мероприятий, независимо от организационно-правовой формы указанных организаций.

1.6. Лицензионные требования для осуществления деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в медицинских и фармацевтических организациях

При получении лицензии в соответствии с положениями нормативных документов [7,8,9]:

- ФЗ от 08.01.1998 №3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах»;

- ФЗ от 04.05.2011 №99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»;
- ПП РФ от 02.06.2022 №1007 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений»
- Приказ Росгвардии №335/677 от 15.09.21 г. «Об утверждении Требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности, для производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ»;

Оборот НС, ПВ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений включает 66 видов работ и услуг, утверждаемых Постановлением Правительства РФ. Значительный перечень работ обусловлен тем, что НС и ПВ и их прекурсоры подразделяются на несколько списков по степени контроля со стороны государства.

Лицензирование деятельности по обороту НС и ПВ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений осуществляет Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальные органы и органы исполнительной власти субъекта РФ [8,9].

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения осуществляет лицензирование:

- деятельности по обороту НС и ПВ, внесенных в списки I— III перечня, осуществляемой: организациями оптовой торговли ЛС; АО, подведомственными ФОИВ;
- деятельности по обороту прекурсоров НС и ПВ, внесенных в список I перечня;
- деятельности по обороту прекурсоров НС и ПВ, внесенных в таблицу I списка IV перечня НС и ПВ;
- деятельности по культивированию наркосодержащих растений.

Органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации — лицензирование деятельности по обороту НС и ПВ, внесенных в списки II— III перечня, осуществляемой ФО, за исключением организаций оптовой торговли ЛС и АО, подведомственных ФОИВ.

Для получения лицензии соискатель лицензии направляет в электронной форме в лицензирующий орган заявление о предоставлении лицензии на работы, указанные в приложении постановления правительства 1007 от 02.06.2022 г с указанием конкретных наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в [списки I - III](#) перечня, и прекурсоров, внесенных в [список I](#) перечня) и документы (копии документов), указанные в [части 1](#) и [пунк-](#)

[те 4 части 3 статьи 13](#) Федерального закона "О лицензировании отдельных видов деятельности", а также:

1. Заявление о предоставлении лицензии по форме, установленной лицензирующим органом, с указанием конкретных НС и ПВ, внесенных в списки I—III перечня, в котором указываются:

- полное и сокращенное наименование, в том числе фирменное наименование и организационно-правовая форма АО, адрес АО в пределах места нахождения юридического лица, адреса мест осуществления лицензируемого вида деятельности, который намерен осуществлять соискатель лицензии, государственный регистрационный номер записи о создании АО как юридического лица, данные документа, подтверждающего факт внесения сведений об АО в ЕГРЮЛ, с указанием адреса места нахождения органа, осуществившего государственную регистрацию, а также номера телефона и адреса электронной почты юридического лица (в случае, если имеется);
- идентификационный номер налогоплательщика, данные документа о постановке соискателя лицензии на учет в налоговом органе;
- лицензируемый вид деятельности по обороту НС и ПВ, который соискатель лицензии намерен осуществлять, с указанием выполняемых работ (оказываемых услуг), составляющих лицензируемый вид деятельности в соответствии с перечнем работ и услуг;
- реквизиты документа, подтверждающего факт уплаты государственной пошлины за предоставление лицензии, либо иные сведения, подтверждающие факт уплаты указанной государственной пошлины.

2. Сведения о наличии лицензии на осуществление медицинской деятельности (в случае, если лицензиатом является медицинская организация);

3. Копии документов, подтверждающих наличие у соискателя лицензии на праве собственности или ином законном основании оборудования, помещений, права на которые не зарегистрированы в ЕГРН.

4. Копию документа, подтверждающего прохождение аккредитации специалистом, либо копию сертификата специалиста (за исключением случаев, когда лицензирующий орган может получить указанные документы через систему межведомственного взаимодействия), подтверждающего соответствующую профессиональную подготовку руководителя юридического лица или руководителя соответствующего подразделения юридического лица при осуществлении деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в [списки I - III](#) перечня, прекурсоров, внесенных в [список I](#) перечня, а также культивированию наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности, для производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ;

5. Копии справок (за исключением случаев, когда лицензирующий орган может получить указанные документы через систему межведомственного взаимодействия), выданных государственными или муниципальными учреждениями здравоохранения в установленном законодательством Российской Фе-

дерации порядке, об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, а также прекурсорам, внесенным в [список I](#) и [таблицу I списка IV](#) перечня, или культивируемым наркосодержащим растениям, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом (за исключением случая культивирования наркосодержащего растения опийный мак в промышленных целях, не связанных с производством или изготовлением наркотических средств и психотропных веществ);

6. Сведения о наличии заключений органов внутренних дел Российской Федерации, предусмотренных [абзацами третьим и пятым пункта 3 статьи 10](#) и [абзацем третьим пункта 7 статьи 30](#) Федерального закона "О наркотических средствах и психотропных веществах" (за исключением случая культивирования наркосодержащего растения опийный мак в промышленных целях, не связанных с производством или изготовлением наркотических средств и психотропных веществ).

7. Опись прилагаемых документов.

Подача соответствующего заявления (о предоставлении лицензии, внесении изменений в реестр лицензий) возможна также посредством использования федеральной государственной информационной системы "Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)" в форме электронного заявления (пакета электронных документов).

Подписание заявления о предоставлении лицензии (внесении изменений в реестр лицензий) юридическим лицом, индивидуальным предпринимателем или физическим лицом при представлении интересов юридического лица (при наличии соответствующих полномочий у физического лица) осуществляется усиленной квалифицированной электронной подписью.

Лицензирующий орган в рамках рассмотрения сведений, содержащихся в представленных соискателем лицензии (лицензиатом) заявлении о предоставлении лицензии (внесении изменений в реестр лицензий) и прилагаемых к нему документах, запрашивает необходимые сведения, имеющиеся у органов государственной власти и органов местного самоуправления.

Лицензирующий орган осуществляет проверку полноты и достоверности сведений, представленных лицензиатом, в том числе оценку соответствия соискателя лицензии лицензионным требованиям, и принимает решение о предоставлении лицензии или об отказе в ее предоставлении в срок, не превышающий **15 рабочих дней** со дня приема заявления о предоставлении лицензии. При намерении лицензиата осуществлять лицензируемую деятельность по адресу, не указанному в реестре лицензий, и (или) при намерении лицензиата выполнять новые работы, услуги в составе лицензируемого вида деятельности, не предусмотренные реестром лицензий, в заявлении о внесении изменений в реестр лицензий указываются этот адрес и (или) работы, которые лицензиат намерен выполнять лицензирующий орган принимает решение о внесении изменений в реестр лицензий или об отказе во внесении изменений в реестр лицензий в срок, не превышающий **10 рабочих дней** со дня принятия заявления о внесении изменений в реестр лицензий.

Оценка соответствия соискателя лицензии производится в форме выездной оценки, лицензиата - в форме выездной оценки, в том числе с использованием средств дистанционного взаимодействия.

Выездная оценка лицензиата осуществляется в случае включения в реестр лицензий нового адреса места осуществления деятельности, во всех остальных случаях проводится выездная оценка с использованием средств дистанционного взаимодействия. Выездная оценка с использованием средств дистанционного взаимодействия осуществляется посредством аудио- и (или) видеосвязи.

Оценка соответствия лицензиата лицензионным требованиям не проводится в случае, если изменение места осуществления лицензируемого вида деятельности вызвано переименованием географического объекта, переименованием улицы, площади или иной территории, изменением нумерации объектов адресации, в том числе почтового индекса.

Лицензирующий орган размещает в федеральной государственной информационной системе "Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)" в порядке, установленном постановлением Правительства Российской Федерации от 24 октября 2011 г. N 861 "О федеральных государственных информационных системах, обеспечивающих предоставление в электронной форме государственных и муниципальных услуг (осуществление функций)", сведения о ходе принятия им решения о предоставлении лицензии (отказе в предоставлении лицензии) или внесении изменений в реестр лицензий на основании заявления о внесении изменений в реестр лицензий (отказе во внесении изменений в реестр лицензий).

При получении лицензирующим органом ненадлежащим образом оформленного заявления о предоставлении лицензии ответственный исполнитель в течение трех рабочих дней со дня приема заявления о предоставлении лицензии вручает соискателю лицензии уведомление о необходимости устранения в тридцатидневный срок выявленных нарушений или направляет такое уведомление заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении.

Соискатель лицензии должен соответствовать ряду требований (таблица 8), которые проверяются при проведении внеплановой выездной проверки соискателя.

Виды осуществляемых работ с наркотическими средствами, психотропными веществами и их прекурсорами:

ПЕРЕВОЗКА - вид действий, осуществляемый юридическими лицами путем привлечения по потребности к перевозке в установленном порядке: национальной гвардии, ведомственной охраны, частной охранной организации.

ХРАНЕНИЕ - основной вид действий (вид работ), осуществляемый медицинскими и фармацевтическими (аптечными) организациями в форме формирования запаса для выполнения уставных видов деятельности.

ОТПУСК - действия по передаче наркотических средств, психотропных веществ юридическим лицом в пределах своей организационной струк-

туры, а также физическим лицам для использования в медицинских целях.

РЕАЛИЗАЦИЯ - действия по продаже, передаче наркотических средств, психотропных веществ одним юридическим лицом другому юридическому лицу для изготовления, реализации, отпуска, распределения, использования в медицинских, и иных целях.

ИСПОЛЬЗОВАНИЕ - обособленный вид действий (работ), представляющий комплекс процедур, определяющий их медицинское назначение и практику по использованию и уничтожению, которые осуществляются:

- в условиях стационара медицинской организации;
- в амбулаторно-поликлинических условиях;
- на дому для оказания паллиативной медицинской помощи.
- **УНИЧТОЖЕНИЕ** - разновидности работ с:
 - остатками не полностью использованных препаратов во вскрытых ампулах;
 - пришедших в негодность из-за несоблюдения режима хранения;
 - имеющими повреждения первичной упаковки;
 - возвращенными от умерших больных;
 - возвращенными больными при их госпитализации;
 - назначенными пациентам, но не использованными в следствие отказа в приеме или смерти пациента.

1.7. Правила допуска к деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

Нормативные акты, регламентирующие порядок допуска к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами:

Федеральный закон № 3-ФЗ от 08.01.1998 «О наркотических средствах и психотропных веществах», статьи 10 и 30.

Постановления Правительства РФ:

№911 от 20.05.2022 «Об утверждении Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также деятельности связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ»;

Допуск лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами осуществляется руководителями юридических лиц (лицами, их замещающими), а к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ (далее - прекурсоры), - также и индивидуальными предпринимателями.

Допуск лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, предусматривает ознакомление этих лиц с законодательством Российской Федерации о наркотических средствах, психотропных веществах, прекурсорах и включение в трудовой договор взаимных обязательств юридического лица (индивидуального предпринимателя) и лица, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и (или) прекурсоров (приложение 1).

Не допускаются к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров:

- лица, не достигшие 18-летнего возраста;
- лица, в отношении которых отсутствуют справки и заключения, предусмотренные абзацами четвертым и пятым пункта 3 статьи 10 и абзацами вторым и третьим пункта 7 статьи 30 Федерального закона "О наркотических средствах и психотропных веществах".

Подготовка материалов в отношении лиц, оформляемых на работу с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также для осуществления деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, осуществляется управлениями (отделами) кадров, а в случае их отсутствия - работником, ведущим кадровую работу в организации (индивидуальным предпринимателем).

Для получения справок руководитель юридического лица (лицо, его замещающее) или индивидуальный предприниматель направляет лицо, принимаемое на работу с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также для осуществления деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, в медицинские организации для прохождения медицинского обследования.

Для получения заключений руководитель юридического лица (лицо его замещающее) или индивидуальный предприниматель направляет в органы внутренних дел Российской Федерации запрос с приложением анкеты лица, допускаемого к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров.

Направление лиц, допускаемых к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, в органы внутренних дел Российской Федерации для получения заключений, указанных в настоящем пункте, не допускается.

При отсутствии оснований, препятствующих допуску лица к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, руководитель юридического лица (лицо, его замещающее) или индивидуальный предприниматель издает соответствующий приказ о допуске. Срок действия допуска лица к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, ограничивается сроком действия трудового договора.

Лицо вправе обжаловать в установленном порядке отказ в допуске к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров.

Допуск лица к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, прекращается при выявлении обстоятельств, препятствующих выдаче соответствующих справок и заключений.

Лицам, обучающимся в организациях, осуществляющих образователь-

ную деятельность по образовательным программам среднего профессионального образования и высшего образования, разрешается работать в ходе учебного процесса с наркотическими средствами, психотропными веществами и (или) прекурсорами только в присутствии лиц, допущенных к работе этими веществами.

Перечень должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам (Приказ Минздрава РФ от 7.09.2016 №681н)
Должности фармацевтических работников:

- Директор (заведующий, начальник) аптечной организации;
- Зам. директора (заведующего, начальника) аптечной организации;
- Заведующий (начальник) структурного подразделения (отдела) аптечной организации;
- Провизор; ст. провизор;
- Старший фармацевт;
- Фармацевт.

Должности медицинских работников:

- Врач - специалист;
- Главная медицинская сестра (главный фельдшер); акушер;
- Заведующий здравпунктом - фельдшер (медицинская сестра);
- Заведующий ФАП - фельдшер (акушер, медицинская сестра);
- Медицинская сестра;
- Медицинская сестра врача общей практики (семейного врача);
- Старшая медицинская сестра (акушер, фельдшер);
- Фельдшер.

ГЛАВА 2. ИСПОЛЬЗОВАНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В МЕДИЦИНСКИХ ЦЕЛЯХ

Использование наркотических и психотропных лекарственных препаратов в медицинских целях регламентировано статьям 31, 32 и 36.1 Федерального закона РФ № 3-ФЗ от 08.01.1998 в ред. от 29.12.2017, Постановлениями Правительства РФ, приказами Минздрава России и других федеральных органов исполнительной власти, задействованных в регламентировании деятельности в сфере оборота наркотических и психотропных лекарственных препаратов.

Статья 31 Федерального закона РФ № 3-ФЗ от 08.01.1998 (в ред. от 29.12.2017).

В медицинских целях могут использоваться наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III и зарегистрированные на территории Российской Федерации в порядке, установленном законодательством об обращении лекарственных средств.

На наркотические средства и психотропные вещества, разрешенные для использования в медицинских целях, распространяется действие законодательства об обращении лекарственных средств в части, не противоречащей настоящему Федеральному закону.

Федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения, определяет порядок и условия использования наркотических средств и психотропных веществ в медицинских целях.

Не допускается использование наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III, индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность.

В Российской Федерации запрещается лечение наркомании наркотическими средствами и психотропными веществами, внесенными в Список II.

При наличии специального разрешения федерального органа исполнительной власти, осуществляющего функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения, допускается ввоз (вывоз) ограниченного количества наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III, хранящихся в аптечках первой помощи на морских и воздушных судах международного сообщения и в поездах международных линий, в объемах, необходимых для оказания неотложной помощи.

В разрешении, предусмотренном пунктом 7 настоящей статьи, должны быть указаны лицо или лица, ответственные за хранение и использование наркотических средств и психотропных веществ, а также условия их получения, регистрации, хранения, отпуска и должен быть определен порядок представления отчетов об их использовании.

Контроль за использованием наркотических средств и психотропных

веществ, хранящихся в указанных аптечках первой помощи, возлагается на федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по контролю и надзору в сфере здравоохранения, а также на органы, осуществляющие противодействие незаконному обороту наркотических средств и психотропных веществ.

Указанный пункт 5 «Контроль за оборотом НС и ПВ в аптечных организациях и медицинских учреждениях осуществляется специальными комиссиями, создаваемыми в соответствии с порядком, установленным федеральным органом исполнительной власти в области здравоохранения по согласованию с ФСКН - служба упразднена Главным управлением по контролю за оборотом наркотиков МВД России».

Статья 32. Использование наркотических средств и психотропных веществ для лечения транзитных пассажиров.

1. Больной, следующий транзитом через территорию Российской Федерации, может провозить в целях лечения наркотические средства или психотропные вещества, внесенные в списки II и III, в соответствии с порядком, установленным Правительством Российской Федерации.

2. Если лицо, указанное в пункте 1 настоящей статьи, задерживается на территории Российской Федерации и для продолжения лечения нуждается в дополнительном приобретении наркотических средств или психотропных веществ, их отпуск осуществляется по рецепту, выданному в Российской Федерации в соответствии с правилами оказания медицинской помощи иностранным гражданам, установленными Правительством Российской Федерации.

В соответствии с Постановлением Правительства РФ №591 от 15.06.1998 «Об утверждении Правил провоза наркотических средств или психотропных веществ в лечебных целях» указанные больные вправе провозить через территорию России наркотические средства или психотропные вещества только в лечебных целях. При этом каждое такое средство подлежит обязательному декларированию с одновременным предоставлением таможенным органам РФ следующих документов:

- медицинского документа о наличии у больного заболевания, требующего применения НС и ПВ, с указанием их наименования и количества, выданного уполномоченным на то органом страны проживания больного;
- вывозного сертификата на конкретные НС и ПВ, выданного компетентным национальным органом страны проживания больного, включенным в официальное издание Организации Объединенных Наций «Компетентные национальные органы, действующие на основании международных договоров о контроле над наркотиками», и ввозной сертификат, выданный аналогичным компетентным органом страны, в которую направляется указанный больной.

Если больной транзитный пассажир задерживается на территории России вне пункта транзита (трансфера), то, кроме документов, указанных выше, он должен получить ввозной сертификат компетентного органа РФ, дающий

право на использование больным в лечебных целях на время пребывания в России НС и ПВ, декларированных при въезде на территорию России.

Соответствие имеющихся у больного транзитного пассажира и ПВ указанному в документах будет проверено таможенным органом РФ. Такой пассажир будет официально (в письменной форме) предупрежден таможенными органами РФ о запрещении передавать иным лицам находящиеся в его распоряжении для лечения НС и ПВ. Отметка об этом будет сделана в таможенной декларации формы Т-6 в разделе «Служебные отметки таможни» (Письмо ГТК РФ № 01-15/16386 от 05.08.1998).

Если срок пребывания больного на территории РФ увеличился у него возникла необходимость приобрести НС и ПВ, то отпуск и ПВ осуществляется по рецепту формы № 107/у-НП в общем порядке.

Статья 36.1. Использование наркотических средств и психотропных веществ воинскими частями и подразделениями (введена Федеральным законом № 177-ФЗ от 18.07.2009).

Использование наркотических средств и психотропных веществ воинскими частями и подразделениями федеральных органов исполнительной власти, в которых законодательством Российской Федерации предусмотрена военная служба или федеральная государственная служба, связанная с правоохранительной деятельностью, при участии в вооруженных конфликтах, оперативно-боевых мероприятиях, выполнении боевых и учебно-боевых задач осуществляется без лицензии в порядке, установленном соответствующим федеральным органом исполнительной власти по согласованию с федеральным органом исполнительной власти в сфере внутренних дел.

В ходе реализации положений, предусмотренных Федеральным законом «О наркотических средствах и психотропных веществах» в части их использования в медицинских целях были приняты: 11 постановлений Правительства РФ, 14 приказов Минздрава России и 5 приказов МВД России.

Во исполнение прав граждан на облегчение боли, связанной с заболеваниями или медицинскими вмешательствами, Минздравом России совместно с Росздравнадзором и федеральными органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации внесены изменения во многие нормативные акты, регламентирующие вопросы, связанные с использованием обезболивающих лекарственных препаратов для медицинского применения.

Наиболее значимыми изменениями являются:

- упрощение требований перевозки наркотических лекарственных препаратов медицинскими и аптечными организациями;
- увеличение срока действия рецепта до 15 дней на наркотические лекарственные препараты;
- предоставлено право отпуска наркотических и психотропных лекарственных препаратов обособленным подразделениям медицинских организаций, расположенных в сельских и удаленных населенных пунктах;
- введены такие важные для практической работы медицинских организаций понятия, как «отпуск наркотических средств и психотропных веществ» и «реализация наркотических средств и психотропных веществ»;

- введен запрет на требование о возврате использованных первичных упаковок наркотических и психотропных лекарственных препаратов при выписке новых рецептов;
- упрощены требования к хранению наркотических и психотропных лекарственных препаратов;
- предоставлено право медицинским и аптечным организациям перевозить наркотические и психотропные лекарственные препараты без специальной охраны;
- увеличены нормативы запасов НС и ПВ для аптечных и медицинских организаций;
- упрощены требования к лицензированию;
- снижены сроки хранения специальных журналов регистрации НС и ПВ;
- предоставлено право лечащим врачам самостоятельно выписывать рецепты на наркотические лекарственные препараты;
- предоставлено право по решению главного врача медицинской организации выдачи наркотических лекарственных препаратов на 5 дней при выписке из стационара пациентам, нуждающимся в постоянном приеме обезболивающих препаратов;
- увеличена норма выписки наркотических лекарственных препаратов на 1 рецепт и для пациентов, которым требуется длительная обезболивающая терапия.

Разработаны и утверждены порядки оказания паллиативной помощи, которые регламентирует приказ Министерства здравоохранения РФ и Министерства труда и социальной защиты РФ от 31 мая 2019 г. N 345н/372н "Об утверждении Положения об организации оказания паллиативной медицинской помощи, включая порядок взаимодействия медицинских организаций, организаций социального обслуживания и общественных объединений, иных некоммерческих организаций, осуществляющих свою деятельность в сфере охраны здоровья"

2.1. Порядок и особенности назначения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету

Порядок назначения лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, в том числе наркотических и психотропных лекарственных препаратов, регламентирован приказом Минздрава России от 24.11.2021 г. №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 назначения наркотических средств и психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов».

Назначение лекарственных препаратов для медицинского применения осуществляется лечащим врачом, фельдшером, акушеркой в случае возложе-

ния на них полномочий лечащего врача, при оказании медицинской помощи в медицинских организациях (ФЗ 323), в [порядке](#), установленном приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 марта 2012 г. N 252н «Об утверждении Порядка возложения на фельдшера, акушерку руководителем медицинской организации при организации оказания первичной медико-санитарной помощи и скорой медицинской помощи отдельных функций лечащего врача по непосредственному оказанию медицинской помощи пациенту в период наблюдения за ним и его лечения, в том числе по назначению и применению лекарственных препаратов, включая наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты», индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность.

Медицинские работники оформляют назначение лекарственных препаратов, в том числе подлежащих изготовлению и отпуску аптечными организациями, на рецептурном бланке, оформленном на бумажном носителе за своей подписью, и (или) с согласия пациента или его законного представителя на рецептурном бланке в форме электронного документа с использованием усиленной квалифицированной электронной подписи медицинского работника. Рецепт в форме электронного документа, содержащий назначение наркотических средств или психотропных веществ, подписывается с использованием усиленной квалифицированной электронной подписи лечащего врача или фельдшера, акушерки, на которых возложены функции лечащего врача, и соответствующей медицинской организации.

При выписке пациента из медицинской организации, в которой ему оказывалась медицинская помощь в стационарных условиях, при необходимости продолжения приема лекарственного препарата в амбулаторных условиях данному пациенту по решению руководителя медицинской организации назначаются с оформлением рецепта в форме электронного документа и (или) на бумажном носителе (за исключением оформления рецептов на лекарственные препараты, подлежащие отпуску бесплатно или со скидкой) либо выдаются (пациенту или его законному представителю) одновременно с выпиской из истории болезни лекарственные препараты, в том числе наркотические и психотропные лекарственные препараты, внесенные в [списки II и III](#) перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного Правительством Российской Федерации (далее - Перечень), сильнодействующие лекарственные препараты, на срок приема пациентом до 5 дней.

Назначение лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи в стационарных условиях может осуществляться посредством требований медицинской организации, направляемых в аптечные организации, являющиеся структурными подразделениями медицинской организации.

Назначение лекарственных препаратов осуществляется медицинским работником по международному непатентованному наименованию, а при его отсутствии - группировочному или химическому наименованию. В случае отсутствия международного непатентованного наименования и группиро-

вочного или химического наименования лекарственного препарата лекарственный препарат назначается медицинским работником по торговому наименованию. При наличии медицинских показаний (индивидуальная непереносимость, по жизненным показаниям) по решению врачебной комиссии медицинской организации осуществляется назначение и оформление назначения лекарственных препаратов, не входящих в стандарты медицинской помощи, разработанные в соответствии с [пунктом 14 статьи 37](#) Федерального закона N 323-ФЗ, или не предусмотренных соответствующей клинической рекомендацией, либо по торговым наименованиям. Решение врачебной комиссии медицинской организации фиксируется в медицинской документации пациента и в журнале врачебной комиссии.

Если при оказании пациенту медицинской помощи в медицинской организации в стационарных условиях по решению врачебной комиссии осуществляются назначение и применение лекарственного препарата с конкретным торговым наименованием, то при оказании данному пациенту медицинской помощи в иной медицинской организации в стационарных условиях, а также в амбулаторных условиях осуществляется назначение ему лекарственного препарата с тем же торговым наименованием (П.2. ПП РФ от 30.06.2020 N 965 "О внесении изменений в Правила формирования перечня лекарственных средств, закупка которых осуществляется в соответствии с их торговыми наименованиями, и о применении лекарственных препаратов с конкретными торговыми наименованиями).

Назначение лекарственного препарата в рецепте на бумажном носителе или рецепте в форме электронного документа оформляется на имя пациента, для которого предназначен лекарственный препарат. Рецепт на бумажном носителе, оформленный на рецептурном бланке [форм N 107/у-НП, N 107-1/у, N 148-1/у-88, N 148-1/у-04\(л\)](#), может быть получен пациентом, его законным представителем или лицом, имеющим оформленную в соответствии с гражданским законодательством Российской Федерации доверенность от пациента на право получения такого рецепта.

Представление доверенности не требуется в случае получения рецепта на лекарственный препарат для инкурабельного больного на завершающем этапе его жизни лицом, осуществляющим уход за таким инкурабельным больным. В таком случае медицинский работник выдает лицу, осуществляющему уход за инкурабельным больным, документ, подтверждающий инкурабельное состояние больного, содержащий сведения о лице, которое будет получать лекарственные препараты по рецепту (фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии), вид, серия и (или) номер документа, удостоверяющего личность), заверенный подписью и печатью данного медицинского работника, а также печатью медицинской организации. Документ, подтверждающий инкурабельное состояние больного, остается в аптечной организации.

Медицинским работникам запрещается оформлять рецепты:

- при отсутствии у пациента медицинских показаний; на незарегистрированные лекарственные препараты (Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. N 78 "О Правилах регистрации и экс-

пертизы лекарственных средств для медицинского применения");

- на лекарственные препараты, которые в соответствии с инструкцией по медицинскому применению предназначены для применения только в медицинских организациях;
- на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [список II](#) Перечня, зарегистрированные в качестве лекарственных препаратов, в целях применения для лечения наркомании.

Индивидуальным предпринимателям, осуществляющим медицинскую деятельность, дополнительно к перечисленным требованиям, запрещается оформлять рецепты на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в [списки II и III](#).

Количество назначенных лекарственных препаратов, включенных в перечень ПКУ, при оказании пациентам, нуждающимся в длительном лечении, первичной медико-санитарной помощи и паллиативной медицинской помощи может быть увеличено с учетом клинических рекомендаций не более чем в 2 раза по сравнению с количеством наркотических средств или психотропных веществ, которое может быть выписано в одном рецепте (приложение 2).

В этом случае на рецептах на бумажном носителе производится надпись «По специальному назначению», отдельно заверенная подписью медицинского работника и печатью медицинской организации "Для рецептов", на рецептах в форме электронного документа производится отметка "По специальному назначению" с проставлением усиленной квалифицированной электронной подписи медицинского работника.

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.

При оформлении рецептурных бланков допускается использование сокращений (приложение 3).

При назначении лекарственного препарата не допускается сокращение близких по наименованиям ингредиентов, составляющих лекарственный препарат, не позволяющие установить, какой именно лекарственный препарат назначен. При назначении лекарственного препарата не допускается сокращение наименований ингредиентов, составляющих лекарственный препарат, не позволяющих установить, какой именно лекарственный препарат назначен.

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 необходимости немедленного или срочного (в течение двух рабочих дней) отпуска лекарственного препарата пациенту в верхней части рецепта на бумажном носителе проставляются обозначения "cito" (срочно) или

"statim" (немедленно). Аналогичные обозначения проставляются в виде отметок при оформлении рецепта в форме электронного документа.

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.

При оформлении назначения лекарственного препарата индивидуального изготовления в рецепте на бумажном носителе или рецепте в форме электронного документа количество твердых и сыпучих фармацевтических субстанций указывается в граммах (0,001; 0,5; 1,0), жидких - в миллилитрах, граммах и каплях.

Обезболивающие препараты могут назначаться во всех законодательно прописанных условиях оказания медицинской помощи (ФЗ № 323-ФЗ от 21.11.2011, ст. 32).

Врачи имеют право назначать только те наркотические и психотропные лекарственные препараты, которые зарегистрированы в РФ и включены в Государственный реестр лекарственных средств (ФЗ № 61-ФЗ).

Перечень наркотических и психотропных лекарственных препаратов для медицинского применения, включенных в Государственный реестр лекарственных средств представлен в таблицах 7 - 9.

Таблица 7 - Наркотические средства и психотропные вещества, оборот которых разрешен в РФ

Наркотические средства		
МНН/Группировочное название (русское, латынь)	Торговое наименование	Лекарственная форма
Бупренорфин Buprenorphinum	Бупранал*	Раствор д/ин
	Транстек	Пластырь транс-дермальный
Бупренорфин + налоксон Buprenorphinum + naloxonium	Бупраксон*	Таблетки сублингвальные
Морфин Morphinum	Морфин	Раствор д/ин, раствор п/к
	Морфина сульфат	Капсулы пролонгированного действия
	МСТ континус*	Таблетки пролонгированного действия п/о

	Морфин	Таблетки
<i>Продолжение таблицы 7</i>		
Кодеин + морфин + носкапин + папаверин + тебаин Kodeinum + morphinum + narcotinum + papaverinum + tebainum	Омнопон	Раствор для подкожного введения
Пропионилфенилэтоксиэтилпиперидин Propionylphenylethoxyethylpiperidinum	Просидол	Таблетки защежные
Тримеперидин Trimeperidinum	Промедол	Раствор д/ин, таб.
	Дюрогезик Матрикс	ТТС
Фентанил	Фендивия*	ТТС
Fentanylum	Фентанил	ТТС
	Фентадол Матрикс	ТТС
	Фентанил	Раствор в/в и в/м, раствор д/ин
Налоксон + Оксикодон Naloxonium + oxycodonum	Таргин*	Таблетки пролонгированного действия

Таблица 8 - Психотропные вещества списка II, оборот которых разрешен в РФ

Психотропные вещества		
МНН/Группировочное название (русское, латынь)	Торговое наименование	Лекарственная форма
Кетамин Ketaminum	Кетамин	Раствор в/в и в/м

Таблица 9 - Психотропные вещества списка III, оборот которых разрешен в РФ

МНН/ Группировочное название	Торговое наименование	Лекарственная форма
Алпразолам (Alprazolamum)	Алзолам	Табл.
	Алпразолам	Табл.
	Золомакс*	Табл.
	Хелекс*	Табл.
	Хелекс СР*	Табл. пролонгированного действия
Буторфанол (Butorphanolum)	Буторфанол	Раствор в/в и в/м
Диазепам (Diazepamum)	Апаурин	Р-р в/в и в/м, таб. п/о
	Реланиум*	Р-ор в/в и в/м, таб.
	Релиум	Р-р в/в и в/м, р-р д/ин, таб. п/о
	Седуксен*	Р-р в/в и в/м, таб.

	Сибазон	Р-р в/в и в/м, р-р д/ин, таб. <i>Продолжение таблицы 9</i>
Золпидем (Zolpidemum)	Золпидем	Табл.
	Зольсана	Табл. п/о
	Ивадал*	Табл. п/о
	Нитрест	Табл. п/о
	Санвал*	Табл. п/о
	Онириа	Капли д/приема внутрь
Клоназепам (Clonazepamum)	Клоназепам	Табл.
Лоразепам (Lorazepamum)	Лорафен	Табл. п/о
Медазепам (Medazepamum)	Мезапам	Табл.
Мидазолам (Midazolamum)	Дормикум	Р-р в/в и в/м
	Мидазолам	Р-р в/в и в/м
	Мидазолам-амельн	Р-р в/в и в/м
	Фулсед	Р-р в/в и в/м
Налбуфин (Nalbuphinum)	Налбуфин	Р-р в/в, раствор д/ин
	Налбуфин Серб	Р-р д/ин
	Налбуфина гидрохлорид	Р-р д/ин
Оксазепам (Oxazepamum)	Нозепам	Табл.
	Тазепам	Табл. п/о
Натрия оксибутират (Natrii oxybutiras)	Натрия оксибат	Р-р в/в и в/м
Тианептин (Tianeptinum)	Коаксил	Табл.п/о
Фенобарбитал (Phenobarbitalum)	Фенобарбитал	Табл., табл.детские
Диазепам + циклобарбитал	Реладорм	Табл.
Хлордиазепоксид (Chlordiazepoxidum)	Элениум	Табл. п/о

2.2. Назначение лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи в стационарных условиях

При оказании пациенту медицинской помощи в стационарных условиях назначение лекарственных препаратов производится без оформления рецепта медицинским работником единолично, за исключением если:

- одновременного назначения пяти и более лекарственных препаратов одному пациенту;
- назначены лекарственные препараты не входящих в Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов;
- назначены ЛП при нетипичном течении заболевания, наличии осложнений основного заболевания и (или) сопутствующих заболеваний;
- назначены препараты, особенности взаимодействия и совместимости которых, согласно инструкциям по их применению, приводят к снижению эффективности и безопасности фармакотерапии и (или) создают потенциальную опасность для жизни и здоровья пациента.

В этих случаях требуется согласование назначения с заведующим отделением или ответственным дежурным врачом, либо другим лицом, уполномоченным приказом главного врача медицинской организации, а также, при

наличии, с врачом - клиническим фармакологом.

В указанных случаях назначение лекарственных препаратов фиксируется в медицинских документах пациента и заверяется подписью медицинского работника и заведующего отделением (ответственного дежурного врача или другого уполномоченного лица).

Медицинский работник медицинской организации, расположенной в сельском населенном пункте или населенном пункте, расположенном в удаленных и труднодоступных местностях, осуществляет назначение лекарственных препаратов единолично.

По решению врачебной комиссии пациентам при оказании им медицинской помощи в стационарных условиях назначаются лекарственные препараты, не включенные в Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, в случае их замены из-за индивидуальной непереносимости, по жизненным показаниям.

Решение врачебной комиссии фиксируется в медицинских документах пациента и журнале врачебной комиссии.

В случаях обследования и лечения гражданина в стационарных условиях в рамках предоставления медицинских услуг на возмездной основе за счет личных средств граждан, средств юридических лиц и иных средств на основании договора, в том числе договора добровольного медицинского страхования, ему могут быть назначены лекарственные препараты, не входящие в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, если их назначение и применение обусловлено медицинскими показаниями.

Нормативы утверждены в пересчете на действующие наркотические средства, содержащиеся в любых лекарственных формах, в том числе в сочетании с фармакологическими активными веществами представлены в приложении 4.

2.3. Назначение лекарственных препаратов при оказании первичной медико-санитарной помощи, скорой медицинской помощи и паллиативной медицинской помощи

При оказании первичной медико-санитарной помощи и паллиативной помощи в амбулаторных условиях назначение лекарственных препаратов осуществляется медицинским работником в случаях типичного течения заболевания пациента, исходя из тяжести и характера заболевания.

Назначение лекарственных препаратов по решению врачебной комиссии при оказании первичной медико-санитарной помощи, в амбулаторных условиях производится в случаях:

одновременного назначения одному пациенту пяти и более лекарственных препаратов в течение одних суток или свыше десяти наименований в течение одного месяца;

назначения лекарственных препаратов при нетипичном течении заболевания, наличии осложнений основного заболевания и (или) сопутствующих заболеваний, при назначении лекарственных препаратов, особенности взаимодействия и совместимости которых согласно инструкциям по их применению приводят к снижению эффективности и безопасности лечения па-

циента и (или) создают потенциальную опасность для жизни и здоровья пациента;

первичного назначения пациенту наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня (в случае принятия руководителем медицинской организации решения о необходимости согласования назначения таких лекарственных препаратов).

При оказании скорой медицинской помощи лекарственные препараты назначаются медицинским работником выездной бригады скорой помощи, медицинским работником медицинской организации при оказании медицинской помощи гражданам при заболеваниях, несчастных случаях, травмах, отравлениях и других состояниях, требующих срочного медицинского вмешательства.

Назначение лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, при оказании первичной медико-санитарной помощи

При оказании первичной медико-санитарной помощи назначение медицинским работником в соответствии со стандартами медицинской помощи лекарственных препаратов, отпускаемых бесплатно или со скидкой, осуществляется на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) с учетом развития заболевания, особенностей течения основного и сопутствующего заболеваний следующим категориям граждан:

- гражданам, имеющим право на получение государственной социальной помощи в виде набора социальных услуг, в соответствии с перечнем лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе лекарственных препаратов для медицинского применения, назначаемых по решению врачебных комиссий медицинских организаций;
- лицам, больным гемофилией, муковисцидозом, гипофизарным нанизмом, болезнью Гоше, злокачественными новообразованиями лимфоидной, кроветворной и родственных им тканей, рассеянным склерозом, гемолитико-уремическим синдромом, юношеским артритом с системным началом, мукополисахаридозом I, II и VI типов, лиц после трансплантации органов и (или) тканей в соответствии с перечнем лекарственных препаратов, утверждаемым Правительством Российской Федерации;
- гражданам, имеющим право на получение лекарственных препаратов бесплатно или получение лекарственных препаратов со скидкой за счет средств бюджетов субъектов Российской Федерации, в соответствии с Перечнем групп населения и категорий заболеваний, при амбулаторном лечении которых лекарственные средства и изделия медицинского назначения отпускаются по рецептам врачей бесплатно, и Перечнем групп населения, при амбулаторном лечении которых лекарственные средства отпускаются по рецептам врачей с 50-процентной скидкой, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации № 890 от 30.07.1994;

- гражданам, страдающим жизнеугрожающими и хроническими прогрессирующими редкими (орфанными) заболеваниями, приводящими к сокращению продолжительности жизни граждан и их инвалидности.

При оформлении рецепта на бланке формы № 148-1/у-04 (л) на бумажном носителе оформляются два экземпляра, один из которых остается в аптечной организации, второй - в медицинской карте пациента.

Не допускается назначение лекарственных препаратов и оформление рецептов на бумажном носителе или рецептов в форме электронного документа для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, медицинскими работниками санаторно-курортных организаций, медицинскими работниками медицинских организаций, оказывающих медицинскую помощь стационарно или в условиях дневного стационара, за исключением назначения лекарственных препаратов по решению врачебной комиссии при оказании первичной медико-санитарной помощи, паллиативной медицинской помощи в амбулаторных условиях.

При назначении лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, в рецепте указывается номер телефона, по которому работник аптечной организации при необходимости может согласовать с медицинским работником замену лекарственного препарата (пункт 40).

Назначение наркотических и психотропных лекарственных препаратов Списка II Перечня (за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем, а также лекарственных препаратов, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов) гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получения лекарственных препаратов со скидкой, осуществляется на рецептурном бланке формы № 107/у-НП, к которому дополнительно оформляется рецепт на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) (в двух экземплярах при оформлении на бумажном носителе).

Назначение наркотических и психотропных лекарственных препаратов Списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем, наркотических лекарственных препаратов Списка II Перечня, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов, психотропных лекарственных препаратов Списка III Перечня, иных средств, подлежащих предметно-количественному учету, лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью в соответствии с основным фармакологическим действием, комбинированных лекарственных препаратов, указанных в подпункте 3 пункта 10 настоящего Порядка, предназначенных для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, осуществляется на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, к которому дополнительно оформляется рецепт на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04(л) (в двух экземплярах при оформлении на бумажном носителе).

При назначении лекарственного препарата в рецепте на бумажном носителе и (или) рецепте в форме электронного документа запрещается превышать предельно допустимое количество отдельных наркотических и психотропных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт.

2.4. Назначение лекарственных препаратов при оказании паллиативной медицинской помощи

Паллиативная медицинская помощь представляет собой комплекс медицинских вмешательств, направленных на избавление от боли и облегчение других тяжелых проявлений заболевания, в целях улучшения качества жизни неизлечимо больных граждан.

Паллиативная медицинская помощь может оказываться в амбулаторных условиях и стационарных условиях медицинскими работниками, прошедшими обучение по оказанию такой помощи (ФЗ № 323-ФЗ от 21.11.2011, ст. 36).

Нормативные акты, регламентирующие деятельность, связанную с оказанием палиативной медицинской помощи:

- Федеральный закон Российской Федерации № 323-ФЗ от 21.11.2011 «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (ст. 32, 36, 83).
- Постановление Правительства РФ от 26 декабря 2017 г. N1640 "Об утверждении государственной программы Российской Федерации Развитие здравоохранения" (с изменениями и дополнениями)
- Постановление правительства Российской Федерации № 1492 от 08.12.2017 «О Программе государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи на 2018 г. и на плановый период 2019 и 2020 гг»
- Распоряжение Правительства Российской Федерации №1403-р от 01.07.2016 «Повышение доступности наркотических средств и психотропных веществ для использования в медицинских целях».
- Распоряжение Правительства Российской Федерации № 164-р от 05.02.2016 «Стратегия в интересах граждан старшего поколения в Российской Федерации до 2025 г»
- Приказ Министерства здравоохранения РФ и Министерства труда и социальной защиты РФ от 31 мая 2019 г. N 345н/372н "Об утверждении Положения об организации оказания паллиативной медицинской помощи, включая порядок взаимодействия медицинских организаций, организаций социального обслуживания и общественных объединений, иных некоммерческих организаций, осуществляющих свою деятельность в сфере охраны здоровья"
- Приказ Минздрава России № 38н от 29.01.2016 «Об утверждении Порядка оказания медицинской помощи по профилю «гериатрия».

В кабинете, отделении паллиативной медицинской помощи, патронажной службой паллиативной медицинской помощи, хосписе осуществляются

следующие функции:

- назначение и оформление назначения наркотических и психотропных лекарственных препаратов пациентам, нуждающимся в обезболивании;
- ведение учетной и отчетной документации;
- предоставление отчетов о деятельности в установленном порядке.

Обращаем внимание на законное основание превышения установленных норм отпуска и количества препарата для выписывания на один рецепт (приказ МЗ России № 1175н от 20.12.2012 (в ред. от 31.10.2017) Количество назначенных наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, при оказании пациентам, нуждающимся в длительном лечении, первичной медико-санитарной помощи и паллиативной медицинской помощи может быть увеличено не более чем в 2 раза по сравнению с предельно допустимым количеством лекарственных препаратов для назначения на один рецепт, установленным приложением № 1 к настоящему Порядку, или рекомендованным количеством лекарственных препаратов для назначения на один рецепт, установленным приложением № 2 к настоящему Порядку.

Назначение препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III или IV Перечня

В соответствии с пунктом 5 статьи 2 Федерального закона № 3-ФЗ от 08.01.1998 (в ред. от 04.06.2015) препараты, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III или IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ (утвержденного постановлением Правительства РФ № 681 от 30.06.1998), и поэтому не представляют опасности в случае злоупотребления ими или представляют незначительную опасность и из которых указанные средства или вещества не извлекаются легкодоступными способами, могут исключаться некоторые меры контроля, установленные вышеуказанным законом. Порядок применения мер контроля в отношении указанных препаратов устанавливается Правительством РФ.

Минздрав России устанавливает предельно допустимое количество наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, указанных в пункте 5 статьи 2 Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» (п. 6 ст. 2 в ред. ФЗ № 317-ФЗ от 25.11.2013).

Приказом МЗ РФ от 26 ноября 2021 года № 1102н утверждено предельно допустимого количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, в отношении которых могут исключаться некоторые меры контроля (таблица 10).

Таблица 10 - Предельно допустимое количество НС, ПВ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, в отношении которых могут исключаться некоторые меры контроля

Наименование НС, ПВ или их прекурсоров	Предельно допустимое количество НС, ПВ и их прекурсора (на 1 дозу твердой лекарственной формы комбинированного лекарственного препарата, содержащего НС, ПВ или их прекурсор в сочетании с	Предельно допустимое количество НС, ПВ и их прекурсора (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения комбинированного лекарственного препарата, содержащего НС, ПВ или их прекурсор в сочетании с фармакологическими активными компонен-	Предельно допустимое количество НС, ПВ и их прекурсора (на 1 мл жидкой формы препарата, содержащегося в медицинском изделии для диагностики в лабораторных условиях), мг
Аллобарбитал	-	-	1
Алпразолам	-	-	1
Амобарбитал (барбамил)	-	-	1
Амфепрамон (фепранон, ди-этилпропион)	-	-	1
Барбитал и его соли (в пересчете на чистое вещество)	-	-	20
BZP (N-бензилпиперазин)	-	-	1
Бромазепам	-	-	1
Бупренорфин	-	-	0,2
Буталбитал	-	-	1
Бутобарбитал	-	-	1
Декстрометорфана гидробромид	30	200	1
Диазепам	-	-	1
Дигидрокодеин	-	-	1
Золпидем	-	-	1
Кетамин	-	-	0,5
Клобазам	-	-	1
Клоназепам	-	-	0,1
Клоразепат	-	-	1
Кодеин и его соли (в пересчете на чистое вещество)	20	200	2

Кокаин	-	-	2
Лоразепам	-	-	1
Мазиндол	-	-	0,05
Медазепам	-	-	0,5
Мезокарб	10	-	2
Мепробамат	-	-	1
Мидазолам	-	-	0,5
Модафинил (введено приказом Минздрава России № 882н от 31.10.2017)	50		
Морфин	-	-	0,5
Ниметазепам	-	-	1
Нитразепам	-	-	1
Оксазепам	-	-	1
Празепам	-	-	2
Псевдоэфедрина гидрохлорид	60	200	2
Секобарбитал	-	-	1
Темазепам	-	-	1
Фенилпропаноламин (норэфедрин)	75	300	2
Фенобарбитал	50	200	2
Флудиазепам	-	-	0,5
Флунитразепам	-	-	0,5
Флуразепам	-	-	1
Хальдион (триазолам)	-	-	0,5
Хлордiazепоксид	20	-	1
Этаминал натрия (пентобарбитал)	-	-	1
Эрготамина гидротартрат	5	-	0,5
Эстазолам	-	-	0,05
Эфедрина гидрохлорид	50	300	2

Предельно допустимое количество отдельных наркотических и психотропных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт утверждено приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 24 ноября 2021 г. N 1094н (приложение 1). Количество назначенных наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, при оказании пациентам, нуждающимся в длительном лечении, первичной медико-санитарной помощи и паллиативной медицинской помощи, может быть увеличено не более чем в 2 раза по сравнению с предельно допустимым количеством лекарственных препаратов для назна-

чения на один рецепт.

2.5. Порядок оформления, учета и хранения рецептурных бланков

Рецепты, содержащие назначение наркотических средств или психотропных веществ, оформляются на специальных бланках на бумажном носителе и (или) формируются с согласия пациента или его законного представителя в форме электронных документов, подписанных с использованием усиленной квалифицированной электронной подписи лечащего врача или фельдшера, акушерки, на которых возложены функции лечащего врача, и соответствующей медицинской организации (п. 1 в ред. Федерального закона № 242-ФЗ от 29.07.2017).

Форма бланков указанных рецептов, порядок их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правила оформления, в том числе в форме электронных документов, устанавливаются федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения, по согласованию с федеральным органом исполнительной власти в сфере внутренних дел (в ред. Федерального закона № 242-ФЗ от 29.07.2017).

Формы рецептурных бланков

Назначение и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения осуществляется на рецептурных бланках, утвержденных приказами Минздрава России [4, 16].

На сегодняшний день утверждены четыре формы рецептурных бланков:

- Специальный рецептурный бланк формы № 107/у-НП на наркотическое средство или психотропное вещество (утв. приказом Минздрава России №1094н от 24.11.2021 г) (приложение 5).
- Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 (приложение 6).
- Рецептурный бланк формы № 107—1/у (приложение 7).
- Рецептурный бланк формы № 148-1/у-04 (л) (приложение 8).

Количество специальных рецептурных бланков в медицинской организации не должен превышать шестимесячной потребности. Медицинскому работнику выдается единовременно не более 20 специальных рецептурных бланков. Отсутствуют ограничения на одновременное назначение нескольких наркотических лекарственных средств пациенту, а также норма для остатка ампул, таблеток, ТТС у пациента на момент выписки очередного рецепта.

Приказ №1094н внес в перечни разных групп ЛП уточнения, исключил непонятные или дублирующие формулировки ранее действующих приказов. Соответствие форм рецептурных бланков при выписывании тех или иных групп ЛП, а также сроки действия и сроки хранения рецептов в аптеке представлены в таблице 11.

Таблица 11 - Сроки действия и хранения рецептов

Форма рецептурного бланка	ЛП препарат, который на нем выписывают	Срок действия	Срок хранения рецепта в аптеке
107-1/у-НП	ЛС, содержащие НС и ПВ списка II, кроме ЛП в виде ТДТС и ЛП в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов	15 дней (п.6 ст. 25 ФЗ-3)	5 лет
148-1/у-88	ЛП, подлежащие ПКУ <ul style="list-style-type: none"> – НС, в виде ТДТС – НС в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов 	15 дней	5 лет
	ЛП, которые содержат: <ul style="list-style-type: none"> – ПВ списка III – Сильнодействующие и ядовитые вещества (СВ и ЯВ) – Комбинированные ЛП, содержание НС, ПВ и их прекурсоры (п.9 п.п. 2 приказа МЗ РФ 1094н) – Иные ЛП, подлежащие ПКУ (циклопентолат) – ЛП индивидуального изготовления, содержащие НС и ПВ списка II, и другие фармакологически активные вещества в дозе, не превышающую высшую разовую дозу и при условии, что этот комбинированный ЛП не является НС и ПВ списка II 	15 дней	3 года
148-1/у-04 (Л)	ЛП, отпускаемые бесплатно или со скидкой, кроме рецептов на ЛП подлежащие ПКУ	30/90 дней	3 года
	ЛП, подлежащие ПКУ, отпускаемые бесплатно или со скидкой	15 дней	3 года
107-1/у	ЛП рецептурного отпуска, в том числе комбинированные ЛП, содержащие НС и ПВ (п. 11 Приказ МЗ РФ 1094н)	60 дней	Возвращаются пациенту
	ЛП для пациента с заболеванием, требующим курсового лечения	До 1 года	Возвращаются пациенту
	ЛП, не подлежащие ПКУ: Антипсихотические препараты, код NO5A по АТХ (галоперидол, дроперидолазенапим, аминазин и т.д) Аксиолитики, код NO5B по АТХ (грандаксин и т.д) Снотворные и седативные ЛП, код NO5C по АТХ (беллатаминал, дексодор, анданте) Антидепрессанты, код NO6A по АТХ (вальдоксан, амитриптилин, азафен, флуосетин, прозак, опра и т.д.)	От 60 дней до 1 года	3 месяца

Рецептурный бланк формы №107/у-НП оформляется при назначении: наркотических и психотропных лекарственных препаратов Списка II Перечня, за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем и лекарственных препаратов, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов.

Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 оформляется при назначении:

- наркотических и психотропных ЛП Списка II Перечня в виде ТТС, НС Списка II Перечня, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов, психотропных веществ, внесенных в Список III Перечня;
- Психотропные лекарственные препараты списка III.
- лекарственных препаратов индивидуального изготовления, содержащих наркотическое средство или психотропное вещество Списка II Перечня, и другие фармакологические активные вещества в дозе, не превышающей высшую разовую дозу, и при условии, что этот комбинированный лекарственный препарат не является наркотическим или психотропным лекарственным препаратом Списка II Перечня;
- лекарственных препаратов, включенные в перечень ЛС для медицинского применения, подлежащие ПКУ.

Рецептурный бланк формы № 148-1/у-04 (л) оформляется при назначении лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой.

Рецептурный бланк формы № 107-1/у оформляется при назначении:

- лекарственных препаратов, указанных в пункте 4 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих, кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, другие фармакологические активные вещества, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации №183н;
- иные лекарственные препараты.

Правила оформления специального рецептурного бланка на наркотическое средство или психотропное вещество формы 107/у-НП

Рецептурный бланк заполняется разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой либо с применением печатающих устройств. Исправления при заполнении рецептурного бланка не допускаются.

На рецептурном бланке (рисунок 1) проставляется штамп медицинской организации (с указанием полного наименования медицинской организации, ее адреса и телефона) и дата выписки рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат.

В строках «Ф. И.О. пациента» и «Возраст» указываются полностью фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии) пациента, его возраст

(количество полных лет). С 1 марта в строке «Возраст» допустимо указывать дату рождения пациента, а не только количество полных лет.

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

штамп медицинской организации

Код формы по ОКУД
Медицинская документация
Форма № 107 /у-НП,
утвержденная приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 24.11.2021 № 1094н

РЕЦЕПТ

Серия АС22 № 0000010

«2» марта 2022 г.
(дата выписки рецепта)

(взрослый, детский — нужное подчеркнуть)

По специальному назначению
Для рецептов

Фамилия, имя, отчество (последнее — при наличии) пациента Петров Николай Васильевич

Возраст 55 лет

Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования 7555000078539710

Номер медицинской карты АМБ365

Фамилия, имя, отчество (последнее — при наличии)
лечащего врача (фельдшера, акушерки) Андреева Анна Алексеевна

Рр: Tab. Morphini 10 mg № 120 (сто двадцать)
D.S. По 1 таблетке каждые 4 часа

Подпись и личная печать врача
(подпись фельдшера, акушерки)

Фамилия, имя, отчество (последнее — при наличии)
и подпись уполномоченного лица медицинской организации

Отметка аптечной организации об отпуске

Фамилия, имя, отчество (последнее — при наличии)
и подпись работника аптечной организации

М. П.

Рецепт действителен в течение 15 дней

Рисунок 1 - Образец оформления бланка 107/у-НП

В строке «Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования» указывается номер полиса обязательного медицинского страхования пациента (при наличии).

В строке «Номер медицинской карты» указывается номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях, или истории болезни пациента, выписываемого из медицинской организации.

В строке «Ф. И.О. врача (фельдшера, акушерки)» указываются полностью фамилия, имя, отчество (последнее - при наличии) врача (фельдшера, акушерки), выписавшего рецепт на наркотический (психотропный) лекарственный препарат.

При оформлении рецепта на бланке №107/у-НП количество препарата медработник должен указать прописью. При назначении НС медработник не должен превышать количество, которое может быть выписано в одном рецепте, установленное приложением №1 к Порядку назначения лекарственных препаратов (утв. приказом Минздрава №1094н). Исключение: по медицинским показаниям, с учетом клинических рекомендаций это количество может быть увеличено, но не более чем в два раза. В таком случае на рецептах на

бумажном носителе медработник должен сделать надпись «По специальному назначению», отдельно заверить ее своей подписью и печатью медицинской организации «Для рецептов» (рисунок 2).

Министерство здравоохранения Российской Федерации

штамп медицинской организации

Код формы по ОКУД
Медицинская документация
Форма № 107/у-НП,
утвержденная приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 24.11.2021 № 1094н

РЕЦЕПТ

Серия АС22 № 000010

«2» марта 2022 г.
(дата выписки рецепта)

(взрослый, детский — нужное подчеркнуть)

По специальному назначению
Для рецептов

Фамилия, имя, отчество (последнее — при наличии) пациента Петров Николай Васильевич

Возраст 55 лет

Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования 7555000078539710

Номер медицинской карты АМБ365

Фамилия, имя, отчество (последнее — при наличии)
лечащего врача (фельдшера, акушерки) Андреева Анна Алексеевна

Рр: Tab. Morphini 10 mg № 120 (сто двадцать)
D.S. По 1 таблетке каждые 4 часа

Подпись и личная печать врача
(подпись фельдшера, акушерки)

Фамилия, имя, отчество (последнее — при наличии)
и подпись уполномоченного лица медицинской организации

Отметка аптечной организации об отпуске

Фамилия, имя, отчество (последнее — при наличии)
и подпись работника аптечной организации

М. П.

Рецепт действителен в течение 15 дней

Рисунок 2 - Образец оформления бланка 107/у-НП с превышением предельного количества НС на один рецепт

Получить (купить) в аптеке НС списка II, выписываемые на рецептурном бланке формы №107/у-НП, могут при предъявлении документа, удостоверяющего личность:

- пациент, указанный в рецепте;
- законный представитель пациента, указанного в рецепте;
- лицо с оформленной в соответствии с российским законодательством доверенностью от пациента на получение НС;
- лицо, которое ухаживает за инкурабельным больным, при предъявлении одновременно с рецептом документа, удостоверяющего личность, и документа, подтверждающего инкурабельное состояние больного.

Документ, который подтверждает инкурабельное состояние больного, должен содержать сведения о лице, которое получает ЛП, должен быть заверен подписью и печатью медработника и печатью медорганизации. Документ, подтверждающий инкурабельное состояние больного, остается в аптечной организации.

В строке «Отметка аптечной организации об отпуске» ставится отметка аптечной организации об отпуске наркотического (психотропного) лекарственного препарата (с указанием наименования, количества отпущенного наркотического (психотропного) лекарственного препарата и даты его отпуска).

Отметка аптечной организации об отпуске наркотического (психотропного) лекарственного препарата заверяется подписью работника аптечной организации, отпустившего наркотический (психотропный) лекарственный препарат (с указанием его фамилии, имени, отчества (последнее - при наличии)), а также круглой печатью аптечной организации, в оттиске которой должно быть идентифицировано полное наименование аптечной организации.

Бланки формы №107/у-НП, изготовленные до 1 марта 2022 года, действительны до 1 марта 2023 года (п. 3 приказа Минздрава №1094н).

Порядок оформления рецептурных бланков на бумажном носителе форм № 107-1/у, № 148-1/ 88 и № 148-1/у04 (л)

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 с датой выписки (датой оформления) рецепта на лекарственный препарат. Дополнительно на рецептурном бланке формы **N 148-1/у-04(л)** проставляется код медицинской организации в соответствии с Основным государственным регистрационным номером.

Серия рецептурного бланка формы **N 148-1/у-04(л)** включает код субъекта Российской Федерации, соответствующий двум первым цифрам Общероссийского классификатора объектов административно-территориального деления (далее - ОКАТО).

Разрешается изготавливать рецептурные бланки формы N 107-1/у и формы N 148-1/у-04(л) с помощью компьютерных технологий. **Рецептурные бланки формы формы N 148-1/у-88 изготавливаются исключительно типографским способом.**

На рецептурных бланках, оформляемых индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на медицинскую деятельность, в верхнем левом углу типографским способом или путем проставления штампа должен быть указан адрес индивидуального предпринимателя, номер и дата лицензии, наименование органа государственной власти, выдавшего лицензию.

Рецептурные бланки форм N 107-1/у, N 148-1/у-88 и N 148-1/у-04(л) заполняются медицинским работником чернилами или шариковой ручкой.

Допускается оформление всех реквизитов (за исключением реквизита "Подпись лечащего врача (подпись фельдшера, акушерки)") рецептурных бланков формы формы **N 107-1/у, формы N 148-1/у-88 и формы N 148-1/у-04(л)** с использованием печатающих устройств. Оформление рецептурных бланков формы N 148-1/у-04(л) включает цифровое кодирование.

Цифровое кодирование указанных рецептурных бланков включает:

- код медицинской организации (ОГРН) или код индивидуального предпринимателя в соответствии с Основным государственным регистрационным номером индивидуального предпринимателя (далее - ОГРНИП), проставляемый при изготовлении рецептурных бланков;
- код категории граждан, имеющих право на получение лекарственных препаратов в соответствии со статьей 6.1 Федерального закона от 17 июля 1999 г. N 178-ФЗ "О государственной социальной помощи" <1>, и код нозологической формы по Международной статистической классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем (10-й пересмотр) (далее - МКБ), заполняемые лечащим врачом путем занесения каждой цифры в пустые ячейки, при этом точка проставляется в отдельной ячейке;
- отметку об источнике финансирования (федеральный бюджет [1], бюджет субъекта Российской Федерации [2], муниципальный бюджет [3]) и
- штрих-код - дополнительный реквизит (в случае изготовления на территории субъекта Российской Федерации рецептурного бланка с использованием компьютерных технологий).

В рецептурных бланках форм **N 107-1/у, N 148-1/у-88 и N 148-1/у-04(л)** в графе "Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) пациента" указываются фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) пациента.

В рецептурных бланках форм **N 148-1/у-88, N 107-1/у и N 148-1/у-04(л)** в графе "Дата рождения" указывается дата рождения пациента (число, месяц, год). Дополнительно в рецептурных бланках формы **N 148-1/у-88 и формы N 107-1/у** для детей в возрасте **до 1 года** в графе "Дата рождения" указывается количество полных месяцев.

В рецептурных бланках формы **N 148-1/у-04(л)** в графах "СНИЛС" и "N полиса обязательного медицинского страхования" указываются страховой номер индивидуального лицевого счета гражданина в Пенсионном фонде Российской Федерации (СНИЛС) (при наличии) и номер полиса обязательного медицинского страхования.

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 почтовый адрес места жительства (места пребывания или места фактического проживания) пациента или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях.

!!! Указание и адреса места жительства и номера медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях, не является ошибкой.

В графе "Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) лечащего врача (фельдшера, акушерки)" рецептурных бланков форм **N 148-1/у-88, N 107-1/у и N 148-1/у-04(л)** указываются полностью фамилия, инициалы имени, отчества (последнее - при наличии) медицинского работ-

ника, назначившего лекарственные препараты и оформившего рецепт.

В графе "Rp" рецептурных бланков форм **N107-1/у, N148-1/у-88 и N148-1/у-04(л)** указывается:

- 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);
- способ применения лекарственного препарата на государственном языке Российской Федерации или на государственном языке Российской Федерации и государственном языке республик и иных языках народов Российской Федерации

При оформлении рецептурных бланков запрещается ограничиваться общими указаниями, например, "Внутреннее", "Известно".

Рецепт, оформленный на рецептурном бланке форм **N148-1/у-88, N107-1/у и N148-1/у-04(л)**, подписывается медицинским работником и заверяется его печатью.

Рецепт, оформленный на рецептурном бланке формы **N148-1/у-88 и формы N148-1/у-04(л)**, дополнительно заверяется печатью медицинской организации "Для рецептов".

Для рецепта, оформленного на рецептурном бланке формы **N107-1/у**, наличие печати "Для рецептов" не является обязательным.

На одном рецептурном бланке формы **N148-1/у-88** и формы **N148-1/у-04(л)** разрешается осуществлять назначение только одного наименования лекарственного препарата (рисунок 3).

На одном рецептурном бланке формы **N107-1/у** разрешается осуществлять назначение только одного наименования лекарственного препарата, относящегося по АТХ к антипсихотическим средствам (код N05A), анксиолитикам (код N05B), снотворным и седативным средствам (код N05C), антидепрессантам (код N06A) и не подлежащего предметно-количественному учету, и до трех наименований лекарственных препаратов - для иных лекарственных препаратов, не отнесенных к вышеуказанным АТХ.

Исправления в рецепте не допускаются!

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Код формы по ОКУД
Код учреждения по ОКПО
Медицинская документация
Форма № 107-1/у

Утверждена приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 24 ноября 2021 г. № 1094н

Наименование учреждения
УПРАВЛЕНИЕ ЗАВОДА
медико-санитарной части
Наименование (штамп)
ТОРОПСКАЯ ПОЛИКЛИНИКА №007
индивидуального предпринимателя
(указать адрес, номер и дату
лицензии, орган государственной
власти, выдавшего лицензию)

РЕЦЕПТ
(взрослый, детский — нужное подчеркнуть)
«20» марта 2022 г.

Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее — при наличии) пациента Сидорова Т.В.
Дата рождения 08.08.2021, семь месяцев

Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее — при наличии) лечащего врача (фельдшера, акушерки) Андреева А.А.

руб. Icop. I Rp. Amoxycillini 200 mg + Acidi clavulanici 28,5 mg/5 ml № 1
D.S. Приготовить суспензию, как написано в инструкции,
давать ребенку внутрь в начале приема пищи
по 3,5 мл 2 раза в день, каждые 12 часов, в течение 7 дней

руб. Icop. I Rp. Gtt. auris Dexamethasoni + Neomycini + Polymyxini B 10,5 ml
D.S. По одной капле в каждое ухо 2 раза в день, в течение 7 дней

руб. Icop. I Rp.

Подпись и печать лечащего врача
(подпись фельдшера, акушерки)

Рецепт действителен в течение 60 дней, до 1 года ()
(нужное подчеркнуть) (указать количество дней)

Рисунок 3 - Образец заполнения бланка 107-1/у

При оформлении рецептурных бланков форм **N148-1/у-88, N 107-1/у и N148-1/у-04(л)** на лекарственные препараты, назначенные по решению врачебной комиссии, на обороте рецептурного бланка ставится специальная отметка (штамп).

На рецептурном бланке формы **N148-1/у-04(л)** внизу имеется линия отрыва, разделяющая рецептурный бланк и корешок.

Корешок от рецепта, оформленного на указанном рецептурном бланке, выдается пациенту (его законному представителю) в аптечной организации, на корешке делается отметка о наименовании лекарственного препарата, дозировке, количестве, способе применения (рисунок 4).

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Код формы по ОКУД 3108805
Медицинская документация
Форма № 148-1/у-88
Утверждена приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 24 ноября 2021 г. № 1094н

Наименование государственного учреждения здравоохранения Российской Федерации, в котором выдан рецепт (указать адрес, номер и дату выдачи лицензии, орган государственной власти, выдавший лицензию) **1**

Серия **45HP** № **53018**

«**11**» **марта** 20**22** г.
(дата оформления рецепта)

РЕЦЕПТ
(взрослый, детский — нужное подчеркнуть)



Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее — при наличии) пациента Петров И.П.

Дата рождения 21.08.1951

Адрес места жительства или № медицинской карты амбулаторного пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях № а/к 116-122
адрес: 111203, г. Москва, ул. Пионерская, д. 1, кв. 44 **2**

Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее — при наличии) лечащего врача (фельдшера, акушерки) Переборов С.А.

Рр. Кодеина – 0,008, кофеина – 0,05, напроксена – 0,1, метамизола натрия – 0,3,
4 фенobarбитала – 0,01
D.t.d. № 20 в таблетках
S. Принимать внутрь по 1 таблетке при болях

Подпись и печать лечащего врача (подпись фельдшера, акушерки)   

Рецепт действителен в течение 15 дней

1 В штампе должна быть указана дата выписки (оформления) рецепта

2 Нужно указывать почтовый адрес места жительства (пребывания или фактического проживания) пациента с почтовым индексом или номер медицинской карты

3 Если медработник указал и адрес места жительства, и номер медицинской карты пациента, то это не ошибка. По такому рецепту можно отпустить ЛП

4 Наименование действующих веществ и обращение к фармацевтисту по отпуску медработник может выписать на русском языке или на латыни

Рисунок 4 - Образец заполнения бланка 148-1/у-88

При наличии медицинских показаний медработник также вправе назначить ЛП по торговому наименованию — по решению врачебной комиссии. При этом на обороте рецепта должна быть специальная отметка (штамп) врачебной комиссии (рисунок 5).

Случаи, когда назначение препаратов для лечения в амбулаторных условиях происходит по решению врачебной комиссии, определяют пункты 32 и 5 Приложения 1 к приказу Минздрава №1094н:

- одновременное назначение одному пациенту пяти и более ЛП в течение суток или свыше 10 наименований в течение месяца;
- назначение ЛП при нетипичном течении заболевания;
- назначение ЛП, которые создают потенциальную опасность для жизни и здоровья пациента;
- первичное назначение наркотических и психотропных ЛП (НС и ПВ) списков II и III (если руководитель медорганизации принял решение о необходимости согласования назначения с врачебной комиссией);
- назначение ЛП, не входящих в стандарты медицинской помощи;
- назначение ЛП по торговым наименованиям.

Министерство здравоохранения
Российской Федерации
Федеральное учреждение
«Федеральный центр экспертизы
средств для медицинских и
фармацевтических целей»
Наименование (штамп)
Федеральный центр экспертизы
средств для медицинских и
фармацевтических целей
Наименование (штамп)
индивидуального предпринимателя
(указать адрес, номер и дату
лицензии, орган государственной
власти, выдавшего лицензию)

Код формы по ОКУД 3108805
Медицинская документация
Форма № 148-1/у-88
Утверждена приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 24 ноября 2021 г. № 1094н

По специальному
назначению
Для рецептов

Серия 0012 № 24535

«15» марта 2022 г.
(дата оформления рецепта)

РЕЦЕПТ
(взрослый, детский — нужное подчеркнуть)

Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее — при наличии) пациента Петров Н.В.

Дата рождения 26.10.1971

Адрес места жительства или № медицинской карты амбулаторного пациента,
получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях АМБ365

Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее — при наличии) лечащего
врача (фельдшера, акушерки) Андреева А.А.

Rp. Tab. Tramadolі 50 mg № 80
D.S. По 1 таблетке 2 раза в день

Подпись и печать лечащего врача
(подпись фельдшера, акушерки)

Рецепт действителен в течение 15 дней

1 В штампе должна быть указана дата выписки
(оформления) рецепта

Рисунок 6 - Образец оформления рецепта 148-1/у-88 на препарат, выписанный по специальному назначению

Следует обратить внимание, что приказ Минздрава № 4н содержал ограничения по количеству выписывания на курс лечения до 60 дней не для всех ЛП, подлежащих ПКУ. Ограничение действовало в отношении производных барбитуровой кислоты, комбинированных препаратов кодеина, иных комбинированных препаратов НС и ПВ, которые подлежат ПКУ, и анаболиков.

Важно отметить, что при назначении препаратов, включенных в перечень ПКУ, доза которых в рецепте превышает высшую дозу для однократного приема, медицинский работник, который выписывает рецепт, должен обозначить дозу этого препарата прописью и поставить восклицательный знак.

На одном рецептурном бланке формы № 107-1/у медработник может выписать только одно наименование лекарственного препарата, относящегося по АТХ к антипсихотикам (код N05A), анксиолитикам (код N05B), снотворным и седативным средствам (код N05C), антидепрессантам (код N06A) (рисунок 7).

Министерство здравоохранения
Российской Федерации
Федеральное государственное учреждение
«Федеральное бюро регистрации лекарственных
средств»

Наименование учреждения
Федеральное бюро регистрации лекарственных
средств

Наименование (штамп)
индивидуального предпринимателя
(указать адрес, номер и дату
лицензии, орган государственной
власти, выдавшего лицензию)

Код формы по ОКУД
Код учреждения по ОКПО
Медицинская документация
Форма № 107-1/у

Утверждена приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 24 ноября 2021 г. № 1094н

РЕЦЕПТ
(взрослый, детский — нужное подчеркнуть)
«20» марта 2022 г.

Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее — при наличии) пациента Петров Н.В.
Дата рождения 20.01.1971
Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее — при наличии) лечащего врача (фельдшера,
акушерки) Андреева А.А.

руб. l коп. l Rp. Tab. Tofisopami 50 mg
D. t. d. № 20
S. По 1 таблетке в день, утром, в период лечения не употреблять
алкоголь

руб. l коп. l Rp. _____

руб. l коп. l Rp. _____

Подпись и печать лечащего врача _____
(подпись фельдшера, акушерки)

Рецепт действителен в течение 60 дней, до 1 года (_____) (указать количество дней)
(нужное подчеркнуть)

1 В штампе должна быть указана дата выписки (оформления) рецепта

Рисунок 7 - Образец оформления бланка 107-1/у, выписанный на анксиолитик

При оформлении рецептов пациентам с заболеваниями, требующими длительного курсового лечения, срок действия рецепта может быть в пределах до одного года (формулировку до одного календарного года Минздрав убрал). При назначении на срок до одного года медработник на рецепте должен сделать надпись «По специальному назначению», обозначить срок действия рецепта и периодичность отпуска ЛП из аптечной организации (еженедельно, ежемесячно или иные периоды).

Дополнительно надпись «По специальному назначению» необходимо заверить подписью медработника и печатью медорганизации «Для рецептов». Заверять ее личной печатью медработника, как это требовал приказ Минздрава № 4н, теперь не нужно. Еще одно нововведение — в реквизитах рецептурного бланка формы № 107–1/у со сроком действия рецепта до одного года медработник должен указать в скобках количество дней (по приказу № 4н — количество месяцев) (рисунок 8).

Министерство здравоохранения
Российской Федерации
Федеральное государственное учреждение
«Федеральное бюро по лицензированию
медицинской деятельности»
Наименование (штамп)
Индивидуальный предприниматель
лицензии, орган государственной
власти, выдавший лицензию

Код формы по ОКПО
Код учреждения по ОКПО
Медицинская документация
Форма № 107-1/у

Утверждена приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
24 ноября 2021 г. № 1094н

По специальному
назначению
Для
рецептов

РЕЦЕПТ
(взрослый, детский — нужное подчеркнуть)
«20» марта 2022 г.

Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее — при наличии) пациента Петров Н.В.
Дата рождения 20.01.1971
Фамилия, инициалы имени и отчества (последнее — при наличии) лечащего врача (фельдшера, акушерки) Андреева А.А.

руб. I коп. I Rp. Caps. Fluoxetini 20 mg № 28
D. Ежемесячно
S. По 1 капсуле 1 раз в день утром

руб. I коп. I Rp.

руб. I коп. I Rp.

Подпись и печать лечащего врача
(подпись фельдшера, акушерки)

Рецепт действителен в течение 60 дней, до 1 года (365)
(нужное подчеркнуть) (указать количество дней)

1 В штампе должна быть указана дата выписки (оформления) рецепта

2 Теперь не нужно заверять личной печатью медработника

3 Указание на периодичность отпуска

4 Здесь теперь медработник должен указывать количество дней, а не месяцев

Рисунок 8 - Образец оформления бланка 107-1/у со сроком действия 1 год

При назначении лекарственных препаратов, отпускаемых бесплатно или со скидкой, медработники должны оформлять рецепты на бланке формы № 148–1/у-04(л). Правила оформления данных рецептов не изменились. Напоминаем, что для отпуска НС бесплатно или со скидкой в аптеку должен поступить рецепт на этот препарат на бланке формы № 107/у-НП и на бланке формы № 148–1/у-04(л). Отпустить бесплатно или со скидкой другие ЛП, подлежащие ПКУ, сотрудник аптеки может, если ему представили рецепт на препарат на бланке формы № 148–1/у-88 и на бланке № 148–1/у-04(л). Срок действия рецептов на ЛП, подлежащие ПКУ, оформленных на бланках формы № 148–1/у-04(л), составляет 15 дней.

Пункт 39 Приложения 1 к приказу Минздрава № 1094н указывает, что и к рецепту на бланке формы № 107–1/у необходимо дополнительно выписывать рецепт на бланке № 148–1/у-04(л) при назначении бесплатно или со скидкой комбинированных ЛП, которые не подлежат ПКУ и которые указаны в подпункте 2 пункта 11 Порядка назначения лекарственных препаратов (утв. приказом Минздрава № 1094н). Возможно, это все-таки техническая ошибка в тексте нормативного документа, но Минздрав ее пока не устранил. Поэтому с 1 марта фармспециалисты для льготного и бесплатного отпуска перечисленных в подпункте 2 пункта 11 ЛП должны требовать представить

два рецепта: на бланке формы № 107–1/у и на бланке формы № 148–1/у-04(л).

Обращаем внимание, что сохранилось ограничение на количество ЛП, отпускаемого бесплатно или со скидкой, которое может быть выписано в одном рецепте для лечения хронических заболеваний — на курс лечения до 180 дней. При этом срок действия таких рецептов установлен 90 дней.

Регистрация, учет и хранение рецептурных бланков

Учет рецептурных бланков [форм N 107-1/у, N 148-1/у-88 и N 148-1/у-04\(л\)](#), изготавливаемых типографским способом (далее - рецептурные бланки, подлежащие учету), осуществляется в журналах учета, пронумерованных, прошнурованных и скрепленных подписью руководителя и печатью медицинской организации или подписью индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на медицинскую деятельность.

Журнал учета рецептурных бланков [формы N 107-1/у](#) содержит следующие графы:

- 1) номер по порядку;
- 2) в разделе "Приход":
 - а) дата регистрации документа, подтверждающего поступление;
 - б) номер и дата документа, подтверждающего поступление, наименование поставщика;
 - в) общее количество поступивших рецептурных бланков;
 - г) фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) и подпись ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки от поставщика;
- 3) в разделе "Расход":
 - а) дата выдачи рецептурных бланков;
 - б) количество выданных рецептурных бланков;
 - в) фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки;
 - г) подпись ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки;
- 4) фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) и подпись ответственного медицинского работника, выдавшего рецептурные бланки;
- 5) остаток рецептурных бланков.

Журнал учета рецептурных бланков [форм N 148-1/у-88 и N 148-1/у-04\(л\)](#) содержит следующие графы:

- номер по порядку;
- в разделе "Приход":**
 - дата регистрации документа, подтверждающего поступление;
 - номер и дата документа, подтверждающего поступление, наименование поставщика;
 - общее количество поступивших рецептурных бланков;
 - серии и номера рецептурных бланков;

- количество рецептурных бланков по сериям;
- фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) и подпись ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки от поставщика;

в разделе "Расход":

- дата выдачи рецептурных бланков;
- серии и номера выданных рецептурных бланков;
- количество выданных рецептурных бланков;
- фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки;
- подпись ответственного медицинского работника, получившего рецептурные бланки;
- фамилия, инициалы имени и отчества (последнее - при наличии) и подпись ответственного медицинского работника, выдавшего рецептурные бланки;

остаток рецептурных бланков.

Учет рецептов, оформленных в форме электронного документа, осуществляется в государственной информационной системе в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации посредством ведения единого реестра рецептов, оформленных в форме электронных документов.

Медицинские организации получают необходимые рецептурные бланки, оформленные типографским способом, через территориальные органы управления здравоохранением или организации, уполномоченные на это органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации.

Рецептурные бланки, подлежащие учету, хранятся ответственным лицом, назначенным руководителем медицинской организации, в запираемом металлическом шкафу (сейфе) или металлическом ящике.

Индивидуальный предприниматель, имеющий лицензию на медицинскую деятельность, хранит рецептурные бланки, подлежащие учету, в запираемом металлическом шкафу (сейфе) или металлическом ящике.

Проверка состояния хранения, учета, фактического наличия и расхода рецептурных бланков, подлежащих учету, один раз в квартал осуществляется комиссией, созданной в медицинской организации.

Рецептурные бланки, оформляемые на бумажном носителе и подлежащие учету, выдаются медицинским работникам, имеющим право оформления рецептов, по распоряжению главного врача или его заместителя.

Полученные рецептурные бланки на бумажных носителях хранятся медицинскими работниками в помещениях, обеспечивающих их сохранность.

Программно-технические средства государственных информационных систем в сфере здравоохранения, медицинских информационных систем медицинских организаций обеспечивают хранение электронных рецептов, оформленных в форме электронных документов в течение сроков, установленных для хранения рецептов, оформленных на соответствующих формах рецептурных бланков на бумажном носителе.

ГЛАВА 3. ОТПУСК НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

Понятие «Отпуск наркотических средств, психотропных веществ» введено в Федеральный закон «О наркотических средствах и психотропных веществах» законом № 501-ФЗ от 31.12.2014 и раскрывается как «отпуск наркотических средств, психотропных веществ - действия по передаче наркотических средств, психотропных веществ юридическим лицом в пределах своей организационной структуры, а также физическим лицам для использования в медицинских целях» [16].

Нормативные акты, регламентирующие порядок отпуска наркотических средств и психотропных веществ:

- ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998 «О наркотических средствах и психотропных веществах». Статья 25. Отпуск НС и ПВ физическим лицам. Статья 26. Рецепты, содержащие назначение НС или ПВ.
- Постановление Правительства РФ № 558 от 26.07.2010 «О порядке распределения, отпуска и реализации наркотических средств и психотропных веществ, а также отпуска и реализации их прекурсоров (в ред. от 27.06.2017).
- Постановление Правительства РФ № 599 от 20.07.2011 «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» (в ред. от 27.06.2017).
- Постановление Правительства РФ от 16 мая 2020 г. N 697 "Об утверждении Правил выдачи разрешения на осуществление розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения дистанционным способом, осуществления такой торговли и доставки указанных лекарственных препаратов гражданам и внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации по вопросу розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения дистанционным способом"
- Приказ Министерства здравоохранения РФ от 24.11.2021 г. №1093н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также 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 По-

рядка отпуска аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов».

– Приказ МЗ РФ № 681н от 07.09.2016 «О перечне должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам».

В соответствии со статьей 25 Федерального закона № 3-ФЗ от 08.01.1998:

- отпуск производится только в аптечных организациях, либо в медицинских организациях или обособленных подразделениях медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, которых отсутствуют аптечные организации, при наличии у аптечных организаций, медицинских организаций, их обособленных подразделений лицензии на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств с указанием вида работ «Отпуск наркотических средств»;
- перечень медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации, и перечень наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов, отпуск которых физическим лицам может осуществляться указанными медицинскими организациями и их обособленными подразделениями, устанавливаются органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации.

Минздравом России установлены:

- перечень должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам (таблица 12);
- порядок отпуска наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам;
- количество наркотических средств или психотропных веществ, которое может быть выписано в одном рецепте;
- наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III, отпускаются в медицинских целях по рецепту.

Кто имеет право отпуска наркотических и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам (Приказ МЗ РФ № 681н от 07.09.2016).

Таблица 12 - Перечень должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам

Должности работников	
фармацевтических	медицинских
<ul style="list-style-type: none"> – директор (заведующий, начальник) аптечной организации; – заместитель директора (заведующего, начальника) аптечной организации; – заведующий (начальник) структурного подразделения (отдела) аптечной организации; – провизор; – провизор-технолог; – старший провизор; – старший фармацевт; – фармацевт. 	<ul style="list-style-type: none"> – врач-специалист; – главная медицинская сестра (главная акушерка, главный фельдшер); – акушер; – заведующий здравпунктом - фельдшер (медицинская сестра); – заведующий фельдшерско-акушерским пунктом - фельдшер (акушер, медицинская сестра); – медицинская сестра; – медицинская сестра врача общей практики (семейного врача); – старшая медицинская сестра (акушер, фельдшер); – фельдшер.

Правила отпуска наркотических средств психотропных веществ физическим лицам регламентированы приказом Минздрава России от 24.11.2021 г. №1093н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также 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».

3.1. Распределение наркотических средств и психотропных веществ

В статье «Основные понятия» Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» понятие «распределение» раскрывается как «действия, в результате которых в соответствии с порядком, установленным Правительством Российской Федерации, конкретные юридические лица получают в установленных для них размерах конкретные наркотические средства или психотропные вещества для осуществления оборота наркотических средств или психотропных веществ».

Статьей 23 конкретизируется требование о том, что распределение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется юридическими лицами, при наличии лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работ и услуг по распределению.

Постановление Правительства РФ от 30 октября 2021 г. 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"

В соответствии с указанными Правилами распределение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется государственными унитарными предприятиями и государственными учреждениями. Распределение психотропных веществ, внесенных в список III перечня, может осуществляться иными юридическими лицами независимо от их форм собственности. Реализация и отпуск наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров осуществляются юридическими лицами независимо от форм собственности.

Распределение, реализация и отпуск наркотических средств и психотропных веществ, а также реализация и отпуск прекурсоров производятся юридическими лицами при наличии лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием соответствующих работ и услуг по распределению, реализации и (или) отпуску наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров.

Распределение наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии, осуществляется в соответствии с планом распределения наркотических средств и психотропных веществ, ежегодно утверждаемым Министерством промышленности и торговли Российской Федерации.

Юридические лица, осуществляющие распределение наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии (далее - уполномоченные организации), производят распределение наркотических средств и психотропных веществ конкретным юридическим лицам, подведомственным федеральным органам исполнительной власти, и (или) юридическим лицам, зарегистрированным на территории субъекта Российской Федерации (далее - организации), в соответствии с заявками организаций на получение конкретных наркотических средств и психотропных веществ, представляемыми по установленной.

При представлении заявок в уполномоченную организацию расчет потребности в наркотических средствах и психотропных веществах, используемых в медицинских целях, осуществляется организациями исходя из нормативов, утверждаемых Министерством здравоохранения Российской Федерации, а в отношении наркотических средств и психотропных веществ, исполь-

зуемых в ветеринарии, - исходя из нормативов, утверждаемых Министерством сельского хозяйства Российской Федерации (приложение 4).

В заявке указываются:

- сведения об организации;
- регистрационный номер и дата предоставления имеющейся у организации лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений;
- наименования наркотических средств и психотропных веществ, их форма выпуска, лекарственная форма, дозировка, упаковка и количество;
- обоснование расчетов потребности в наркотических средствах и психотропных веществах.

Заявка подписывается руководителем организации, заверяется печатью (при наличии) этой организации и представляется в уполномоченную организацию не позднее **15 сентября**. Руководитель организации несет персональную ответственность за обоснованность и достоверность представленной заявки.

Уполномоченная организация в соответствии с представленными заявками формирует сводную заявку по установленной форме и представляет ее в федеральный орган исполнительной власти, в ведении которого находится, либо в уполномоченный орган исполнительной власти субъекта Российской Федерации.

В сводной заявке указываются:

- сведения об уполномоченной организации;
- регистрационный номер и дата предоставления имеющейся у уполномоченной организации лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений;
- наименования наркотических средств и психотропных веществ, их форма выпуска, лекарственная форма, дозировка, упаковка и количество.

Сводная заявка подписывается руководителем федерального органа исполнительной власти или уполномоченного органа исполнительной власти субъекта Российской Федерации и представляется в Министерство промышленности и торговли Российской Федерации не позднее **15 октября**.

Юридические лица, осуществляющие в установленном порядке производство, изготовление и ввоз в Российскую Федерацию наркотических средств и психотропных веществ (за исключением аптечных организаций, осуществляющих изготовление лекарственных препаратов, содержащих наркотические средства и психотропные вещества), формируют сведения о планируемых объемах производства, изготовления и ввоза в Российскую Федерацию наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии, по установленной форме, которые

включают:

- сведения о юридическом лице, осуществляющем производство, изготовление или ввоз в Российскую Федерацию наркотических средств и психотропных веществ;
- регистрационный номер и дату предоставления имеющейся у юридического лица лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений;
- наименования наркотических средств и психотропных веществ, их форму выпуска, лекарственную форму, дозировку, упаковку и количество.

Документ, содержащий сведения о планируемых объемах, подписывается руководителем юридического лица, осуществляющего производство, изготовление или ввоз в Российскую Федерацию наркотических средств и психотропных веществ, заверяется печатью (при наличии) указанного юридического лица и представляется в Министерство промышленности и торговли Российской Федерации не позднее **15 августа**.

Формы заявки, сводной заявки и сведений о планируемых объемах утверждаются Министерством промышленности и торговли Российской Федерации по согласованию с Министерством здравоохранения Российской Федерации, Министерством внутренних дел Российской Федерации и Министерством сельского хозяйства Российской Федерации.

На основании сводных заявок и сведений о планируемых объемах Министерство промышленности и торговли Российской Федерации формирует план распределения и утверждает его не позднее **1 декабря**. Внесение изменений в план распределения осуществляется в порядке, установленном для его утверждения, ежеквартально, не позднее **15-го числа месяца**, следующего за истекшим кварталом.

В плане распределения указываются:

- наименования юридических лиц, осуществляющих в установленном порядке производство, изготовление и ввоз в Российскую Федерацию наркотических средств и психотропных веществ;
- наименования уполномоченных организаций;
- наименования наркотических средств и психотропных веществ, их форма выпуска, лекарственная форма, дозировка, упаковка и количество;
- общее количество наркотических средств и психотропных веществ в соответствии со сводными заявками;
- количество наркотических средств и психотропных веществ, предусмотренное для распределения уполномоченными организациями.

Копии плана распределения не позднее **15 декабря** (а в случае внесения в план распределения изменений - в течение **15 рабочих дней со дня внесения изменений**) направляются:

- в Министерство внутренних дел Российской Федерации;

- в Министерство здравоохранения Российской Федерации;
- в федеральные органы исполнительной власти и уполномоченные органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации, представившие сводные заявки;
- юридическим лицам, осуществляющим в установленном порядке производство, изготовление и ввоз в Российскую Федерацию наркотических средств и психотропных веществ и включенным в план распределения.

Реализация наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии, осуществляется юридическими лицами, уполномоченными организациями в соответствии с утвержденным планом распределения. Реализация наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров производится юридическим лицам при наличии у них лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений на основании соответствующего договора, одним из условий которого является запрет на реализацию наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров третьим лицам.

Отпуск наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров осуществляется юридическими лицами в пределах своей организационной структуры в порядке, установленном руководителем юридического лица.

Отпуск наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам осуществляется юридическими лицами по рецептам в соответствии с требованиями статьи 25 Федерального закона "О наркотических средствах и психотропных веществах".

3.2. Распределение наркотических средств и психотропных веществ по требованиям медицинских организаций

Аптека может входить в структуру медорганизации на правах структурного подразделения или быть самостоятельным юридическим лицом. В любом случае аптека отпускает лекарственные препараты в медорганизацию по требованиям. Приказ Минздрава от 24.11.2021 № 1093н, который вступил в силу с 1 марта, называет документ требованием. Но нормативный акт не утверждает форму требования, не определяет его точное название, поэтому можно в работе использовать старые бланки требований-накладных. Кроме того, новый приказ Минздрава № 1093н прямо разрешает медорганизации, если в ее структуре нет аптеки, обратиться в стороннюю аптечную организацию [16].

Требование - строго унифицированная форма первичных документов, которая входит в специальные альбомы учетной документации. Утвердили эти альбомы два нормативных акта. Первый — постановление Госкомстата от 30.10.1997 №71а (ред. от 21.01.2003) «Об утверждении унифицированных форм первичной учетной документации по учету труда и его оплаты, основных средств и нематериальных активов, материалов, малоценных и быстроизнашивающихся предметов, работ в капитальном строительстве». Второй -

приказ Минфина от 30.03.2015 №52н (ред. от 15.06.2020) «Об утверждении форм первичных учетных документов и регистров бухгалтерского учета, применяемых органами государственной власти (государственными органами), органами местного самоуправления, органами управления государственными внебюджетными фондами, государственными (муниципальными) учреждениями, и Методических указаний по их применению».

Оба нормативных документа — действующие. Форма постановления Госкомстата №71 не обязательна к применению. Форма требования-накладной, утвержденная приказом Минфина №52н, обязательна для государственных организаций (приложение 9). Негосударственные медорганизации могут использовать свою, утвержденную руководителем, форму, но она должна включать обязательные реквизиты (приложение 10).

Обязательные реквизиты требования-накладной: номер, дата составления документа, отправителя и получателя, количество затребованных и отпущенных товаров и их стоимость. В требованиях на отпуск лекарственных препаратов также должны быть указаны: наименование препарата; дозировка; форма выпуска (таблетки, ампулы, мази, суппозитории); вид упаковки (коробки, флаконы, тубы); способ применения (для инъекций, для наружного применения, для приема внутрь, глазные капли и т. п.).

Если лекарственный препарат выписывают для конкретного больного, дополнительно в требовании указывают его фамилию, инициалы и номер медицинской карты.

Выписывать требование может только уполномоченный медицинский работник, которого приказом назначает руководитель медорганизации (п. 28 приказа Минздрава от 24.11.2021 №1093н «Об утверждении Правил отпуска...»). Как правило, выписывает требование старшая медицинская сестра. Заверяют требование штампом, круглой печатью медорганизации, подписью главного врача или его заместителя по лечебной части. Если требование выписывают в аптеку - структурное подразделение медорганизации, документ подписывает заведующий отделением (подразделением) и оформляет его штампом медорганизации. Если требование оформлено в электронном виде, его необходимо заверить усиленной электронной квалифицированной подписью заведующего отделением (подразделением) и (или) руководителя медорганизации. Если лекарственный препарат выписывают для конкретного больного, дополнительно в требовании нужно указать его фамилию, инициалы и номер медицинской карты. Требования на лекарственные средства, подлежащие ПКУ выписывают на отдельном бланке для каждой группы препаратов. Это значит, что отдельно выписывают требования на НС и ПВ Списка II, на ПВ Списка III, на сильнодействующие вещества, спирт этиловый и т. п. В требованиях на НС и ПВ медорганизации должны учитывать расчетные нормативы. Например, при получении НС и ПВ из аптеки в помещение хранения третьей категории укреплённости старшей медицинской сестре можно выдать только 15-дневный запас НС и ПВ Списка II и месячный запас ПВ Списка III.

Аптечные организации с фармлицензией без права изготовления лекар-

ственных средств могут отпускать лекарственные препараты для медорганизации во вторичной и, при необходимости, в первичной упаковке. Нарушить первичную упаковку при отпуске в медорганизацию может только аптека, чья фармлицензия дает право на изготовление лекарственных препаратов. В случае вскрытия первичной упаковки аптека должна сопровождать отпускаемый лекарственный препарат инструкцией по его применению. Такие нормы содержит пункт 18 приказа Минздрава от 24.11.2021 №1093н. Требования медорганизаций в печатном виде аптеки должны хранить с отметкой «Лекарственный препарат отпущен». Возможно хранение требований-накладных в электронном виде с архивацией по месяцам и годам.

Срок хранения требований на отпуск бесплатных и льготных лекарств составляет три года, на отпуск антипсихотиков (код N 05A по АТХ), анксиолитиков (код N 05B по АТХ), снотворных и седативных средств (код N 05 C по АТХ), антидепрессантов (код N 06A по АТХ), не подлежащих ПКУ, - три месяца. Такие сроки устанавливает пункт 18 приказа Минздрава от 24.11.2021 № 1093н. Требования на отпуск препаратов, подлежащих ПКУ, НС, ПВ и их прекурсоров, аптека должна хранить вместе с соответствующими журналами регистрации операций в течение всего срока хранения журналов. При этом более не действует норма, что по истечении срока хранения требования на НС и ПВ, иные подлежащие ПКУ препараты, аптеки должны уничтожать в присутствии комиссии, создаваемой из сотрудников аптечной организации, по акту, форму которого устанавливали приложения 3 и 4 к приказу Минздравсоцразвития от 12.02.2007 №110.

3.3. Потребность в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения

Нормативные акты для расчета потребности наркотических и психотропных лекарственных препаратов

Приказ Минздрава России № 917н от 01.12.2016 г «Обутверждении нормативов для расчета потребности в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения».

Приказ Минздрава России № 913 от 16.11.2017 «Об утверждении методических рекомендаций по определению потребности в наркотических средствах и психотропных веществах, предназначенных для медицинского применения».

Расчет фактической потребности в конкретных наименованиях наркотических лекарственных препаратов может осуществляться медицинскими организациями на основании расчетной потребности или на основании расчетной потребности с учетом сравнения ее с данными о фактическом, либо максимальном фактическом потреблении наркотических лекарственных препаратов за предыдущий год (годы).

Нормативы для расчета потребности в психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения, определяются юридическими лицами на основании отчетов об использовании наркотических средств и психотропных веществ за последние три года, представляе-

мых ими по форме, предусмотренной приложением № 7 к Правилам представления юридическими лицами отчетов о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ (утверждены Постановлением Правительства РФ № 644 от 04.11.2006 «О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ»).

Указанные нормативы осуществляются юридическими лицами путем расчета усредненных данных и по решению руководителя юридического лица могут быть увеличены, но не более чем в 1,5 раза.

Исходными показателями для расчета потребности в наркотических и психотропных лекарственных препаратах в медицинской организации являются:

- перечень НС и ПВ, используемых в медицинских целях, утвержденный приказом главного врача, с указанием названия по МНН, лекарственной формы и дозировки препаратов;
- виды медицинской помощи, оказываемые в медицинской организации;
- количество коек стационаров по профилям;
- численность прикрепленного населения к медицинской организации для обслуживания в амбулаторных условиях;
- количество вызовов скорой помощи (если есть отделение скорой помощи).

Потребность в НС и ПВ рассчитывается в граммах действующего вещества независимо от лекарственной формы. Для этого необходимо определить, в каких лекарственных формах и дозировках при каждом виде медицинской помощи будут использоваться наркотические и психотропные препараты.

Примерная номенклатура наркотических лекарственных препаратов Списка II приведена в приложении №4 Методических рекомендаций, утвержденных приказом Минздрава России № 913н от 16.11.2017.

Нормативы для расчета потребности в наркотических лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения (утверждены приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 01.12.2016 № 917н)

1. Для медицинских организаций, оказывающих первичную медико-санитарную помощь и паллиативную медицинскую помощь в амбулаторных условиях.

Нормативы для расчета потребностей в наркотических лекарственных средствах, Для медицинских организаций, оказывающих первичную медико-санитарную помощь и паллиативную медицинскую помощь в амбулаторных условиях представлены в таблице 13.

Таблица 13 – Нормативы для расчета потребностей в наркотических лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения

№ п/п	Международное непатентованное наименование лекарственного средства	Норматив на 1000 человек в год, г <*>
1.	Бупренорфин, бупренорфин + налоксон	0,13
2.	Дигидрокодеин	1,01
3.	Кодеин + морфин + носкапин + папаверин + тебаин	0,1
4.	Морфин	4,32
5.	Оксикодон, оксикодон + налоксон	0,35
6.	Пропионилфенилэтоксиэтилпиперидин	0,7
7.	Тримеперидин	1,06
8.	Фентанил	0,11

2. Для медицинских организаций, оказывающих специализированную, в том числе высокотехнологичную, медицинскую помощь, скорую медицинскую помощь, паллиативную медицинскую помощь в стационарных условиях (Приложение 14).

Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации № 555н от 17.05.2012 «Об утверждении номенклатуры коечного фонда по профилям медицинской помощи» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 04.06.2012, регистрационный № 24440) с изменениями, внесенными приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 16.12.2014 № 843н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 января 2015 г., регистрационный № 35536).

3. Для медицинских организаций, оказывающих скорую, в том числе скорую специализированную, медицинскую помощь вне медицинской организации. Норматив для расчета потребности в наркотических лекарственных средствах (из расчета на 1000 вызовов скорой медицинской помощи) приведен в таблице 14.

Таблица 14 - Норматив для расчета потребности в наркотических лекарственных средствах

Норматив для расчета потребности в наркотических лекарственных средствах (из расчета на 1000 вызовов скорой медицинской помощи)	Международное непатентованное наименование лекарственного средства, г	
	Морфин	Фентанил
	0,087	0,00034

Примечание:

Нормативы для расчета потребности в наркотических лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения (далее - нормативы), указанные в разделах 1, 2 и 3 настоящего приложения, могут быть увеличены, но не более чем в 1,5 раза по решению руководителя либо уполномоченного им должностного лица органа исполнительной власти субъекта Российской Федерации в сфере охраны здоровья, принятому на основании письменного запроса руководителя медицинской организации, содержащего обоснование необходимости увеличения нормативов.

Методические рекомендации по определению потребности в наркотических средствах и психотропных веществах, предназначенных для медицинского применения (утверждены приказом Минздрава России № 913 от 16.11.2017) могут применяться для определения субъектами Российской Федерации общей годовой региональной потребности в наркотических средствах и психотропных веществах, внесенных в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации; медицинскими организациями и иными организациями, оказывающими медицинскую помощь, потребности в наркотических лекарственных препаратах и психотропных лекарственных препаратах, необходимых для оказания первичной медико-санитарной помощи, специализированной, в том числе высокотехнологичной, медицинской помощи, паллиативной медицинской помощи, скорой, в том числе скорой специализированной, медицинской помощи.

Расчет потребности рекомендуется осуществлять в наркотических лекарственных препаратах в соответствии с установленными нормативами для расчета потребности в наркотических лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения (Приказ МЗ РФ № 917н от 01.12.2016) и с учетом особенностей расчетов потребности в наркотических лекарственных препаратах, предназначенных для купирования персистирующего болевого синдрома в амбулаторных условиях у взрослых пациентов, детей и подростков для купирования персистирующего болевого синдрома при оказании медицинской помощи в амбулаторных условиях у взрослых пациентов со злокачественными новообразованиями (ЗНО), терминальной стадией ВИЧ-инфекции (СПИД) и иными неизлечимыми прогрессирующими заболеваниями (ИНПЗ).

Расчет потребности в наркотических лекарственных препаратах рекомендуется осуществлять для конкретных наименований и лекарственных форм наркотических лекарственных препаратов следующим образом:

$$M = N \times H \times I \times Q/G, \text{ где}$$

M - количество вторичных (потребительских) упаковок наркотических лекарственных препаратов на курс терапии на нуждающихся пациентов (шт.);

N - количество умерших пациентов (80% от количества умерших пациентов с ЗНО, 50% от количества умерших пациентов со СПИДом, 10% от количества умерших пациентов при ИНПЗ (чел.);

H - рекомендуемый коэффициент распределения наркотических лекарственных препаратов по лекарственным формам для пациентов с ЗНО, СПИДом, ИНПЗ при оказании медицинской помощи в амбулаторных условиях (Приложение №23) или рекомендуемый коэффициент распределения наркотических лекарственных препаратов, применяемых для терапии умеренной и сильной боли в соответствии с рекомендациями Всемирной организации здравоохранения, по международным непатентованным наименованиям для пациентов с ЗНО, СПИДом, ИНПЗ при оказании медицинской помощи в амбулаторных условиях (Приложение №24);

J - количество наркотических лекарственных препаратов (таблетка, капсула, ампула, трансдермальная терапевтическая система) на 1 пациента (шт.);

Q - длительность курса терапии обезболивания (от 30 до 90 дней) (день);

G - количество единиц лекарственной формы наркотического лекарственного препарата во вторичной (потребительской) упаковке (шт.).

Расчет рекомендуется осуществлять, исходя из числа пациентов, умерших от ЗНО, СПИДа, ИНПЗ за предшествующий год, принятых за 100%.

Расчет потребности в наркотических лекарственных препаратах, предназначенных для купирования персистирующего болевого синдрома при оказании медицинской помощи в амбулаторных условиях у детей и подростков, рекомендуется осуществлять для конкретных наименований наркотических лекарственных препаратов в зависимости от длительности их действия (короткого или пролонгированного) следующим образом:

для препаратов морфина короткого действия:

$$I = M \times I/F, \text{ где}$$

I - количество вторичных (потребительских) упаковок препаратов морфина короткого действия на расчетный год на общее количество детей и подростков, нуждающихся в обезболивании (шт.);

M - количество умерших детей и подростков за предыдущий год в субъекте Российской Федерации (чел.);

I - суммарная доза морфина короткого действия, необходимая для использования в течение 1 года, на одного ребенка или подростка (мг);

F - количество морфина во вторичной (потребительской) упаковке препарата морфина короткого действия (мг);

ИНПЗ: хроническая острая почечная недостаточность, сердечно-сосудистые заболевания, хроническая обструктивная болезнь легких, цирроз печени, рассеянный склероз, болезнь Паркинсона, болезнь Альцгеймера и другие деменции, ревматоидный артрит, сахарный диабет, мультирезистентный туберкулез для препаратов морфина пролонгированного действия:

$$K = M \times H, \text{ где}$$

K - количество вторичных (потребительских) упаковок препаратов морфина пролонгированного действия на расчетный год на общее количество детей и подростков, нуждающихся в обезболивании (шт.);

M - количество умерших детей и подростков за предыдущий год в субъекте Российской Федерации (чел.);

H - суммарная доза морфина пролонгированного действия, необходимая для использования в течение 1 года, на одного ребенка или подростка (мг).

для препаратов фентанила короткого действия:

$$P = M \times L/150, \text{ где}$$

P - количество вторичных (потребительских) упаковок препаратов фентанила короткого действия на расчетный год на общее количество детей и подростков, нуждающихся в обезболивании (шт.);

М - количество умерших детей и подростков за предыдущий год в субъекте Российской Федерации (чел.);

L - суммарная доза фентанила короткого действия, необходимая для использования в течение 1 года, на одного ребенка или подростка (мг).

для препаратов фентанила пролонгированного действия:

$$Q = M \times N / 37,5 / 3, \text{ где}$$

Q - количество вторичных (потребительских) упаковок препаратов фентанила пролонгированного действия на расчетный год на общее количество детей и подростков, нуждающихся в обезболивании (шт.);

М - количество умерших детей и подростков за предыдущий год в субъекте Российской Федерации (чел.);

N - суммарная доза фентанила пролонгированного действия, необходимая для использования в течение 1 года, на одного ребенка или подростка (мг).

в психотропных лекарственных препаратах путем усреднения данных отчетов об использовании психотропных веществ за последние три года, представляемых ими в установленном порядке (ПП РФ № 644 от 04.11.2006) с учетом увеличения, но не более чем в 1,5 раза, использования психотропных лекарственных препаратов в прогнозируемый период (п. 2 приказа МЗ РФ № 917н от 01.12.2016), если в этом возникла необходимость.

3.4. Ведение специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

Новые правила регистрации операций с прекурсорами и образец журнала утвердило [постановление Правительства от 28.10.2021 № 1846](#). Этот нормативный документ вступает в силу 1 марта 2022 года и будет действовать до 1 марта 2028 года. Он заменит действующее сейчас [постановление Правительства от 09.06.2010 № 419](#). Количество граф журнала регистрации операций с прекурсорами НС и ПВ осталось прежним — 18. Но формулировки наименований отдельных граф [постановление Правительства № 1846](#) уточнил (приложение 11).

Формулировку графы 2 «Остаток на 1-е число месяца» постановление заменяет на «Остаток на первый рабочий день месяца», графы 17 «Остаток на конец месяца» — на «Остаток на последний рабочий день». Формулировка граф 9 и 16 «Всего» теперь звучит как «Всего приход с остатком» и «Расход за месяц всего». Претерпела изменения и графа 18. Действующее [постановление Правительства от 09.06.2010 № 419](#) требует вносить в нее фактический остаток. [Постановление № 1846](#) — фактический остаток на последний рабочий день месяца (либо отметка об инвентаризации).

Новые правила уточняют, что требования о брошюровке и нумерации страниц действуют в отношении только бумажной версии. Также только в бумажной версии нужно начинать нумерацию записей в новых журналах регистрации с номера, следующего за последним номером в заполненных журналах регистрации. Больше нет требования — заполнять журнал шариковой

ручкой (чернилами).

Вести журнал регистрации в электронной форме новые правила предписывают в соответствии с законодательством об информации, информационных технологиях и о защите информации. То есть распечатывать электронный журнал, нумеровать и брошюровать его листы, хранить распечатанный журнал в сейфе не нужно. Каждую запись в электронном журнале регистрации операций с прекурсорами необходимо заверять усиленной квалифицированной электронной подписью лица, ответственного за его ведение и хранение, с указанием фамилии и инициалов. Исправления в электронном журнале нужно также заверять усиленной квалифицированной электронной подписью ответственного лица.

Еще одно важное изменение затрагивает периодичность регистрации операций. Действующее до 1 марта 2022 года постановление Правительства от 09.06.2010 № 419 требует вносить записи в журнал в хронологическом порядке непосредственно после каждой операции для каждого наименования прекурсора НС и ПВ. Постановление Правительства от 28.10.2021 № 1846 обязывает вносить записи в журнал в хронологическом порядке не реже одного раза в течение дня совершения операций (по каждому наименованию прекурсора). Требование вносить записи на основании документов, подтверждающих совершение этих операций, осталось в силе.

С 1 марта 2022 года не нужно в папку с подтверждающими документами подшивать копию лицензии юрлиц или ИП, которым аптека реализовала прекурсоры НС и ПВ. Для остальных документов все требования остались без изменений. Кроме того, ранее можно было не регистрировать операции при использовании прекурсоров без лицензии для экспертных работ и оперативно-разыскных мероприятий в соответствии со статьями 35 и 36 Федерального закона от 08.01.1998 № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах». Теперь не регистрировать операции можно также при уничтожении прекурсоров, конфискованных или изъятых из незаконного оборота в соответствии со статьей 47 Федерального закона № 3-ФЗ. Во всех остальных случаях вести журнал нужно.

Исправления нужно заверять. Заверять своей подписью и печатью (при наличии) бумажную версию журнала по-прежнему должен руководитель юридического лица или уполномоченное им должностное лицо либо ИП. Незаверенные исправления в журналах регистрации новые правила все также запрещают.

Вести и хранить журнал должен ответственный сотрудник. Отвечает за ведение и хранение журнала по-прежнему сотрудник, назначенный приказом руководителя. Он также ведет записи в журнале и нумерует их по каждому наименованию прекурсора НС и ПВ в пределах календарного года в порядке возрастания номеров. Нумерацию записей операций по приходу и расходу ведет в соответствии с количеством проведенных соответствующих операций. Бумажный журнал регистрации нужно хранить в металлическом шкафу (сейфе). Ключи от шкафа или сейфа должен хранить сотрудник, ответственный за ведение и хранение журнала регистрации. Хранить журнал нужно

вместе с документами, подтверждающими операции с прекурсорами. Срок хранения журналов составляет 10 лет. Этот срок считают со дня внесения в журнал последней записи. Затем журналы нужно уничтожить по акту, который утверждает руководитель юрлица или уполномоченное им должностное лицо либо ИП (п. 12 Закона № 3-ФЗ).

Подтверждающие документы нужно хранить вместе с журналом. Подтверждающие операции с прекурсорами НС и ПВ документы или их копии, заверенные в установленном порядке, копии документов, удостоверяющих личность физического лица, при реализации ему прекурсоров из таблицы II списка IV перечня — все их нужно подшивать в отдельную папку и хранить ее в металлическом шкафу (сейфе).

Перечень прекурсоров для упрощенного порядка регистрации не изменился. Перечень прекурсоров НС и ПВ, их концентрации и количество, для которых действует упрощенный порядок регистрации операций, новое постановление не изменило. Он также включает 10 веществ и смеси, содержащие только эти вещества:

- диэтиловый эфир (этиловый эфир, серный эфир) в концентрации 45 процентов или более;
- перманганат калия в концентрации 45 процентов или более массой, не превышающей 10 кг;
- ацетон (2-пропанон) в концентрации 60 процентов или более;
- метилэтилкетон (2-бутанон) в концентрации 80 процентов или более;
- толуол в концентрации 70 процентов или более;
- серную кислоту в концентрации 45 процентов или более;
- соляную кислоту в концентрации 15 процентов или более;
- уксусную кислоту в концентрации 80 процентов или более;
- метилакрилат в концентрации 15 процентов или более или метилметакрилат в концентрации 15 процентов или более массой, не превышающей 100 кг.

При упрощенном порядке регистрации, как и ранее, запись в журнале регистрации о суммарном количестве отпущенных, реализованных, приобретенных или использованных прекурсоров нужно делать ежемесячно. Документально подтверждать совершение каждой операции не нужно.

3.5. Отчетность об использовании наркотических средств и психотропных веществ в медицинских целях

[Постановление Правительства от 30.11.2021 № 2117](#) утвердило правила представления и формы отчетов о работе, связанной с оборотом НС и ПВ, культивировании наркосодержащих растений и правила ведения и хранения специальных журналов регистрации операций с НС и ПВ. Правила вступают в силу 1 марта 2022 года и действуют до 1 марта 2028 года. [Постановление №2117](#) с 1 марта 2022 года отменяет постановления Правительства [от 04.11.2006 № 644](#) и [от 26.06.2018 № 732](#), а также отдельные пункты еще 10 постановлений Правительства, которые вносили изменения в эти два норма-

тивных документа.

По новым правилам все юридические лица— владельцы лицензий на работу с НС и ПВ обязаны ежегодно до 1 марта сдавать годовой отчет. Отчет должен включать данные о количестве произведенных, отпущенных и реализованных НС и ПВ, сведения о запасах НС и ПВ на 31 декабря отчетного года и плане их производства на следующий за текущим год. Текущий— это год, в который юрлицо представляет отчетность. Количество и запасы НС и ПВ в отчетах необходимо указывать в пересчете на действующие вещества НС и ПВ.

Розничные аптечные организации, аптеки медицинских организаций, медицинские организации и их структурные подразделения, расположенные в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации, должны до 1 марта сдавать отчеты в территориальный орган МВД по форме, представленном в приложении 12. Организации оптовой торговли лекарственными средствами— отчеты по форме (приложение 13). Копию отчетов фармдистрибьюторы в те же сроки должны представить в Минпромторг.

В случае реорганизации или ликвидации юрлица отчеты за период, не вошедший в последние представленные до дня реорганизации или ликвидации отчеты, включая сведения о запасах на день реорганизации или ликвидации, подают:

- при реорганизации— юрлицо не позднее дня завершения реорганизации либо его правопреемник (правопреемники) в соответствии с передаточным актом;
- при ликвидации— юрлицо либо ликвидационная комиссия не позднее дня, следующего за днем прекращения действия лицензии на НС и ПВ.

ГЛАВА 4. ПЕРЕВОЗКА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

Нормативные акты, регламентирующие перевозку наркотических средств и психотропных веществ:

- Федеральный закон № 3-ФЗ от 08.01.1998 «О наркотических средствах и психотропных веществах» (статья 21).
- Постановление Правительства Российской Федерации № 526 от 31.03.2022 г. «О порядке перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории РФ, а также оформления необходимых для этого документов»;
- Постановление правительства Российской Федерации № 591 от 15.06.1998 «Об утверждении Правил провоза наркотических средств или психотропных веществ в лечебных целях больными, следующими транзитом через территорию Российской Федерации»;
- Соглашение о порядке перемещения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров по таможенной территории Таможенного союза (заключено в г. Минске 24.10.2013).

Общий порядок перевозки наркотических средств, психотропных веществ регламентирован статьей 21 ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998 (в ред. от 29.12.2017).

В соответствии с указанной статьей:

- право осуществлять перевозку наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров на территории РФ предоставляется юридическим лицам при наличии лицензии на указанный вид деятельности;
- при перевозке наркотических средств, психотропных веществ должна быть обеспечена сохранность перевозимых средств и веществ;
- порядок перевозки, а также порядок оформления необходимых для этого документов устанавливаются Правительством РФ;
- физическим лицам разрешается перевозить наркотические средства и психотропные вещества, полученные в медицинских целях, при наличии документа, выданного аптечной организацией (сигнатуры).

Правила перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории РФ, а также оформления необходимых для этого документов утверждены постановлением Правительства Российской Федерации № 526 от 31.03.2022 г. «О порядке перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории РФ, а также оформления необходимых для этого документов»

Настоящие Правила распространяются на перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров на территории Российской Федерации любыми видами транспорта, осуществляемую юридическими лицами, имеющими лицензию на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием выполняемых работ и услуг по перевозке наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров.

Юридическое лицо - перевозчик обеспечивает сохранность перевозимых наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров.

При перевозке подлежат охране:

- а) наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в список I перечня, а также прекурсоры;
- б) наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III перечня, предназначенные для дальнейших производства, изготовления (за исключением изготовления аптечными организациями), переработки и распределения;
- в) наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III перечня, реализуемые организациям оптовой торговли наркотическими средствами и психотропными веществами, а также организациям, осуществляющим хранение наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для ликвидации медико- санитарных последствий чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера или для мобилизационных нужд.

В иных, не предусмотренных настоящими Правилами случаях перевозки наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III перечня, решение о необходимости обеспечения их охраны принимается руководителем юридического лица - перевозчика.

Охрана наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров обеспечивается юридическим лицом - перевозчиком путем привлечения к перевозке в установленном порядке:

а) подразделений войск национальной гвардии Российской Федерации или организации, подведомственной Федеральной службе войск национальной гвардии Российской Федерации;

б) ведомственной охраны федеральных государственных органов и организаций;

в) юридического лица, имеющего лицензию на осуществление частной охранной деятельности.

В случае перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров юридическими лицами - перевозчиками с особыми уставными задачами их охрана может осуществляться силами и средствами указанных юридических лиц в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Юридическое лицо - перевозчик осуществляет перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров:

а) на основании заключенного в установленном порядке с другим юридическим лицом договора перевозки, договора поставки, договора передачи на уничтожение или иного договора, в соответствии с которым у одной из сторон договора возникает обязанность осуществить перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров (далее - договор);

б) без заключения договора в целях обеспечения наркотическими средствами, психотропными веществами и прекурсорами своих структурных подразделений (филиал, представительство или иное обособленное подразделение юридического лица - перевозчика, указанное в его учредительных документах), адрес места нахождения которых отличается от адреса места нахождения юридического лица - перевозчика.

При каждой перевозке наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров руководителем юридического лица - перевозчика издается приказ о назначении лиц, ответственных за их получение, доставку, передачу и сохранность, допущенных к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и прекурсорами в соответствии с порядком допуска лиц к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и прекурсорами, установленным Правительством Российской Федерации на основании пункта 3 статьи 8 Федерального закона "О наркотических средствах и психотропных веществах" (далее - лица, ответственные за перевозку).

В приказе указываются транспортные средства, используемые для перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, а также дата и номер договора, если перевозка осуществляется на его основании.

Для перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров с учетом требований законодательства Российской Федерации о транспортной безопасности используются закрытые транспортные средства, которые оборудованы запирающим устройством и имеют места для размещения лиц, ответственных за перевозку, и лиц, осуществляющих охрану.

Для перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров используются транспортная тара и упаковка, соответствующие требованиям статьи 27 Федерального закона "О наркотических средствах и психотропных веществах" и обеспечивающие в пути следования условия для сохранности наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров.

Конкретные требования к перевозке наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, оформлению необходимых для этого документов, к транспортным средствам, транспортной таре, упаковке и упаковочным материалам, используемым для перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, определяются в соответствии со статьей 27 Федерального закона "О наркотических средствах и психотропных веществах" и настоящими Правилами договором или утверждаемой руководителем юридического лица - перевозчика инструкцией о порядке осуществления перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров в целях обеспечения своих структурных подразделений.

При перевозке наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров лица, ответственные за перевозку, должны иметь при себе следующие документы:

а) товарно-транспортные накладные, счета, счета-фактуры, требования или иные предусмотренные законодательством Российской Федерации и оформленные в установленном порядке документы, в которых указаны наименования и количество перевозимых наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров;

б) заверенные печатью (при наличии печати) и подписью руководителя юридического лица - перевозчика выписки из реестра лицензий и предусмотренного приказа руководителя юридического лица - перевозчика;

в) маршрут перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, составленный по установленной форме (приложение 14), (для случаев перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, обеспеченной охраной). Маршрут оформляется на срок до 1 года. В случае необходимости изменения маршрута он подлежит переоформлению;

г) акт по установленной форме.

Наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры, упакованные юридическим лицом - отправителем в транспортную тару, упаковку или упаковочный материал с указанием адресов отправителя и получателя наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, опечатываются (пломбируются).

Номера (описание) печатей (пломб), использованных при опечатывании (пломбировании), указываются в акте, составленном по установленной форме (приложение 15).

Особенности перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, предназначенных для обеспечения деятельности в системе федеральных органов исполнительной власти, в которых законодательством Российской Федерации предусмотрены военная или государственная служба иных видов, а также оформления необходимых для этого документов могут устанавливаться соответствующими федеральными органами исполнительной власти по согласованию с Министерством транспорта Российской Федерации и Министерством внутренних дел Российской Федерации.

Правила провоза наркотических средств и психотропных веществ больными, следующими транзитом через территорию Российской Федерации, регламентируются Постановлением Правительства РФ № 591 от 15.06.1998 «Об утверждении Правил провоза наркотических средств или психотропных веществ в лечебных целях больными, следующими транзитом через территорию РФ».

В соответствии с данным Постановлением больные, провозящие в лечебных целях через территорию РФ при следовании транзитом (трансфером) наркотические средства или психотропные вещества, внесенные в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, при въезде на территорию РФ обязаны декларировать наличие у них каждого наркотического средства или психотропного вещества. Вместе с декларацией указанные больные предъявляют таможенным органам следующие документы:

а) медицинский документ, выданный уполномоченным на то органом страны проживания больного, о наличии у него заболевания, требующего применения наркотических средств или психотропных веществ, с указанием их наименования и количества;

б) вывозной сертификат на конкретные наркотические средства или психотропные вещества, выданный компетентным национальным органом страны проживания больного, включенным в официальное издание Организации Объединенных Наций «Компетентные национальные органы, действующие на основании международных договоров о контроле за наркотиками», и ввозной сертификат, выданный аналогичным компетентным органом страны, в которую направляется указанный больной.

Больные, следующие транзитом (трансфером) через территорию РФ, должны быть официально (в письменной форме) предупреждены таможенными органами о запрещении передавать иным лицам находящиеся в их распоряжении для лечебных целей наркотические средства или психотропные вещества (письмо ГТК России № 01-15/16368 от 05.08.1998).

Перевозка наркотических средств в рамках Евразийского экономического союза регламентируется Соглашением о порядке перемещения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров по таможенной территории Таможенного союза (заключено в Минске 24.10.2013) и Решением коллегии Евразийской экономической комиссии № 30 от 21.04.2015 «О мерах нетарифного регулирования» (в ред. от 13.06.2018).

В соответствии с пунктом «а» статьи 6 Положения о ввозе на таможен-

ную территорию Евразийского экономического союза и вывозе с таможенной территории Евразийского экономического союза наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (приложение № 10 к Решению коллегии Евразийской экономической комиссии) представление лицензии таможенному органу государства-члена не требуется, в частности, в случае ввоза и (или) вывоза физическими лицами ограниченного количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в виде лекарственных средств для личного применения по медицинским показаниям при наличии подтверждающих медицинских документов с указанием наименования и количества товара, а также прекурсоров в качестве товаров для личного пользования в объемах, определенных законодательством государств-членов.

Подтверждающие медицинские документы (их заверенные копии) составляются на языке государства-члена, на территорию которого осуществляется ввоз указанных лекарственных средств, либо прилагается их нотариально заверенный перевод на язык указанного государства-члена, в случае если иное не установлено законодательством государства-члена [3,6,10].

ГЛАВА 5. ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

Нормативно-правовые акты, регламентирующие порядок хранения наркотических средств, психотропных веществ:

- ФЗ № 3-ФЗ от 08.01.1998 «О наркотических средствах и психотропных веществах» (в ред. от 29.12.2017);
- № 1148 от 31.12.2009 в ред. от 10.11.2017 «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров»;
- № 1035 от 17.12.2010 «О порядке установления требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений».
- Приказ МЗ и СР России № 706н от 23.08.2010 (в ред. от 28.12.2010) «Об утверждении правил хранения 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";
- Приказ Росгвардии №335/677 от 15.09.21 г. «Об утверждении Требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности, для производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ»;
- Приказ МЗ РФ № 917н от 01.12.2016 «Нормативы расчета потребности в

НС и ПВ»;

- Приказ МЗ РФ № 913 от 16.11.2017 «Об утверждении методических рекомендаций по определению потребности в НС и ПВ, предназначенных для медицинского применения».

5.1. Порядок хранения наркотических средств и психотропных веществ

В соответствии со статьей 20 Федерального закона № 3-ФЗ от 08.01.1998 г. хранение наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров осуществляется юридическими лицами:

- в порядке, установленном Правительством РФ;
- в специально оборудованных помещениях;
- при наличии лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием «хранение наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в соответствующие списки Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации».
- в количествах, предусмотренных Федеральным законом «О наркотических средствах и психотропных веществах».

Хранение наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров в любых количествах в целях, не предусмотренных настоящим Федеральным законом, запрещается.

Хранению подлежат: запасы наркотических средств и психотропных веществ, прекурсоры, рецепты на наркотические средства и психотропные вещества, требования, накладные, специальные журналы регистрации НС и ПВ, заполненные журналы регистрации.

Запасы НС и ПВ, зарегистрированных в РФ для медицинского применения, определяются юридическими лицами на основании нормативов для расчета потребности в указанных лекарственных средствах, установленных Минздравом России.

Следует обратить внимание на то, что запас НС для медицинских организаций представляет собой заявленную потребность в этих средствах, с обязательным наличием переходящего остатка. Сроки использования запаса не лимитируются. Запас НС - это не срок их хранения, а возможный срок использования.

Контролирующим органам недопустимо требовать наличия «нулевого» остатка наркотиков или обязательного расходования их при отсутствии показаний к использованию.

Порядок хранения наркотических средств и психотропных веществ, включенных в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденный Постановлением Правительства Российской Федерации № 681 от 30.06.1998, установлен Постановлением Правительства Российской Федерации № 1148 от 31.12.2009 «О порядке хранения наркотических средств, пси-

хотропных веществ и их прекурсоров» (в ред. от 10.11.2017).

Приказом руководителя юридического лица назначаются лица, ответственные за хранение наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, допущенные к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и прекурсорами, и устанавливается порядок хранения ключей от сейфов, металлических шкафов и помещений, а также используемых при опечатывании (пломбировании) печатей и пломбировочных устройств.

Список лиц, имеющих право доступа в помещения, утверждается приказом руководителя юридического лица.

Ответственность за организацию хранения наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров возлагается на руководителя юридического лица либо на уполномоченное им должностное лицо.

Постановлением Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009 (в ред. от 10.11.2017) установлены следующие категории помещений для хранения наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров:

Помещения 1-й категории - помещения производителей и изготовителей (за исключением аптечных организаций) наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, предназначенные для хранения исходных материалов и готовой продукции (за исключением продукции, находящейся в незавершенном производстве), помещения организаций, осуществляющих оптовую торговлю наркотическими средствами и психотропными веществами и (или) переработку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, предназначенные для хранения наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, а также помещения организаций, осуществляющих хранение наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для ликвидации медико-санитарных последствий чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера или для мобилизационных нужд.

Помещения 2-й категории - помещения аптечных организаций, предназначенные для хранения 3-месячного или 6-месячного запаса (для аптечных организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях) наркотических средств и психотропных веществ, а также помещения ветеринарных аптечных организаций, предназначенные для хранения 3-месячного запаса наркотических средств и психотропных веществ.

Помещения 3-й категории - помещения медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения 15-дневного запаса наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II перечня, и месячного запаса психотропных веществ, внесенных в список III перечня, помещения медицинских организаций, предназначенные для хранения наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов, производящих отпуск указанных лекарственных препаратов физическим лицам в соответствии с пунктом 1 статьи 25 Федерального закона "О наркотических средствах и психотропных веществах", помещения юридиче-

ских лиц, предназначенные для хранения наркотических средств и психотропных веществ, используемых в научных, учебных и экспертных целях, а также помещения юридических лиц, предназначенные для хранения прекурсоров, используемых в научных, учебных и экспертных целях.

Помещения 4-й категории - помещения медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения суточного запаса наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II перечня, и трехдневного запаса психотропных веществ, внесенных в список III перечня, а также помещения медицинских организаций, предназначенные для хранения неиспользованных наркотических средств, принятых от родственников умерших больных.

Помещения 5-й категории - предназначенные для хранения месячного запаса наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов помещения обособленных подразделений медицинских организаций, производящих отпуск указанных лекарственных препаратов физическим лицам в соответствии с пунктом 1 статьи 25 Федерального закона "О наркотических средствах и психотропных веществах".

К местам временного хранения наркотических средств и психотропных веществ относятся укладки, наборы, комплекты для оказания первичной медико-санитарной помощи, специализированной, в том числе высокотехнологичной, скорой и паллиативной медицинской помощи, в состав которых входят наркотические средства и психотропные вещества. (в ред. Постановления Правительства РФ № 1353 от 10.11.2017). Решение о необходимости организации мест временного хранения, предназначенных для хранения наркотических средств и психотропных веществ в количестве, не превышающем суточного запаса, к которым могут быть отнесены посты среднего медицинского персонала медицинских организаций, рабочие места фармацевтических работников рецептурного отдела аптечных организаций, принимает руководитель юридического лица.

5.2. Условия хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

В помещении, относящемся к 1-й категории, наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры хранятся в запирающихся сейфах или металлических шкафах.

Допускается хранение наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров на стеллажах (поддонах) в нескрытой (неповрежденной) групповой или транспортной таре либо в опечатанной таре в случае хранения больших объемов наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, не позволяющих размещение их в сейфах (металлических шкафах).

В помещении, относящемся ко 2-й категории, наркотические средства и психотропные вещества хранятся в запирающихся сейфах или металлических шкафах.

В помещении, относящемся к 3-й категории, наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры хранятся в запирающихся насыпных или прикрепленных к полу (стене) сейфах не ниже 3-го класса устойчивости

к взлому. Сейф массой менее 1000 кг прикрепляется к полу или стене либо встраивается в стену с помощью анкерного крепления.

В помещении, относящемся к 4-й категории, наркотические средства и психотропные вещества хранятся в запирающихся насыпных или прикрепленных к полу (стене) сейфах не ниже 3-го класса устойчивости к взлому. Сейф массой менее 1000 кг прикрепляется к полу или стене либо встраивается в стену с помощью анкерного крепления.

В помещении, относящемся к 5-й категории, наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты хранятся в запирающихся насыпных или прикрепленных к полу (стене) сейфах не ниже 3-го класса устойчивости к взлому.

В местах временного хранения наркотические средства и психотропные вещества хранятся в запирающихся сейфах не ниже 1-го класса устойчивости к взлому или металлических либо изготовленных из других высокопрочных материалов контейнерах.

Особенности хранения наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для обеспечения деятельности в системе органов Федеральной службы безопасности и федерального органа исполнительной власти в области внутренних дел, а также в Вооруженных силах Российской Федерации и войсках национальной гвардии Российской Федерации, устанавливаются соответствующими федеральными органами исполнительной власти.

Порядок охраны помещений

Охрана помещений, относящихся к 1-й и 2-й категориям, осуществляется на договорной основе подразделениями войск национальной гвардии Российской Федерации, организацией, подведомственной Федеральной службе войск национальной гвардии Российской Федерации, либо ведомственной охраной федеральных органов исполнительной власти и организаций, в ведении которых находятся указанные помещения (в ред. Постановлений Правительства РФ № 127 от 16.02.2013, № 249 от 29.03.2014, № 1545 от 29.12.2016, № 1353 от 10.11.2017).

Охрана помещений, относящихся к 3-й и 4-й категориям, осуществляется путем привлечения указанных охранных организаций либо юридических лиц, имеющих лицензию на осуществление частной охранной деятельности.

В случае отсутствия в населенных пунктах или удаленных от населенных пунктов местностях подразделений войск национальной гвардии Российской Федерации либо ведомственной охраны федеральных органов исполнительной власти и организаций, в сфере ведения которых находятся указанные помещения, допускается осуществление охраны помещений, относящихся ко 2-й категории, путем привлечения юридических лиц, имеющих лицензию на осуществление частной охранной деятельности с правом оказания услуг по охране объектов путем принятия соответствующих мер реагирования на сигнальную информацию технических средств охраны, установленных на охраняемых объектах (абзац в ред. от 10.11.2017 № 1353).

Уровень инженерно-технической оснащённости помещений, виды технических средств охраны и класс устойчивости сейфов к взлому определяются при заключении договора с охранной организацией, указанной в пункте 10 настоящих Правил.

5.3. Особенности хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения

Регламентируются приказом Минздрава России от 26.11.2021 N 1103н "Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения".

В аптечной, медицинской организации или организации оптовой торговли лекарственными средствами, содержащие наркотические средства и психотропные вещества, включенные в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. N 681, для парентерального, внутреннего и наружного применения должны храниться отдельно.

В аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами на внутренних сторонах дверей запирающихся сейфов или металлических шкафов (рисунки 9-10), в которых осуществляется хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, должны вывешиваться списки хранящихся наркотических и психотропных лекарственных средств с указанием их высших разовых и высших суточных доз (таблица 15).

Дополнительно в медицинских организациях в местах хранения наркотических и психотропных лекарственных средств должны размещаться таблицы противоядий при отравлениях указанными средствами (таблица 16).

Хранение фармацевтических субстанций, используемых для изготовления наркотических и психотропных лекарственных средств в виде готовых лекарственных форм, в аптечных организациях должно осуществляться в штанглазах, помещенных в запирающиеся сейфы (металлические шкафы), с указанием высших разовых и высших суточных доз.

Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств в помещениях, относящихся к 4-й категории, или в местах временного хранения осуществляется в сейфах (контейнерах), расположенных в соответствующих помещениях или местах.

В медицинских организациях должны храниться наркотические и психотропные лекарственные препараты, изготовленные производителями лекарственных средств или аптечной организацией.

Запрещается хранение в медицинских организациях наркотических и психотропных лекарственных препаратов, изготовленных аптечной организацией, в случае отсутствия на упаковке:

- этикетки, содержащей обозначения "Внутреннее", "Наружное", "Глазные капли", "Глазные мази", "Для инъекций" и иные обозначения, характери-

зующие наименование лекарственной формы и (или) способ применения;

- наименование и местонахождение аптечной организации, изготовившей наркотический или психотропный лекарственный препарат;
- наименований медицинской организации и ее структурного подразделения;
- состава наркотического или психотропного лекарственного препарата в соответствии с прописью, указанной в требовании медицинской организации;
- даты изготовления и срока годности наркотического или психотропного лекарственного препарата, данных о проведенном контроле качества лекарственного препарата;
- подписей лиц, изготовивших, проверивших и отпустивших наркотический или психотропный лекарственный препарат из аптечной организации.

Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры, в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами осуществляется:

- в помещениях, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны (далее - помещения), относящихся к 1-й и 2-й категориям, 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;
- в помещениях, относящихся к 3-й категории, в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью;
- в помещениях, относящихся к 4-й категории, в термоконтейнерах, размещенных в сейфах;
- в местах временного хранения - в термоконтейнерах, размещенных в сейфах либо в металлических или изготовленных из других высокопрочных материалов контейнерах, помещенных в термоконтейнеры.

Места хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры (холодильная камера, холодильник, термоконтейнер), необходимо оборудовать приборами для регистрации температуры.

Требования к опечатыванию распространяются в том числе на холодильники (холодильные камеры) или на специальные зоны для размещения холодильников (холодильных камер).

Недоброкачественные наркотические и психотропные лекарственные средства, выявленные в аптечной, медицинской организации или организации оптовой торговли лекарственными средствами, а также наркотические или психотропные лекарственные средства, сданные родственниками умерших больных в медицинскую организацию, до их списания и уничтожения подлежат идентификации и хранению на отдельной полке или в отдельном

отделении запирающегося сейфа или металлического шкафа.



Рисунок 9 - Сейф для хранения НС и ПВ Рисунок 10 - Сейф-термостат

Таблица 15 - Высшие разовые и суточные дозы наркотических и психотропных лекарственных средств (для взрослых)

Наименование	Высшие дозы		Нормативный документ
	разовая	суточная	
Наркотические лекарственные средства			
Морфин	0,02 г	0,05 г	ГФ СССР X издание
Омнопон	0,03 г	0,1 г	ГФ СССР X издание
Промедол	0,04 г	0,016 г	ГФ СССР X издание
Кодеин	0,05 г	0,2 г	ГФ СССР X издание
Фенадон	0,01 г	0,03 г	ГФ СССР X издание
Просидол		max 250 мг	Р № 001172/01-150714
Бупренорфин	0,25 мг/кг	2,4 мг/кг	Р № 002817/01-200911
Дигидрокодеин	60-120 мг	240 мг	П № 011980/01-140308
Фентанил 0,005%	1,0	3,0	ГФ СССР X издание
Психотропные лекарственные средства			
Фенобарбитал	0,3 г	0,6 г	ГФ СССР X издание
Налбуфин		max 2,4 мг/кг	ЛСР-0 0 0 074 -23 0 507
Диазепам		Суточ. терапев. 30 мг	ЛС-001270-300811
Золпидем	max 10 мг		П № 012843/01-291206
Клоназепам		max 20 мг	П № 013785/01-090608
Лоразепам		max 10 мг	П № 016057/01-240610
Медазепам	Ср. разовая 10-20 мг	Амбулат. 40 мг Стационар. 60-70 мг	ЛС-002377-250711
Хлордиазепоксид		max 100 мг	П № 015067/01-2003 г
Оксазепам	Амбулат. средняя доза 30-50 мг/сут Стационар. до 120 мг/сут		Р № 006658/01-180308

Таблица 16 - Противоядия и меры необходимой помощи при отравлении наркотическими и психотропными лекарственными средствами

Лекарственные средства, вызвавшие отравление	Симптомы отравления	Необходимая медицинская помощь и противоядия
Морфин: опий, омнопон (пантопон), этилморфин (дионин), кодеин, промедол, фентанил	Сужение зрачков, гиперемия кожи, кома. Угнетение дыхания, иногда его остановка с резким цианозом и расширением зрачков. Брадикардия, коллапс, снижение температуры тела. При отравлении кодеином возможны нарушения дыхания и падение артериального давления при сохраненном сознании.	Промывание желудка (даже при парентеральном введении препаратов), солевое слабительное или активированный уголь внутрь. Форсированный диурез с ощелачиванием крови. Гемосорбция. Искусственная вентиляция легких, ингаляция кислорода, согревание тела. Внутривенно: налорфин (анторфин) 3-5 мл 0,5% раствора; атропин - 1-2 мл 0,1% раствора; кофеин - 2 мл 10% раствора; кокарбоксилаза 50-100 мг. Налоксон в/в медленно (в течение 2-3 мин), в/м или п/к начальная доза - 0,4 мг, при необходимости повторно с интервалами 3-5 мин до появления сознания и восстановления спонтанного дыхания, тах доза - 10 мг; детям - 0,005-0,01 мг/кг
Барбитураты: фенobarбитал (люминал), барбитал (веронал), барбитал-натрий (мединал), барбитал (амитал-натрий), этаминал-натрий (нембутал). Сходно действуют производные бензодиазепина - хлордiazепоксид (элениум), оксазепам (тазепам), diaзепам (седуксен), ме-протан, ноксирон	Возможны 4 стадии интоксикации: I стадия - сонливость, умеренный миоз с сохраненной реакцией зрачков на свет, брадикардия, слюнотечение; II стадия - поверхностная кома - ослабление зрачковых и корнеальных рефлексов, снижение сухожильных рефлексов. Часто - нарушение дыхания, рвота, бронхорея, западение языка, аспирация рвотных масс; III стадия - глубокая кома - отсутствие глазных и сухожильных рефлексов, реакции на болевое раздражение, зрачки узкие, дыхание редкое поверхностное, экзотоксический шок;	Промывание желудка (при коме после предварительной интубации трахеи) повторно через 3-4 ч до восстановления сознания. При I и IV стадиях - форсированный диурез, ощелачивание крови; при II и III стадиях - гемодиализ, перитонеальный диализ, гемосорбция, кишечный диализ. Сердечно-сосудистые средства. Внутривенные инфузии изотонических растворов электролитов, глюкозы, плазмозаменителей. Гепарин по 5000 ЕД 4-6 раз в сутки внутримышечно, аскорбиновая кислота - 10 мл 5% раствора внутривенно, витамин B6 - 5 мл 5% раствора подкожно, витамин B12 - 600 мкг внутримышечно. При низком артериальном давлении норадреналин 1-2 мл и дофамин 5-10 мл в вену капельно, антибиотики.

Продолжение таблицы 16	
	IV стадия - посткоматозная - неврологическая симптоматика, астения, тромбоэмболические, гнойно-септические осложнения
Калия перманганат	Боль в полости рта, в жидкой рвоте, понос. Слизистая оболочка рта и глотки коричневого или фиолетового цвета. Отек гортани, механическая асфиксия. Экзотоксический шок. Цианоз, одышка, нефропатия, гепатопатия. Промедол - 1 мл 1% раствора подкожно. Промывание желудка. Лечение ожогов. При цианозе (метгемоглобинемия) - метиленовый синий - 50 мл 1% раствора, аскорбиновая кислота 30 мл 5% раствора - внутривенно. Витамин В12 до 1000 мкг и В6 - 2 мл 5% раствора внутримышечно.

Требования к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляется деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

Требования к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров регламентируется приказом Росгвардии от 15 сентября 2021 г. № 335/677 “Об утверждении Требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности, для производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ” [18].

Данные Требования распространяются на объекты (здания, строения, сооружения и прилегающие к ним территории, земельные участки) и помещения, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности, для производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ.

Инженерно-техническая укрепленность должна обеспечивать противодействие несанкционированному проникновению на охраняемый объект,

связанному с механическим воздействием на его конструктивные элементы, на период, необходимый для его выявления и пресечения.

На объектах, в которых осуществляется культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности, для производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ, допускается использование отдельных конструктивных элементов строительных, дверных и оконных конструкций, а также запирающих устройств, не предусмотренных настоящими Требованиями, при условии их нахождения на территории, периметр которой оснащен инженерно-техническими средствами в соответствии с настоящими Требованиями и оборудовании прилегающей к указанным объектам территории техническими средствами охраны и (или) системами охраняемыми телевизионными.

Здания, строения, сооружения, включающие в себя отдельные конструктивные элементы строительных, дверных и оконных конструкций, не предусмотренные настоящими Требованиями, не должны являться частью периметра и выходить за его пределы.

Здания, строения, сооружения, изготовленные из строительных конструкций, не предусмотренных настоящими Требованиями, и имеющие помещения 5-й категории, оборудуются ограждением и воротами 1-2-го класса защиты.

Класс защиты от проникновения и взлома (устойчивости к взлому) дверных и оконных конструкций и запирающих устройств содержится в паспорте, сертификате соответствия, иной технической документации на указанные элементы инженерно-технической укреплённости объектов и помещений.

По решению руководителя юридического лица, объекты и помещения, относящиеся к 2, 3, 4 и 5 категориям, могут оснащаться инженерно-техническими средствами охраны более высокого класса защиты.

Работы по монтажу, настройке и сдаче в эксплуатацию технических средств охраны на объектах должны производиться в соответствии с утвержденной проектно-сметной документацией (типовыми проектными решениями), рабочей документацией (проектом производства работ, технической документацией предприятий-изготовителей, технологическими картами).

Сроки эксплуатации средств охранной и тревожной сигнализации на объектах не должны превышать норм, установленных технической документацией на соответствующие изделия.

Объекты должны оборудоваться рубежами системы охранной сигнализации в соответствии с заданием на проектирование.

Первым рубежом охранной сигнализации в зависимости от вида предполагаемых угроз должны блокироваться:

- ограждение объекта, входные двери, погрузочно-разгрузочные люки, ворота, калитки - на проникновение, открывание, разрушение и пролом;
- деревянные, стеклянные и остекленные конструкции на открывание, разрушение и разбитие;

- стены, перекрытия и перегородки, за которыми размещаются помещения других юридических и физических лиц, - на разрушение и пролом;
- вентиляционные короба, дымоходы, места ввода/вывода коммуникаций сечением более 200 x 200 миллиметров - на разрушение и пролом.

Второй рубеж охранной сигнализации на объекте должен осуществляться путем установки объемных извещателей различного принципа действия.

Третьим рубежом охранной сигнализации на объекте должны блокироваться запирающиеся сейфы или металлические шкафы, в которых хранятся наркотические средства.

В целях формирования и передачи сообщений о противоправных действиях в отношении объекта на внутренний пост охраны или пункт централизованной охраны (ПЦО) охранной организации, осуществляющей охрану объекта, объект должен оборудоваться системой тревожной сигнализации.

Требования, предъявляемые к подключению охранной (тревожной) сигнализации и передаче извещений о ее срабатывании:

- передача извещений о срабатывании охранной и (или) тревожной сигнализации с объекта на ПЦО должна осуществляться с помощью оконечных объектовых устройств, обеспечивающих запоминание тревожного состояния и его фиксацию на выносном световом (звуковом) оповещателе или индикаторе и входящих в состав системы передачи извещений, функционирующей на ПЦО, или совместимых с ней;
- при наличии на объекте пульта внутренней охраны с круглосуточным дежурством все рубежи охранной и (или) тревожной сигнализации помещений объекта (включая помещения для хранения наркотических средств) должны подключаться на пульт внутренней охраны, обеспечивающий автоматическую регистрацию всей поступающей информации;
- при отсутствии на объекте пульта внутренней охраны с круглосуточным дежурством все рубежи охранной и (или) тревожной сигнализации в помещениях для хранения наркотических средств должны подключаться на ПЦО. На объектах, помещения которых отнесены к 1-й и 2-й категориям, при наличии пульта внутренней охраны с круглосуточным дежурством на ПЦО должны выводиться:
 - ✓ все рубежи охранной и (или) тревожной сигнализации в помещениях для хранения наркотических средств;
 - ✓ один общий сигнал охранной и (или) тревожной сигнализации, объединяющий все шлейфы охранной и (или) тревожной сигнализации объекта, за исключением шлейфов охранной и (или) тревожной сигнализации в помещениях объекта для хранения наркотических средств;
- для передачи на ПЦО извещений от систем охранной и (или) тревожной сигнализации с объектов могут применяться как проводные, так и беспроводные каналы связи; количество каналов передачи извещений должно определяться исходя из наличия технической возможности, анализа рисков и

потенциальных угроз;

- распределительные шкафы систем связи и сигнализации на объекте должны закрываться на замок, быть опломбированы (опечатаны) обслуживающим персоналом и представителем охранной организации (при ее наличии), заблокированы охранной сигнализацией и подключены на отдельные номера пульта внутренней охраны, а при отсутствии пульта внутренней охраны - на ПЦО в составе системы тревожной сигнализации;
- объекты, имеющие помещения 5-й категории, оборудуются охранной сигнализацией, включенной в подсистему мониторинга системы обеспечения вызова экстренных оперативных служб по единому номеру "112", предназначенную для приема и обработки информации и сигналов, поступающих от датчиков, установленных на контролируемых стационарных и подвижных объектах. При отсутствии такой возможности устанавливается автономная сигнализация, обеспечивающая светозвуковое оповещение при ее срабатывании.

Требования к оснащению ограждающими конструкциями и элементами инженерно-технической укреплённости объектов и помещений, в которых осуществляется деятельность, связанная с оборотом наркотических и психо- тропных веществ и их прекурсоров отражены в таблице 16.

Таблица 17 - Требования к оснащению ограждающими конструкциями и элементами инженерно-технической укреплённости объектов и помещений, в которых осуществляется деятельность, связанная с оборотом наркотических и психотропных веществ и их прекурсоров

Конструктивный элемент	Объект, имеющий				
	помещения 1-й категории	помещения 2-й категории	помещения 3-й категории	помещения 4-й категории	помещения 5-й категории
	Класс защиты (не менее)/наличие конструктивного элемента				
1	2	3	4	5	6
Периметр					
Ограждение, ворота	2-3	+/-	+/-	+/-	+/-
Контрольно-пропускной пункт	+/-	+/-	+/-	+/-	-
Круглосуточный пост охраны	+/-	+/-	+/-	+/-	-
Строительные конструкции					
Наружные стены здания первого этажа, а также стены, перекрытия охраняемых помещений, расположенных внутри здания, примыкающие к помещениям других юридических и физических лиц	3	3	2	2	1
Наружные стены охраняемых помещений, расположенных на втором и выше этажах здания, а также стены, перекрытия этих помещений, расположенных внутри здания, не примыкающие к помещениям других юридических и физических лиц	3	2	2	2	1
Внутренние стены, перегородки охраняемых помещений	2	1	1	1	1

Продолжение таблицы 17

Дверные конструкции					
Входные двери в здание	3	+/-	+/-	+/-	+/-
Двери запасных выходов, двери, выходящие на крышу (чердак), во дворы	3	+/-	+/-	+/-	+/-
Входные двери в охраняемые помещения	3-4	3	2	2	2
Дополнительная металлическая решетчатая дверь с запирающим устройством в охраняемом помещении	2	1	+/-	+/-	+/-
Внутренние двери в охраняемых помещениях	1	1	1	1	1
Оконные конструкции					
Оконные проемы первого и подвального этажей, выходящие на охраняемую территорию	2	+/-	+/-	+/-	+/-
Оконные проемы второго и выше этажей, выходящие на охраняемую территорию	2	+/-	+/-	+/-	+/-
Оконные проемы первого и подвального этажей, выходящие на неохраняемую территорию	3	+/-	+/-	+/-	+/-
Оконные проемы второго и выше этажей, выходящие на неохраняемую территорию и примыкающие к пожарным лестницам, балконам, карнизам и иным строительным конструкциям	2	+/-	+/-	+/-	+/-
Оконные проемы второго и выше этажей, выходящие на неохраняемую территорию и не примыкающие к пожарным лестницам, балконам, карнизам и иным строительным конструкциям	1	+/-	+/-	+/-	+/-
Оконные проемы охраняемых помещений	3-4	3	2	2	2
Запирающие устройства					
Запирающие устройства входных и запасных дверей в здание, дверей, выходящих на крышу (чердак)	3-4	+/-	+/-	+/-	+/-
Запирающие устройства входных дверей охраняемых помещений	3-4	3	2	2	1
Запирающие устройства внутренних дверей в охраняемых помещениях	1	1	1	1	1

1. Знак "-" означает, что применение необязательно.

2. Знак "+/-" означает, что применение возможно по решению руководителя юридического лица, указанного в пункте 1 настоящих Требований.

Требования к минимально необходимому составу технических средств, охраны объектов и помещений, в которых осуществляется деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров приведены в таблице 17.

Таблица 18 - Требования к минимально необходимому составу технических средств, охраны объектов и помещений, в которых осуществляется деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

Вид технических средств защиты	Объект, имеющий				
	помещения 1-й категории	помещения 2-й категории	помещения 3-й категории	помещения 4-й категории	помещения 5-й категории
1. Системы охранной сигнализации					
1.1. Тревожная сигнализация	+	+	+/-	+/-	+
1.2. Охранная сигнализация					+
1.2.1. Периметр охраняемой территории объекта:					
с выводом на внутренний пост охраны	+/-	+/-	+/-	+/-	-
с выводом на пункт централизованной охраны (далее - ПЦО)	+/-	+/-	+/-	+/-	+/-
1.2.2. Периметр зданий и сооружений (оконные проемы, двери, люки, ворота):					
с выводом на внутренний пост охраны	+/-	+/-	+/-	+/-	-
с выводом на ПЦО	+/-	+/-	+/-	+/-	-
1.2.3. Охраняемые помещения:					
с выводом на внутренний пост охраны	+	+/-	+/-	+/-	-
с выводом на ПЦО	+	+	+/-	+/-	-
2. Системы контроля и управления доступом					
2.1. Средства идентификации:					
по одному признаку	+	+/-	+/-	+/-	+/-
по двум и более признакам	+/-	+/-	+/-	+/-	+/-
2.2. Точки доступа:					
на проходных и контрольно-пропускном пункте (далее - КПП)	+	+/-	+/-	+/-	-
в охраняемых помещениях	+	+/-	+/-	+/-	-
2.3. Препятствующие устройства:					
турникеты (шлюзовые камеры)	+	+/-	+/-	+/-	-
3. Системы охранного телевидения					
3.1. Видеонаблюдение (видеоконтроль):					
периметра территории объекта и КПП	+	+/-	+/-	+/-	+/-
периметра зданий и сооружений объекта, их входов/выходов и въездов/выездов	+	+/-	+/-	+/-	+/-
охраняемых помещений и подходов к ним	+	+/-	+/-	+/-	+/-
3.2. Отображение видеoinформации:					
в реальном времени	+	+/-	+/-	+/-	-
отдельные кадры	+/-	+/-	+/-	+/-	-
3.3. Запись (архивация) видеoinформации:					
в реальном времени	+	+/-	+/-	+/-	+/-
4. Средства и системы оповещения					
4.1. Речевое оповещение	+/-	+/-	+/-	+/-	+/-
4.2. Звуковое оповещение (по отдельным помещениям, зонам)	+	+/-	+/-	+/-	+/-

Продолжение таблицы 18					
4.3. Световое оповещение (по отдельным помещениям, зонам)	+	+	+	+/-	+/-
5. Средства оперативной связи					
5.1. Оперативная радиосвязь между постами	+	+/-	+/-	+/-	-
5.2. Оперативная телефонная связь (внутренняя)	+	+/-	+/-	+/-	+/-
5.3. Телефонная связь общего пользования (в том числе сотовая)	+	+	+	+	+/-

1. Знак "+" означает, что применение обязательно.

2. Знак "-" означает, что применение необязательно.

3. Знак "+/-" означает, что применение возможно по решению руководителя юридического лица, указанного в пункте 1 настоящих Требований.

Характеристики основного ограждения

К **ограждению 1-го класса защиты** (минимально необходимая степень защиты объекта от проникновения) относится ограждение из различных некапитальных конструкций высотой не менее 2 метров.

К **ограждению 2-го класса защиты** (средняя степень защиты объекта от проникновения) относится ограждение деревянное сплошное толщиной доски не менее 40 миллиметров, металлическое сетчатое или решетчатое высотой не менее 2 метров.

К **ограждению 3-го класса защиты** (высокая степень защиты объекта от проникновения) относится ограждение железобетонное толщиной не менее 100 миллиметров, каменное или кирпичное толщиной не менее 250 миллиметров, сплошное металлическое с толщиной листа не менее 2 миллиметров, усиленное ребрами жесткости, установленное на ленточный железобетонный фундамент высотой над уровнем грунта не менее 0,5 метра, с заглублением в грунт не менее 0,5 метра; оборудованное дополнительным ограждением (верхним и (или) нижним). Высота ограждения не менее 2,5 метра.

К **ограждению 4-го класса защиты** (специальная степень защиты объекта от проникновения) относится ограждение монолитное железобетонное толщиной не менее 120 миллиметров, каменное или кирпичное толщиной не менее 380 миллиметров. Высота ограждения не менее 2,5 метра, а в районах с глубиной снежного покрова более 1 метра - не менее 3 метров, оборудованное дополнительным ограждением.

По решению руководителя юридического лица, основное ограждение объекта при высоте не менее 2,5 метра может быть сетчатым заграждением, установленным на ленточный фундамент высотой над уровнем грунта не менее 0,5 метра, с заглублением в грунт не менее 0,5 метра, выполненным из стальной проволоки диаметром 5-8 миллиметров с размером ячеек на полотне не более 0,05 x 0,3 метра, сварным соединением в местах пересечения прутков, усиленным ребрами жесткости, оборудованным дополнительным и предупредительным ограждениями.

Характеристики ворот

К **воротам 1-го класса защиты** (минимально необходимая степень защиты объекта от проникновения) относятся ворота из некапитальных конструкций высотой не менее 2 метров.

К **воротам 2-го класса защиты** (средняя степень защиты объекта от проникновения) относятся:

- комбинированные, решетчатые или реечные ворота из металлоконструкций с толщиной стенки не менее 2 миллиметров, высотой не менее 2 метров;
- деревянные ворота со сплошным заполнением полотен при их толщине не менее 40 миллиметров, высотой не менее 2 метров;
- решетчатые металлические ворота, изготовленные из стальных прутьев диаметром не менее 16 миллиметров, образующих ячейку не более 150 x 150 миллиметров и свариваемых в каждом пересечении, высотой не менее 2 метров.

К **воротам 3-го класса защиты** (высокая степень защиты объекта от проникновения) относятся:

- комбинированные или сплошные ворота из металлоконструкций с толщиной стенки не менее 4 миллиметров, высотой не менее 2,5 метра;
- ворота деревянные со сплошным заполнением полотен при их толщине не менее 40 миллиметров, обшитые с двух сторон стальным металлическим листом толщиной не менее 0,6 миллиметра, высотой не менее 2,5 метра;
- комбинированные или сплошные ворота из стального листа толщиной не менее 2 миллиметров, усиленные дополнительными ребрами жесткости и обивкой изнутри доской толщиной не менее 40 миллиметров, высотой не менее 2,5 метра.

К **воротам 4-го класса защиты** (специальная степень защиты объекта от проникновения) относятся сплошные ворота из стального листа толщиной не менее 4 миллиметров, усиленные дополнительными ребрами жесткости, высотой не менее 2,5 метра.

Характеристики дверных конструкций

К **дверным конструкциям 1-го класса защиты** (минимально необходимая степень защиты объекта от проникновения) относятся:

- двери защитные металлические с толщиной стенки не менее 1 миллиметра;
- двери с полотнами из стекла в металлических рамах или без них: стекло обычное, армированное, узорчатое, ударостойкое;
- двери деревянные внутренние со сплошным или мелкопустотным заполнением полотен. Толщина полотна не менее 40 миллиметров;
- двери деревянные со стеклянными фрагментами из листового обычного, армированного, узорчатого, безопасного стекла. Толщина стекла фрагмента не нормируется;
- решетчатые металлические двери произвольной конструкции, изготовленные из стальных прутьев сечением не менее 78 квадратных миллиметров, образующих ячейку площадью не более 230 квадратных сантиметров и свариваемых в каждом пересечении.

В дверях рекомендуется применять не менее двух замков (основного и дополнительного), допускается применение одного замка не ниже 2-го класса

устойчивости к взлому.

Дверные конструкции 1-го класса защиты допускается устанавливать на входе в офисные, служебные кабинеты и технические помещения, не предназначенные для хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.

К **дверным конструкциям 2-го класса защиты** (средняя степень защиты объекта от проникновения) относятся:

- сплошные двери из металлоконструкций с толщиной стенки не менее 2 миллиметров;
- двери деревянные наружные со сплошным заполнением полотен при их толщине не менее 40 миллиметров;
- двери с полотнами из стекла в металлических рамах или без них с использованием ударостойкого стекла типа "триплекс" с одним слоем пленки или обычного стекла, оклеенного защитной пленкой, обеспечивающей равнозначную ударостойкость остекления;
- решетчатые металлические двери и люки, изготовленные из стальных прутьев диаметром не менее 16 миллиметров, образующих ячейку не более 150 x 150 миллиметров и свариваемых в каждом пересечении. По периметру решетчатая дверь обрамляется стальным уголком размером не менее 35 x 35 x 4 миллиметра;
- решетчатые раздвижные металлические двери, изготовленные из полосы сечением не менее 30 x 4 миллиметра с ячейкой не более 150 x 150 миллиметров.

В дверях 2-го класса защиты рекомендуется применять не менее двух замков (основного и дополнительного). К дверным конструкциям 2-го класса защиты можно применять комбинированные системы контроля доступа.

К **дверным конструкциям 3-го класса защиты** (высокая степень защиты объекта от проникновения) относятся:

- сплошные двери из металлоконструкций с толщиной стенки не менее 4 миллиметров;
- двери деревянные со сплошным заполнением полотен, толщиной не менее 40 миллиметров, усиленные обивкой с двух сторон листовой сталью толщиной не менее 0,6 миллиметра с загибом листа на внутреннюю поверхность двери или на торец полотна внахлест с креплением по периметру и диагоналям полотна гвоздями диаметром 3 миллиметра и шагом не более 50 миллиметров;
- двери деревянные со сплошным заполнением полотен, толщиной не менее 40 миллиметров, с дополнительным усилением полотен металлическими накладками;
- двери с полотнами из стекла в металлических рамах или без них с использованием устойчивого к пробиванию взломостойкого стекла типа "триплекс" с четырьмя слоями пленки;
- двери металлические с толщиной наружного и стального внутреннего листа обшивки не менее 2 миллиметров.

В дверях 3-го класса защиты рекомендуется применять не менее двух замков (основного и дополнительного).

К **дверным конструкциям 4-го класса защиты** (специальная степень защиты объекта от проникновения) относятся сплошные двери из стального листа толщиной не менее 4 миллиметров, усиленные дополнительными ребрами жесткости:

- двери кабин защитных;
- двери для хранилищ, сейфовых комнат;
- двери для специальных хранилищ взрывчатых, радиоактивных, наркотических, химических, ядовитых, бактериологических, токсичных и психотропных веществ и препаратов;
- двери для специальных фондохранилищ и библиотек;
- двери для комнат (оружейных) хранения оружия.

В дверях 4-го класса защиты необходимо применять не менее двух замков (основной и дополнительный).

Характеристики оконных конструкций

К **оконным конструкциям 1-го класса защиты** относятся:

- оконный блок, изготовленный из различных материалов (древесина, алюминиевый сплав, деревоалюминий (для комбинированных блоков), поливинилхлорид);
- окна с обычным стеклом, дополнительно не оснащенные защитными конструкциями.

К **оконным конструкциям 2-го класса защиты** относятся:

- оконный блок, оснащенный противовзломной фурнитурой;
- оконные конструкции с защитным стеклом типа "триплекс" с одним слоем пленки или обычным стеклом, оклеенным защитной пленкой, обеспечивающей равнозначную ударостойкость остекления, или оконные конструкции с аналогичными характеристиками или выше;
- окна с обычным стеклом, дополнительно защищенные защитными конструкциями (решетки, жалюзи, ставни).

К **оконным конструкциям 3-го класса защиты** относятся:

- оконные конструкции, оснащенные противовзломной фурнитурой, с защитным стеклом типа "триплекс" с двумя слоями пленки или обычным стеклом, оклеенным защитной пленкой, обеспечивающей равнозначную ударостойкость остекления, или оконные конструкции с аналогичными характеристиками или выше;
- оконный блок, дополнительно защищенный защитной конструкцией (решетки, жалюзи, ставни).

К **оконным конструкциям 4-го класса защиты** относятся:

- оконные конструкции, оснащенные противовзломной фурнитурой, с защитным стеклом типа "триплекс" с четырьмя слоями пленки или обычным стеклом, оклеенным защитной пленкой, обеспечивающей равнозначную ударостойкость остекления, или оконные конструкции с аналогичными характеристиками или выше;

- оконный блок, дополнительно защищенный защитной конструкцией (решетки, жалюзи, ставни); окно с пулестойким стеклом (бронестекло).

Характеристик строительных конструкций

К **строительным конструкциям 1-го класса защиты** (минимально необходимая степень защиты объекта от проникновения) относятся:

- гипсолитовая, гипсобетонная конструкция толщиной не менее 75 миллиметров;
- щитовая деревянная конструкция толщиной не менее 45 миллиметров;
- конструкция из бревен или бруса толщиной 100 миллиметров;
- каркасная перегородка толщиной не менее 20 миллиметров с обшивкой металлическими (в том числе профилированными) листами толщиной не менее 0,55 миллиметра;
- кирпичная перегородка толщиной 138 миллиметров; перегородка из легкого теплоизоляционного бетона толщиной не менее 300 миллиметров; внутренняя стеновая панель толщиной 100 миллиметров; пустотная железобетонная конструкция толщиной 160 миллиметров;
- перегородка из стеклопрофилита и стеклоблоков.

К **строительным конструкциям 2-го класса защиты** (средняя степень защиты объекта от проникновения) относятся:

- конструкция из бревен или бруса толщиной не менее 200 миллиметров;
- кирпичная стена толщиной 250 миллиметров;
- пустотная железобетонная плита толщиной 220, 260 и 300 миллиметров из легкого бетона и толщиной 160 миллиметров из тяжелого бетона;
- сплошное железобетонное перекрытие толщиной 120, 160 миллиметров из легкого бетона;
- стеновая панель наружная, внутренняя и блок стеновой из легкого бетона толщиной от 100 до 300 миллиметров;
- стена из монолитного железобетона, изготовленная из тяжелого бетона, толщиной до 100 миллиметров;
- строительная конструкция 1-го класса защиты, усиленная стальной сеткой с толщиной прутка 8 миллиметров и с ячейкой размерами 100 x 100 миллиметров.

К **строительным конструкциям 3-го класса защиты** (высокая степень защиты объекта от проникновения) относятся:

- кирпичная стена толщиной более 380 миллиметров;
- пустотное железобетонное перекрытие толщиной 220, 260 и 300 миллиметров из тяжелого бетона;
- сплошное железобетонное перекрытие толщиной 120 и 160 миллиметров из тяжелого бетона;
- стеновая панель наружная и блок стеновой из легкого бетона толщиной более 300 миллиметров;
- стеновая панель наружная, внутренняя, блок стеновой и стена из монолитного железобетона толщиной от 100 до 300 миллиметров из тяжелого бетона;

- строительная конструкция 1-го класса защиты, усиленная стальной (сваренной в соединениях) решеткой из прутка толщиной не менее 10 миллиметров с ячейкой не более 150 x 150 миллиметров;
- строительная конструкция 2-го класса защиты, усиленная стальной сеткой с толщиной прутка 8 миллиметров и с ячейкой размерами 100 x 100 миллиметров.

Характеристики запирающих устройств

К запирающим устройствам 1-го класса защиты (минимально необходимая степень защиты объекта от проникновения) относятся:

1. Врезной и накладной замки:

- сувальдный (не менее 6 сувальд для врезного или 5 сувальд для накладного замка);
- штифтовый (не менее 6 кодовых штифтов);
- пластинчатый (не менее 6 кодовых пластин);
- дисковый (не менее 6 кодовых дисков);
- электромагнитный (с усилием на отрыв не менее 150 килограммов).

Сечение засова механического замка не менее 250 квадратных миллиметров, длина головки не менее 30 миллиметров. Материал засова: сталь, сплав алюминия, латунь.

2. Навесные замки:

- штифтовый (количество кодовых штифтов не менее 5, конструкция засова дуговая, диаметр засова-дужки - не менее 10 миллиметров);
- дисковый (количество кодовых дисков не менее 6, конструкция засова дуговая, диаметр засова не менее 10 миллиметров).

3. Гаражные замки:

- замки дисковый и сувальдный (не менее 8 кодовых дисков и 5 сувальд, материал засова - сталь, сечение засова не менее 300 квадратных миллиметров, вылет засова не менее 25 миллиметров, длина головки засова не менее 35 миллиметров, толщина листа корпуса не менее 1,5 миллиметра).

К запирающим устройствам 2-го класса защиты (средняя степень защиты объекта от проникновения) относятся:

1. Врезной и накладной замки:

- сувальдный (не менее 6 сувальд для врезного или 5 сувальд для накладного замка);
- штифтовый (не менее 8 кодовых штифтов);
- пластинчатый (не менее 7 кодовых пластин, наличие защиты от высверливания, сворачивания); дисковый (не менее 8 кодовых дисков, наличие защиты от высверливания, сворачивания);
- электромагнитный (с усилием на отрыв не менее 250 килограммов).

Сечение засова механического замка не менее 300 квадратных миллиметров, длина головки не менее 35 миллиметров. Материал засова - сталь. Наличие защиты от высверливания механизма секретности. Наличие защиты механизма секретности от взлома сворачиванием.

2. Навесные замки:

- штифтовый (количество кодовых штифтов не менее 6, конструкция засова дуговая, диаметр засова не менее 10 миллиметров, наличие защиты от перепиливания засова);
- дисковый (количество кодовых дисков не менее 8, конструкция засова дуговая, диаметр засова не менее 10 миллиметров, наличие защиты от перепиливания засова).

3. Гаражные замки: дисковый и сувальдный (не менее 8 кодовых дисков и 6 сувальд, материал засова - сталь, сечение засова не менее 500 квадратных миллиметров, вылет засова не менее 30 миллиметров, длина головки засова не менее 60 миллиметров, толщина листа корпуса не менее 2 миллиметров). Для дискового замка - наличие защиты от сворачивания. Наличие защиты от перепиливания засова.

К запирающим устройствам 3-го класса защиты (высокая степень защиты объекта от проникновения) относятся:

1. Врезной и накладной замки:

- сувальдный (не менее 6 сувальд для врезного замка или 6 сувальд для накладного, наличие защиты от высверливания стойки хвостовика засова);
- штифтовый (не менее 10 кодовых штифтов, наличие защиты от отмычки, высверливания, сворачивания); пластинчатый (не менее 8 кодовых пластин, наличие защиты от отмычки, высверливания, сворачивания); дисковый (не менее 10 кодовых дисков, наличие защиты от высверливания, сворачивания); электромагнитный (с усилием на отрыв не менее 350 килограммов).

Сечение засова механического замка не менее 300 квадратных миллиметров, длина головки не менее 40 миллиметров. Материал засова - сталь. Наличие защиты от высверливания механизма секретности. Наличие защиты механизма секретности от взлома сворачиванием. Наличие защиты корпуса замка от высверливания стойки хвостовика засова. Наличие защиты от отмычки. Наличие функции раннего обнаружения.

2. Навесные замки:

- штифтовый (количество кодовых штифтов не менее 6, конструкция засова горизонтальная, диаметр засова не менее 12 миллиметров, наличие защиты от отмычки, перепиливания засова и сбивания замка);
- дисковый (количество кодовых дисков не менее 10, конструкция засова горизонтальная, диаметр засова не менее 12 миллиметров, наличие защиты от перепиливания засова и сбивания замка).

3. Гаражные замки: замки дисковый и сувальдный (не менее 6 кодовых дисков и сувальд, наличие защиты от высверливания, сворачивания, материал засова - сталь, сечение засова не менее 750 квадратных миллиметров, вылет засова не менее 40 миллиметров, длина головки засова не менее 80 миллиметров, толщина листа корпуса не менее 2,5 миллиметра). Наличие защиты от перепиливания засова, сбивания замка.

К запирающим устройствам 4-го класса защиты (очень высокая или специальная степень защиты объекта от проникновения) относятся:

1. Врезной и накладной замки:

- сейфовый (количество и класс замков выбираются в зависимости от класса устойчивости двери);
- электромагнитный (с усилием на отрыв не менее 500 килограммов).

Наличие защиты от высверливания механизма секретности. Наличие защиты механизма секретности от взлома сворачиванием. Наличие защиты от отмычки. Наличие защиты корпуса замка от высверливания стойки хвостовика засова. Наличие защиты корпуса замка от высверливания в месте расположения сувальд. Наличие функции раннего обнаружения.

2. Навесные замки:

- штифтовый (количество кодовых штифтов не менее 6, конструкция засова горизонтальная, диаметр засова не менее 12 миллиметров, наличие защиты от отмычки, перепиливания засова и сбивания замка, наличие защиты от высверливания механизма секретности и перепиливания петель);
- дисковый (количество кодовых дисков не менее 10, конструкция засова горизонтальная, диаметр засова не менее 12 миллиметров, наличие защиты от перепиливания засова и сбивания замка, наличие защиты от высверливания механизма секретности и перепиливания петель).

Наличие защиты от перепиливания засова, сбивания замка, от перепиливания петель.

3. Гаражные замки: замки дисковый и сувальдный (не менее 8 кодовых дисков и сувальд, наличие защиты от высверливания, сворачивания, материал засова - сталь, сечение засова не менее 1000 квадратных миллиметров, вылет засова не менее 40 миллиметров, длина головки засова не менее 100 миллиметров, толщина листа корпуса не менее 3 миллиметров).

Криптостойкость замков обеспечивается принципом их действия, особенностью конструкции, а также соблюдением требований эксплуатационных документов по установке замков на защитных конструкциях.

Фактическое число кодовых комбинаций замков должно быть не менее:

- 1000 - для сувальдных замков;
- 2500 - для цилиндровых замков;
- 8000 - для бесключевых (кодовых) замков.

Для повышения защищенности охраняемого помещения от проникновения устанавливаются электромеханические, электромагнитные и электронные замки.

ГЛАВА 6. УНИЧТОЖЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ВХОДЯЩИХ В СПИСКИ I, II И III ПЕРЕЧНЯ

Порядок уничтожения наркотических средств и психотропных веществ взаимосвязан с инвентаризацией и процедурой их списания, в случае принятия решения об их непригодности использования в медицинских целях. Процедура уничтожения наркотических средств и психотропных веществ регулируется нормативными документами, представленными в таблице 19.

Таблица 19 - Нормативные акты, регламентирующие уничтожение наркотических средств и психотропных веществ

Нормативный документ	Название НД
Федеральный закон № 3ГФЗ от 08.01.1998	О наркотических средствах и психотропных веществах
Постановление Правительства 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"
Постановление Правительства РФ от 22 декабря 2010 г. N 1087	"Об утверждении Положения об уничтожении растений, содержащих НС или ПВ либо их прекурсоры, а также остатков их посевов"
Приказ МВД РФ, Минюста РФ, Минздрава РФ, Минэкономики РФ, ГТК РФ, ФСБ РФ и ФПС РФ от 9 ноября 1999 г. NN 840, 320, 388, 472, 726, 530, 585	"Об утверждении Инструкции о порядке изъятия из незаконного оборота НС, ПВ и их прекурсоров, инструментов и оборудования, находящихся под специальным контролем и используемых для производства и изготовления наркотических средств и психотропных веществ, а также их учета, хранения, передачи, использования и уничтожения"
Приказ Министерства здравоохранения РФ от 22 октября 2021 г. N 1004н	"Об утверждении инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным"
Приказ Министерства здравоохранения РФ от 22 октября 2021 г. N1005н	"Об утверждении Порядка фиксации комиссией фактов утраты НС, ПВ, совершенной при осуществлении медицинской деятельности"
Постановление Госкомстата №88 от 18.08.1998	Унифицированная форма № ИНВГЗ «Инвентаризационная опись товарно-материальных ценностей» и форма приказа «О назначении инвентаризационной комиссии ИНВГ22»
Постановление Правительства РФ от 30 ноября 2021 г. N2126	"Об утверждении перечня инструментов и оборудования, находящихся под специальным контролем и используемых для производства и изготовления наркотических средств, психотропных веществ, Правил разработки, производства, изготовления, хранения, перевозки, пересылки, отпуска, реализации, распределения, приобретения, использования, ввоза на территорию Российской Федерации, вывоза с территории Российской Федерации, уничтожения инструментов и оборудования, находящихся под специальным контролем и используемых для производства и изготовления наркотических средств, психотропных веществ, и признании утратившими силу ..."

Продолжение таблицы 19	
Письмо Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 2 ноября 2005 г. N 5268-ВС	О разъяснениях о хранении и уничтожении наркотических средств, психотропных и сильнодействующих веществ (действует в части оформления документации)
Приказ Минфина РФ от 13 июня 1995 г. N 49	"Об утверждении методических указаний по инвентаризации имущества и финансовых обязательств"
Приказ Минфина России от 30 марта 2015 г. N52н	"Об утверждении форм первичных учетных документов и регистров бухгалтерского учета, применяемых органами государственной власти (государственными органами), органами местного самоуправления, органами управления государственными внебюджетными фондами, государственными (муниципальными) учреждениями, и Методических указаний по их применению"
Кодекс Российской Федерации об административных правонарушениях от 30 декабря 2001 г. N 195-ФЗ (КоАП РФ)	Глава 6. Административные правонарушения, посягающие на здоровье, санитарно-эпидемиологическое благополучие населения и общественную нравственность (ст. 6.1 - 6.36) Статья 6.16. Нарушение правил оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров либо хранения, учета, реализации, перевозки, приобретения, использования, ввоза, вывоза или уничтожения растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, и их частей, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры

Случаи уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, входящих в [списки I, II и III](#) перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации приведены в таблице 20.

Таблица 20 - Случаи уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки I, II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ

Уничтожение наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров может осуществляться в случаях (ст 29 ФЗ Г№ 3 от 08.01.1998)	Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, осуществляется в следующих случаях (приказ МЗ РФ от 22 октября 2021г. N1004н)
<ul style="list-style-type: none"> – истек срок годности; – наркотическое средство, психотропное вещество или внесенный в Список I прекурсор подвергались химическому или физическому воздействию, следствием которого стала их непригодность, исключающая возможность вос- 	<ul style="list-style-type: none"> – истек срок годности; – наркотическое средство или психотропное вещество подвергалось химическому или физическому воздействию, следствием которого стала его непригодность, исключающая возможность восстановления или переработки (в том числе остатки не полностью использо-

<p>становления или переработки;</p> <ul style="list-style-type: none"> – неиспользованные наркотические средства были приняты от родственников умерших больных в порядке, установленном федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения; – трудно определить, является препарат наркотическим средством, психотропным веществом или внесенным в Список I прекурсором; – конфискованные наркотическое средство, психотропное вещество или внесенный в Список I прекурсор не могут быть использованы в медицинских, научных или иных целях, а также в других случаях, предусмотренных законодательством Российской Федерации. 	<p>ванных наркотических средств и психотропных веществ во вскрытых ампулах (флаконах), наличие помутнения или изменения цвета раствора из-за несоблюдения режима хранения, наличие повреждений первичной упаковки);</p> <ul style="list-style-type: none"> – неиспользованные наркотические средства были приняты от родственников умерших больных в порядке, установленном Министерством здравоохранения Российской Федерации; – трудно определить, является препарат наркотическим средством или психотропным веществом; – конфискованное наркотическое средство или психотропное вещество не может быть использовано в медицинских целях.
--	---

В соответствии со статьей 27 «Упаковка и маркировка наркотических средств и психотропных веществ» ФЗ № 3 от 08.01.1998:

- Первичные упаковки [наркотических средств](#), психотропных веществ и транспортная тара, в которую помещены наркотические средства, психотропные вещества, должны исключать возможность их извлечения без нарушения целостности указанных упаковок.
- Первичные упаковки и вторичные (потребительские) упаковки наркотических средств, психотропных веществ, внесенных в [Список II](#) и используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии, должны быть помечены двойной красной полосой.
- В случаях несоответствия первичных упаковок и вторичных (потребительских) упаковок и маркировки наркотических средств и [психотропных веществ](#), используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии, наркотические средства и психотропные вещества уничтожаются в соответствии с законодательством Российской Федерации.
- Запрещается требовать возврат первичных упаковок и вторичных (потребительских) упаковок использованных в медицинских целях наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов, в том числе в форме трансдермальных терапевтических систем, содержащих наркотические средства, при выписке новых рецептов на лекарственные препараты, содержащие назначение наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов.

Процедура уничтожения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, инструментов, оборудования и наркосодержащих

растений осуществляется в соответствии со статьей 29 ФЗ –№ 3 от 08.01.1998.

НС и ПВ уничтожают юридические лица, в том числе государственные унитарные предприятия и государственные учреждения, и физические лица, являющиеся собственниками или пользователями земельных участков, на которых произрастают либо незаконно культивируются наркосодержащие растения, обязаны их уничтожить.

Юридические лица, в том числе государственные унитарные предприятия и государственные учреждения, и индивидуальные предприниматели, осуществляющие культивирование наркосодержащих растений в соответствии с ФЗ-3, обязаны принять меры по уничтожению остатков посевов наркосодержащих растений, остатков наркотических средств и психотропных веществ, образующихся в процессе производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ, а также в процессе производства иной продукции из наркосодержащих растений.

В случае неисполнения обязанности по уничтожению наркосодержащих растений в сроки, установленные предписанием уполномоченного органа, уполномоченный орган обеспечивает их принудительное уничтожение с возмещением расходов на такое уничтожение за счет средств юридических или физических лиц.

Примерная форма договора на передачу наркотических средств и психотропных веществ для уничтожения отражена в приложении 16.

6.1. Порядок фиксации комиссией фактов утраты наркотических средств и (или) психотропных веществ, совершенной при осуществлении медицинской деятельности

В медицинской организации, осуществляющей оборот наркотических средств и (или) психотропных веществ, приказом руководителя создается постоянно действующая комиссия для целей фиксации фактов утраты наркотических средств и (или) психотропных веществ, совершенной медицинскими работниками при осуществлении медицинской деятельности на основании приказа МЗ РФ от 22 октября 2021 г. N1005н.

Положение о комиссии и ее состав (не менее трех человек, включая председателя комиссии) утверждается приказом. В рамках данного положения определяют члена комиссии, ответственного за своевременное исполнение пункта 5 (сведения о наличии либо отсутствии признаков, указывающих на умышленный характер действия (бездействия) медицинского работника, приведшего к утрате наркотического средства или психотропного вещества) настоящего порядка.

Приказ доводится до сведения членов комиссии и лиц, допущенных к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, под подпись.

В случае утраты медицинским работником наркотического средства и (или) психотропного вещества, произошедшей при осуществлении медицин-

ской деятельности, медицинский работник в течение двенадцати часов с момента обнаружения утраты или с момента установления события, повлекшего утрату наркотического средства и (или) психотропного вещества, направляет на имя председателя комиссии на бумажном носителе или в форме электронного документа, подписанного электронной подписью, заявление об утрате наркотического средства или психотропного вещества с указанием наименования наркотического средства или психотропного вещества, вида, лекарственной формы, дозировки, единицы измерения, серии, количества, а также с описанием обстоятельств, причин и условий, повлекших утрату наркотического средства или психотропного вещества.

При утрате нескольких наркотических средств и (или) психотропных веществ заявление составляется по каждому утраченному наркотическому средству или психотропному веществу.

Уполномоченное должностное лицо структурного подразделения медицинской организации фиксирует в журнале дату и время поступления заявления медицинского работника, фамилию, имя, отчество (при наличии), должность, форму подачи заявления (на бумажном носителе или в форме электронного документа) и направляет для рассмотрения комиссией.

При поступлении в комиссию заявления медицинского работника об утрате наркотического средства или психотропного вещества комиссией в течение одного рабочего дня со дня фиксации его поступления рассматривается представленное заявление, при возможности осматривается место, в котором произошла утрата наркотического средства и (или) психотропного вещества, и оформляется акт фиксации факта утраты наркотического средства и (или) психотропного вещества, совершенной при осуществлении медицинской деятельности (приложение 17), который должен содержать:

- 1) наименование наркотического средства или психотропного вещества (с указанием вида, лекарственной формы, дозировки, единицы измерения, серии и количества);
- 2) обстоятельства, причины и условия, повлекшие утрату наркотического средства или психотропного вещества;
- 3) положения нормативных правовых актов, нарушение которых медицинским работником привело к утрате наркотического средства или психотропного вещества (при наличии такого нарушения);
- 4) вывод о том, что утрата наркотического средства или психотропного вещества произошла при исполнении медицинским работником своих обязанностей, связанных с оборотом наркотических средств и (или) психотропных веществ, а также сведения о наименовании и реквизитах документа, в соответствии с которым на медицинского работника были возложены данные обязанности;
- 5) сведения о наличии либо отсутствии признаков, указывающих на умышленный характер действия (бездействия) медицинского работника, приведшего к утрате наркотического средства или психотропного вещества.

При утрате нескольких наркотических средств и (или) психотропных веществ акт составляется по каждому наркотическому средству или психо-

тропному веществу.

При составлении акта в электронной форме он подписывается электронными подписями. Количество экземпляров акта, оформляемых на бумажном носителе, определяется в положении о комиссии.

В случае, когда в акте фиксируется утрата наркотического средства или психотропного вещества в результате его фактического уничтожения (в частности, полное или частичное повреждение ампулы, нарушающее ее целостность), акт в течение двух рабочих дней со дня его оформления направляется в соответствующий территориальный орган Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения для учета при проведении контрольных (надзорных) мероприятий.

В случае, если в акте фиксируется утрата наркотического средства или психотропного вещества, которая может привести к его попаданию в незаконный гражданский оборот (в частности, обстоятельства пропажи ампулы не установлены), акт незамедлительно, но не позднее чем в течение 12 часов с момента подписания, направляется в соответствующий территориальный орган Министерства внутренних дел Российской Федерации.

Хранение акта в медицинской организации осуществляется в течение пяти лет со дня его оформления, после чего подлежит уничтожению по акту, утвержденному руководителем медицинской организации.

Факт обнаружения наркотических и психотропных лекарственных препаратов, подлежащих уничтожению, фиксируется инвентаризационной комиссией в инвентаризационных описях и акте о списании, и отражается бухгалтером в сличительных ведомостях.

Порядок 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, описан в таблице 21.

Таблица 21 - Порядок уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III перечня наркотических средств и психотропных веществ и их прекурсоров

Что является основанием для уничтожения НС и ПВ, входящих в списки II и III перечня?	Основанием для уничтожения конфискованных НС и ПВ является решение суда, постановление следователя или работника органа дознания о прекращении уголовного дела или об отказе в возбуждении уголовного дела, а также постановление органа или должностного лица о назначении административного наказания либо о прекращении производства по делу об административном правонарушении
Какими организациями осуществляется уничтожение НС и ПВ?	Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется государственными унитарными предприятиями и государственными учреждениями, при наличии у них лицензии на деятельность по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работы (услуги) по уничтожению НС и ПВ.

Продолжение таблицы 21

На основании какого документа осуществляется передача НС и ПВ, подлежащих уничтожению, государственным унитарным предприятиям и государственным учреждениям?	Договор и акт приема-передачи
Кто имеет право проводить процедуру уничтожения НС и ПВ?	Для уничтожения наркотических средств и психотропных веществ на предприятиях и учреждениях создаются комиссии.
В случае уничтожения конфискованных НС и ПВ состав комиссии формируется с учетом требований какого НД?	В случае уничтожения конфискованных наркотических средств и психотропных веществ состав комиссии формируется с учетом требований пункта 9 постановления Правительства Российской Федерации от 18 июня 1999 г. N 647 (комиссия состоит из представителей органов, осуществивших их изъятие или конфискацию, органов здравоохранения и охраны окружающей среды.
Какие позиции должны быть отражены в акте?	<p>Комиссия составляет акт, в котором указываются:</p> <ul style="list-style-type: none"> – дата и место составления акта; – место работы, должность, фамилия, имя, отчество лиц, принимающих участие в уничтожении; – основания для уничтожения; – сведения о наименовании и количестве уничтожаемого наркотического средства, психотропного вещества – и его прекурсоров, а также о таре или об упаковке, в которой они хранились; – способ уничтожения. <p>Количество экземпляров акта определяется по числу сторон, принимающих участие в уничтожении.</p>
В каком случае в ходе уничтожения наркотических средств, психотропных веществ и наркосодержащих растений в состав комиссии дополнительно включается лицо, осуществляющее предварительное расследование по уголовному делу?	В случае уничтожения наркотических средств, психотропных веществ и наркосодержащих растений в соответствии с пунктом 3 части второй статьи 82 Уголовно-процессуального кодекса Российской Федерации (изъятых из незаконного оборота наркотических средств, психотропных веществ, растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, или их частей, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, а также предметов, длительное хранение которых опасно для жизни и здоровья людей или для окружающей среды, после проведения необходимых исследований передаются для их технологической переработки или уничтожаются по решению суда в порядке , установленном Правительством Российской Федерации, о чем составляется протокол в соответствии с требованиями статьи 166 Кодекса. К материалам уголовного дела приобщается достаточный для сравнительного исследования образец изъятых из незаконного оборота наркотического средства, психотропного вещества, растения, содержащего наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, или его частей, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры) в

	<p>состав комиссии дополнительно включаются лицо, осуществляющее предварительное расследование по уголовному делу, в рамках которого были изъяты наркотические средства, психотропные вещества и (или) наркосодержащие растения, и прокурор, осуществляющий надзор за предварительным расследованием по уголовному делу.</p> <p>При этом по результатам уничтожения составляется протокол в соответствии с требованиями статьи 166 (протокол следственного дела) Уголовно-процессуального кодекса Российской Федерации.</p> <p>Копии протокола вручаются представителям органов, участвующих в уничтожении.</p>
В течении какого срока необходимо осуществлять списание и уничтожение НС и ПВ?	<p>Списание подлежащих уничтожению наркотических средств и психотропных веществ производится не позднее последнего рабочего дня календарного месяца.</p> <p>Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется по мере накопления, но не реже одного раза в квартал.</p>
Кем обосновывается необходимость уничтожения НС и ПВ?	<p>Необходимость уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, за исключением конфискованных лекарственных средств, обосновывается ответственным лицом, назначенным приказом руководителя юридической организации</p>

При списании наркотических средств и психотропных веществ и последующем их уничтожении издается приказ, в котором указываются:

- 1) название наркотических средств, психотропных веществ с указанием их лекарственных форм, дозировок, фасовок и номеров серий (партий);
- 2) вес нетто и брутто наркотических средств, психотропных веществ, подлежащих списанию и уничтожению (для наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов, - вес брутто);
- 3) причины списания и уничтожения наркотических средств, психотропных веществ;
- 4) лицо, ответственное за списание и уничтожение наркотических средств, психотропных веществ;
- 5) место и способ уничтожения наркотических средств, психотропных веществ;
- 6) дата и номер договора (в случае передачи наркотических средств, психотропных веществ на уничтожение предприятиям и учреждениям, указанным в [пункте 4](#) (ГУП и ГУ).

При невозможности своевременного уничтожения остатков не полностью использованных наркотических средств, психотропных веществ обеспечивается герметичность ампул (флаконов) с использованием подручного материала (например, сургуч, пластилин, воск, парафин, иной материал), ампулы (флаконы) помещаются в любую упаковочную тару и хранятся в сейфе на отдельной полке до уничтожения (передачи на уничтожение).

Для предметно-количественного учета, списания и уничтожения фак-

тический объем остатков наркотических средств и психотропных веществ во вскрытых ампулах (флаконах) высчитывается арифметически без учета возможных потерь, в том числе при наборе в шприц и подготовке к инъекции.

6.2. Особенности уничтожения наркотических средств и психотропных веществ

Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ проводится на специально оборудованных площадках (полигонах) и (или) в специально подготовленных помещениях.

– Жидкие лекарственные формы в стеклянных ампулах, флаконах уничтожаются путем раздавливания первичной упаковки, жидкие лекарственные формы в пластиковых ампулах, шприц-тюбиках уничтожаются путем дробления первичной упаковки с последующим разведением полученного содержимого водой в соотношении 1:100 и слива образующегося раствора в канализацию;

– Твердые лекарственные формы, содержащие водорастворимые фармацевтические субстанции наркотических средств и психотропных веществ, подлежат после дробления до порошкообразного состояния разведению водой в соотношении 1:100 и сливу образующейся суспензии (раствора) в канализацию; Допускается сжигание лекарственных форм.

– Водорастворимые фармацевтические субстанции уничтожаются путем разведения водой в соотношении 1:100 и слива образующегося раствора в канализацию; Допускается сжигание лекарственных форм.

– Твердые лекарственные формы, содержащие нерастворимые в воде фармацевтические субстанции наркотических средств и психотропных веществ, мягкие лекарственные формы, трансдермальные лекарственные формы, уничтожаются путем сжигания; Допускается сжигание лекарственных форм.

– Нерастворимые в воде фармацевтические субстанции уничтожаются путем сжигания.

Остатки раздавленных (раздробленных) первичных упаковок наркотических средств и психотропных веществ уничтожаются в соответствии с законодательством Российской Федерации об отходах производства и потребления либо в случае отнесения к медицинским отходам - в порядке, установленном законодательством Российской Федерации в области обеспечения санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

Сжигание фармацевтических субстанций и лекарственных форм после обливания горючей жидкостью осуществляется под тягой (если уничтожение проводится в помещении), на костре (если уничтожение проводится на полигоне) или в специальных печах. Зола вывозится или закапывается.

При уничтожении наркотических средств и психотропных веществ комиссией составляется акт, в котором указываются:

- 1) дата и место составления акта;
- 2) место работы, должности, фамилии, имена, отчества (при наличии) лиц,

принимающих участие в уничтожении;

3) основание для уничтожения наркотических средств, психотропных веществ;

4) сведения о наименовании (с указанием вида лекарственной формы, дозировки, единицы измерения, серии) и количестве уничтожаемого наркотического средства, психотропного вещества, а также о таре или об упаковке, в которой они хранились;

5) способ уничтожения наркотических средств, психотропных веществ.

Количество экземпляров акта определяется по числу сторон, принимающих участие в уничтожении наркотических средств и психотропных веществ. Допускается составление акта в форме электронного документа, подписываемого электронными подписями.

Передача для дальнейшего использования наркотических средств и психотропных веществ, в отношении которых принято решение об их уничтожении, запрещается.

В соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2021г. N2126 организация после проведения уничтожения инструментов и оборудования, находящихся под специальным контролем и используемых для производства и изготовления наркотических средств, психотропных веществ), включенных в [перечень](#) (пресс-инструменты, используемые с оборудованием для прессования таблеток; инструменты, используемые с оборудованием для наполнения и запайки ампул) инструментов и оборудования, находящихся под специальным контролем и используемых для производства и изготовления наркотических средств, психотропных веществ, в течение 14 рабочих дней в произвольной письменной форме уведомляют о таком уничтожении Министерство промышленности и торговли Российской Федерации и соответствующий территориальный орган Министерства внутренних дел Российской Федерации.

Списание наркотических и психотропных лекарственных препаратов

В соответствии со статьей 38 «Инвентаризация наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» Федерального закона № 3–ФЗ от 08.01.1998 юридические лица - владельцы лицензий на виды деятельности, связанные с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, обязаны ежемесячно проводить инвентаризацию наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, находящихся в распоряжении указанных лиц, и составлять баланс товарно-материальных ценностей.

Сведения о расхождениях в балансе или несоответствии данных баланса результатам проведенной инвентаризации в трехдневный срок после их обнаружения доводятся до сведения органов внутренних дел.

Инвентаризацию проводит инвентаризационная комиссия, утвержденная приказом руководителя медицинской организации. Можно воспользоваться формой приказа **ИНВ-22** (приложение 18), утвержденной Постановлением Госкомстата РФ № 88 от 18.08.1998. Результаты проведенной инвентаризации отражают в графе «Отметка об инвентаризации» специального журнала регистрации операций.

Оформление результатов инвентаризации для бюджетных организаций осуществляется в соответствии с Приказ Минфина России от 30 марта 2015 г. N52н "Об утверждении форм первичных учетных документов и регистров бухгалтерского учета, применяемых органами государственной власти (государственными органами), органами местного самоуправления, органами управления государственными внебюджетными фондами, государственными (муниципальными) учреждениями, и Методических указаний по их применению":

- Инвентаризационная опись (сличительная ведомость) – ф.0504087 (приложение 19);
- Акт о результатах инвентаризации – ф.0504835 (приложение 20);
- Ведомость расхождений по результатам инвентаризации в случае расхождений – ф.0504092 (приложение 21).

В организациях, не относящихся к государственному сектору, могут разрабатываться и утверждаться собственные формы первичных учетных документов (ч.4 ст.9 Закона РФ от 06.12.2011г №402-ФЗ «О бухгалтерском учете»).

В соответствии с Кодексом Российской Федерации об административных правонарушениях от 30 декабря 2001 г. N 195-ФЗ (КоАП РФ) нарушение правил производства, изготовления, переработки, хранения, учета, отпуска, реализации, распределения, перевозки, приобретения, использования, ввоза, вывоза либо уничтожения наркотических средств, психотропных веществ и включенных в [список I](#) и [таблицу I](#) списка IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров наркотических средств или психотропных веществ либо хранения, учета, реализации, перевозки, приобретения, использования, ввоза, вывоза или уничтожения растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, и их частей, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, либо непредставление в государственный орган предусмотренной законом отчетности о деятельности, связанной с их оборотом, несвоевременное представление такой отчетности или представление такой отчетности в неполном объеме или в искаженном виде - влечет наложение административного штрафа на юридических лиц в размере от двухсот тысяч до четырехсот тысяч рублей с конфискацией наркотических средств, психотропных веществ либо их прекурсоров или без таковой либо административное приостановление деятельности на срок до девяноста суток с конфискацией наркотических средств, психотропных веществ либо их прекурсоров или без таковой.

Те же действия, совершенные в отношении прекурсоров наркотических средств или психотропных веществ, включенных в [таблицу II](#) списка IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, - влекут наложение административного штрафа на юридических лиц в размере от ста тысяч до двухсот тысяч рублей с конфискацией прекурсоров наркотических средств или пси-

хотропных веществ или без таковой либо административное приостановление деятельности на срок до девяноста суток с конфискацией прекурсоров наркотических средств или психотропных веществ или без таковой.

6.3. Порядок приема неиспользованных наркотических средств от родственников умерших больных

Правила приема от родственников умерших больных остатков неиспользованных наркотических средств, включенных в список II перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов регулируется приказом МЗ РФ №23 от 15 января 2016 года, а также письмом Министерства здравоохранения РФ от 27 февраля 2018 г. N 25-4/10/1-1221 О методических рекомендациях по организации оборота наркотических и психотропных лекарственных препаратов для медицинского применения в медицинских и аптечных организациях.

Возврату родственниками умерших больных и приему подлежат наркотические лекарственные препараты, находящиеся в невскрытых или частично использованных первичных и (или) вторичных (потребительских) упаковках. Не подлежат возврату первичные и (или) вторичные (потребительские) упаковки (например, пустые ампулы, флаконы, блистеры, коробки, использованные трансдермальные терапевтические системы) использованных наркотических лекарственных препаратов.

Прием неиспользованных наркотических лекарственных препаратов от родственников умерших больных осуществляется уполномоченным работником медицинской организации по месту жительства (пребывания) больного, в которой был выписан наркотический лекарственный препарат.

В случае назначения либо выдачи больному наркотических лекарственных препаратов в соответствии с Порядком назначения и выписывания лекарственных препаратов в медицинской организации, расположенной в субъекте Российской Федерации, не являющимся местом жительства (пребывания) больного, прием неиспользованных наркотических лекарственных препаратов от родственников умерших больных осуществляется уполномоченным работником медицинской организации по месту жительства (пребывания) больного, в которой он находился под медицинским наблюдением по поводу соответствующего заболевания (состояния), с приложением к таким неиспользованным наркотическим лекарственным препаратам выписки из истории болезни умершего больного о назначении наркотических лекарственных препаратов.

Родственники умершего больного осуществляют сдачу наркотических лекарственных препаратов лицам в течение трех дней со дня получения медицинского свидетельства о смерти по учетной [форме N 106/у-08](#).

При приеме наркотических лекарственных препаратов уполномоченным медицинским работником составляется акт приема наркотических лекарственных препаратов от родственников умерших больных, содержащий

дату приема, наименования и количество принимаемых наркотических лекарственных препаратов, фамилию, имя, отчество (при наличии) умершего больного, фамилию, имя, отчество (при наличии) и подпись родственника, сдавшего наркотические лекарственные препараты, фамилию, имя, отчество (при наличии) и подпись медицинского работника, принявшего наркотические лекарственные препараты.

Акт приема является основанием для подтверждения записи о поступлении наркотического лекарственного препарата при осуществлении его предметно-количественного учета в специальном [журнале](#) регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.

Наркотические лекарственные препараты хранятся в сейфе в установленном [порядке](#) до их уничтожения.

Уничтожение пустых ампул из-под наркотических и психотропных лекарственных препаратов

Лечащие или дежурные врачи медицинских организаций, оказывающих медицинскую помощь в стационарных условиях, обязаны сдавать использованные ампулы из-под наркотических и психотропных лекарственных препаратов в день проведения инъекции, за исключением выходных и праздничных дней:

- 1) заместителю руководителя медицинской организации по лечебной части;
- 2) руководителю медицинской организации - в случае отсутствия должности заместителя руководителя медицинской организации по лечебной части.

Для уничтожения использованных ампул из-под наркотических и психотропных лекарственных препаратов в медицинской организации создается комиссия под председательством руководителя медицинской организации.

Типовая форма акта на уничтожение использованных ампул из-под наркотических средств и психотропных веществ в учреждениях здравоохранения приведена в приложении 22.

ВОПРОСЫ ДЛЯ САМОПОДГОТОВКИ

1. Международные нормы и принципы международного контроля за оборотом наркотических средств и психотропных веществ.
2. Международные конвенции о наркотических средствах, психотропных веществах и их прекурсорах. Важнейшие международные документы в сфере противодействия незаконному обороту наркотиков. Единая конвенция о наркотических средствах 1961 г. Конвенция о психотропных веществах. Конвенция ООН о борьбе против незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ.
3. Списки наркотических средств и психотропных веществ, подлежащих международному контролю.
4. Основные положения международных документов по обороту наркотических средств и психотропных веществ.
5. Органы по контролю за выполнением международных договоров о контроле за оборотом наркотических средств, психотропных веществ.
6. Правовые нормы, регулирующие оборот наркотических средств, психотропных веществ, и в области противодействия их незаконному обороту в РФ.
7. Нормы, устанавливающие юридическую ответственность за незаконные действия с наркотиками.
8. Нормы, регламентирующие права, обязанности, организацию и порядок деятельности правоохранительных и иных государственных органов, участвующих в борьбе с незаконным оборотом наркотиков.
9. Нормы, устанавливающие сферы, пределы, порядок легального оборота наркотиков.
10. Основные положения Федерального закона от 8 января 1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах». Принципы, государственной политики в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.
11. Постановления Правительства «Об утверждении Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ»: списки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.
12. Лицензирование видов деятельности, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, внесенных в Таблицу I Списка IV.
13. Основные положения Федерального закона «О лицензировании отдельных видов деятельности».
14. Органы государственной власти Российской Федерации, осуществляющие полномочия по лицензированию деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.
15. Порядок организации и осуществления лицензионного контроля.
16. Постановление Правительства «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений».
17. Виды работ и услуг, составляющих деятельность по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.
18. Лицензионные требования к условиям осуществления деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.
19. Правила допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список I и таблицу I списка IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.
20. Порядок получения заключений об отсутствии у работников, которые в силу своих

- служебных обязанностей получают доступ непосредственно к наркотическим средствам и психотропным веществам, непогашенной или неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое, особо тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом наркотических средств и психотропных веществ.
21. Административный регламент МВД по выдаче заключений об отсутствии у работников, непогашенной или неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое, особо тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров.
 22. Постановление Правительства РФ «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ и их прекурсоров».
 23. Категории помещений для хранения наркотических и психотропных веществ.
 24. Требования к помещениям по технической укрепленности и оснащенности инженерными и техническими средствами, средствами охраны. Охрана помещений.
 25. Специальные требования к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, в аптечных, медицинских организациях, научно-исследовательских, учебных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами.
 26. Порядок выдачи МВД заключения о соответствии объектов и помещений, требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны.
 27. Правила хранения наркотических и психотропных лекарственных средств.
 28. Требования к помещениям, оборудованию инженерными и техническими средствами охраны.
 29. Требования к местам временного хранения.
 30. Порядок регистрации операций и предоставления сведений по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров учреждениями здравоохранения.
 31. Правила представления юридическими лицами отчетов о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.
 32. Правила ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.
 33. Правила представления юридическими лицами и индивидуальными предпринимателями отчетов о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ.
 34. Правила ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ.

ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ ДЛЯ САМОПОДГОТОВКИ

1. Правовые основы государственной политики в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и в области противодействия их незаконному обороту в целях охраны здоровья граждан, государственной и общественной безопасности установлены:

- 1) Федеральным законом от 12.04.10 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»
- 2) Федеральным законом от 08.01.98 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах»
- 3) Федеральным законом от 04.05.11 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»
- 4) Постановлением Правительства РФ от 22.12.11 г. № 1085 «О лицензировании деятельности, связанной с оборотом НС, ПВ и их прекурсоров»

2. Важнейшими международными договорами Российской Федерации в сфере противодействия незаконному обороту наркотиков, являются:

- 1) Конвенция ООН о борьбе против незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ (заключена в г. Вене 20.12.1988)
Единая конвенция о наркотических средствах 1961 г. с поправками, внесенными в нее в соответствии с Протоколом 1972 г. о поправках к Единой конвенции о наркотических средствах (заключена в г. Нью-Йорке 30.03.1961)
- 2) Все вышеперечисленное
- 3) Конвенция о психотропных веществах (заключена в г. Вене 21.02.1971)

3. В соответствии с Федеральным законом «О наркотических средствах и психотропных веществах» наркотические средства – это:

- 1) вещества синтетического или естественного происхождения, препараты, растения, включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года
вещества синтетического или естественного происхождения, препараты, природные материалы, включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Конвенцией о психотропных веществах 1971 года
- 2) вещества, часто используемые при производстве, изготовлении, переработке наркотических средств и психотропных веществ, включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров
- 3) вещества, часто используемые при производстве, изготовлении, переработке наркотических средств и психотропных веществ, включенные в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

ров, подлежащих контролю в Российской Федерации, в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Конвенцией Организации Объединенных Наций о борьбе против незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ 1988 года.

4. В Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации (утв. Постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. № 681) включены следующие списки:

список прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении ко-

1) торых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (Список IV)

2) список сильнодействующих и ядовитых веществ

список наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых

3) в РФ запрещен в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (Список I)

список наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля

4) в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (Список II);

список психотропных веществ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля в

5) соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (Список III)

5. В список прекурсоров (Список IV) Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации (утв. Постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. № 681) включены следующие таблицы:

таблица прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации ограни-

1) чен и в отношении которых устанавливаются особые меры контроля (Таблица I)

таблица прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации ограни-

2) чен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля (Таблица III)

таблица прекурсоров, оборот которых в Российской Федерации ограни-

3) чен и в отношении которых устанавливаются общие меры контроля (Таблица II)

4) Все вышеперечисленное

6. Укажите, каким из нормативных документов определено, что деятельность, связанная с оборотом наркотических средств и психотропных веществ является лицензируемым видом деятельности на территории РФ:

1) Федеральным законом от 12.04.10 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

- 2) Постановлением Правительства РФ от 22.12.11 г. № 1085 «О лицензировании деятельности, связанной с оборотом НС, ПВ и их прекурсоров»
Постановление Правительства РФ от 11.05.10 № 318 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности, связанной с производством,
- 3) переработкой, хранением, реализацией, приобретением и использованием прекурсоров НС и ПВ, внесенных в Таблицу I Списка IV в соответствии с Федеральным законом «О НС и ПВ»
- 4) Федеральным законом от 04.05.11 г. № 99–ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»

7. Укажите, каким из нормативных документов определены лицензионные требования и условия, соблюдение которых обязательно при осуществлении деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ:

- 1) Федеральным законом от 08.01.98 № 3-ФЗ «О Наркотических средствах и психотропных веществах»
- 2) Постановлением Правительства РФ от 22.12.11 г. № 1085 «О лицензировании деятельности, связанной с оборотом НС, ПВ и их прекурсоров»
Постановление Правительства РФ от 11.05.10 № 318 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности, связанной с производством,
- 3) переработкой, хранением, реализацией, приобретением и использованием прекурсоров НС и ПВ, внесенных в Таблицу I Списка IV в соответствии с Федеральным законом «О НС и ПВ»
- 4) Федеральным законом от 04.05.11 г. № 99–ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»

8. Постановлением Правительства РФ от 22.12.11 г. № 1085 «О лицензировании деятельности, связанной с оборотом НС, ПВ и их прекурсоров» определен порядок лицензирования следующих видов работ:

- 1) Медицинская деятельность
- 2) Фармацевтическая деятельность
- 3) Приобретение прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в таблицу I Списка IV
- 4) Отпуск психотропных веществ, внесенных в Список III
- 5) Хранение наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в Список II

9. В соответствии с Положением о лицензировании, деятельность, связанную с уничтожением наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II, могут осуществлять:

- 1) Государственные унитарные предприятия или государственные учреждения
- 2) МУП и МУ, входящими в муниципальную систему здравоохранения
- 3) Хозяйственные товарищества и хозяйственные общества

10. Юридическое лицо может осуществлять деятельность, связанную с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, при наличии следующих документов:

- 1) сертификата специалиста, подтверждающий соответствующую профессиональную подготовку руководителя юридического заключения органов по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ об отсутствии у работников, непогашенной или
- 2) неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом НС и ПВ заключения органов по контролю за оборотом НС и ПВ о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом НС и ПВ, установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны
- 3) справки, выданные учреждениями государственной или муниципальной системы здравоохранения, об отсутствии у работников, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом
- 4)

11. Укажите виды деятельности и работ, связанные с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащие лицензированию на территории РФ:

- деятельность, связанная с производством, переработкой, хранением, реализацией, приобретением и использованием прекурсоров, внесенных в Таблицу II Списка IV
- 1)
 - 2) деятельность, связанная с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в Список II
 - 3) деятельность, связанная с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в Список I
- деятельность, связанная с производством, переработкой, хранением, реализацией, приобретением и использованием прекурсоров, внесенных в Таблицу I Списка IV
- 4)
 - 5) деятельность, связанная с оборотом психотропных веществ, внесенных в Список III

12. Укажите, каким из нормативных документов определен порядок получения лицензии деятельность, связанную с оборотом прекурсоров, внесенных в Таблицу I Списка IV:

- Постановление Правительства РФ от 11.05.10 № 318 «Об утверждении Положения о лицензировании деятельности, связанной с производством, переработкой, хранением, реализацией, приобретением и использованием прекурсоров НС и ПВ, внесенных в Таблицу I Списка IV в соответствии с Федеральным законом «О НС и ПВ»
- 1)
 - 2) Федеральным законом от 08.01.98 № 3-ФЗ «О Наркотических средствах и психотропных веществах»

- 3) Федеральным законом от 04.05.11 г. № 99–ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»
Постановление Правительства РФ от 22 декабря 2011 г. № 1085 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений»
- 4) тропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений»

13. Порядок выдачи заключения на допуск лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ определен:

- Приказом МВД России от 17.07.2017 г. № 470 "Об утверждении Административного регламента МВД РФ по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к НС, ПВ и внесенным в Список I прекурсоров, непогашенной или неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое, особо тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом НС, ПВ, их прекурсоров"
- 1) Постановлением Правительства РФ от 06.08.1998 № 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»
Приказом ФСКН РФ от 12 января 2012 г. № 9 «Об утверждении Административного регламента Федеральной службы Российской Федерации по контролю за оборотом наркотиков по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений, установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны»
 - 2) тропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ»
Приказом ФСКН РФ от 12 января 2012 г. № 9 «Об утверждении Административного регламента Федеральной службы Российской Федерации по контролю за оборотом наркотиков по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений, установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны»
 - 3) ний, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений, установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны»

14. Укажите, в соответствии с Правилами допуска лиц не допускаются к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами:

- 1) Больные наркоманией, токсикоманией и хроническим алкоголизмом
- 2) Все вышеперечисленное
- 3) Лица, не достигшие 18-летнего возраста
- 4) Лица, имеющие непогашенную или неснятую судимость за преступление средней тяжести, тяжкое преступление, особо тяжкое преступление

15. Укажите, каким нормативным документом определен детализированный перечень требований по технической укреплённости помещений, используемых для работы с наркотическими средствами и психотропными веществами:

- 1) Постановление Правительства РФ от 17 декабря 2010 г. № 1035

«О порядке установления требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений»

- 2) Постановлением Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148 «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ»
- 3) Федеральным законом от 08.01.98 № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах»

Приказом Росгвардии от 15 сентября 2021 г. № 335/677 «Об утверждении Требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности, для производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ».

- 4) Приказом МЗ РФ от 12.11.97 № 330 «О мерах по улучшению учета, хранения, выписывания и использования наркотических средств и психотропных веществ»
- 5) нения, выписывания и использования наркотических средств и психотропных веществ»

16. Укажите, какие категории помещений для хранения наркотических и психотропных веществ установлены Постановлением Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148 «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ»:

- 1) 1-я категория - помещения организаций, осуществляющих оптовую торговлю НС и ПВ
- 2) 2-я категория - помещения аптечных учреждений, предназначенные для хранения 3-х месячного запаса НС и ПВ
- 3) 3-я категория - помещения медицинских организаций, предназначенные для хранения 15-дневного НС и ПВ списка II и месячного запаса ПВ списка III
- 4) 4-я категория - помещения медицинских организаций, предназначенные для хранения суточного запаса НС и ПВ списка II и 3-х дневного запаса ПВ списка III
- 5) 3-я категория - помещения медицинских организаций, предназначенные для хранения 10-дневного запаса НС и ПВ
- 6) 1-я категория - помещения производителей и изготовителей НС и ПВ, предназначенные для хранения исходных материалов и готовой продукции

17. Укажите, что понимают под «местом временного хранения наркотических средств и психотропных веществ», согласно Постановлению Правитель-

ства РФ от 31.12.2009 № 1148 «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ»:

- 1) укладки, наборы, комплекты для оказания скорой и специализированной медицинской помощи, в состав которых входят НС и ПВ
- 2) посты среднего медицинского персонала медицинских организаций
- 3) ассистентские комнаты аптечных организаций
- 4) аптечки первой помощи на морских, воздушных судах, в поездах

18. В помещениях, относящихся к 4-й категории, наркотические средства и психотропные вещества хранятся:

в запирающихся сейфах не ниже 1-го класса устойчивости к взлому или

- 1) металлических либо изготовленных из других высокопрочных материалов контейнерах
- 2) в запирающихся сейфах не ниже 4-го класса устойчивости к взлому или металлических шкафах
- 3) в запирающихся насыпных или прикрепленных к полу (стене) сейфах не ниже 3-го класса устойчивости к взлому

19. Приведите требования, предъявляемые к помещениям медицинской организации, предназначенные для хранения 15-дневного запаса наркотических средств и психотропных веществ списка II:

- 1) входная дверь имеет не менее 2 запирающих устройств 3-го класса защиты от разрушающих воздействий
- 2) НС и ПВ хранятся в запирающихся насыпных или прикрепленных к полу (стене) сейфах не ниже 3-го класса устойчивости к взлому
- 3) входная дверь должна обеспечивать класс защиты от разрушающих воздействий не ниже 2-го
- 4) система охранной сигнализации, состоящая не менее чем из 2 рубежей защиты, и тревожной сигнализации с выводом сигналов на пульт центрального наблюдения подразделения милиции вневедомственной охраны при органе внутренних дел РФ
- 5) оконные конструкции должны обладать классом защиты от разрушающих воздействий не ниже 2-го

20. Укажите, как должна осуществляться охрана помещений для хранения наркотических и психотропных веществ, относящихся к 1-й и 2-й категориям:

путем привлечения охранных организаций, либо юридических лиц, име-

- 1) ющих лицензию на осуществление негосударственной (частной) охранной деятельности
- 2) на договорной основе подразделениями вневедомственной охраны при органах внутренних дел РФ, организацией, подведомственной МВД РФ, либо ведомственной охраной федеральных органов исполнительной власти

21. Укажите, для каких категорий помещений хранения наркотических

средств и психотропных веществ является обязательным учет и регистрация операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

- 1) 1-ой категории
- 2) 4-ой категории
- 3) 3-ей категория
- 4) 2-ой категории

22. Порядок выдачи документа, подтверждающего соблюдение требований к помещениям хранения наркотических и психотропных веществ, определен:

- Постановлением Правительства РФ от 06.08.1998 № 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»
- 1)

- Приказ МВД России от 21 июля 2017 г. № 495 "Об утверждении Административного регламента Министерства внутренних дел Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений, установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны"
- 2)

- Приказ МВД России от 17.07.2017 г. № 470 "Об утверждении Административного регламента МВД РФ по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к НС, ПВ и внесенным в Список I прекурсорам, непогашенной или не снятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое, особо тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом НС, ПВ, их прекурсоров"
- 3)

23. Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 № 644 «О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ» утверждены:

- 1) Правила представления юридическими лицами отчетов о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
Правила ведения и хранения специальных журналов регистрации операций,
- 2) связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ
Правила представления юридическими лицами и индивидуальными
- 3) предпринимателями отчетов о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

- Правила ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
- 4) ций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ

24. Правила ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ утверждены:

- 1) Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 № 644 «О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ»
- 2) Постановлением Правительства РФ от 09.06.2010 № 419 «О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом»
- 3) Приказом МЗ РФ от 12.11.97 № 330 «О мерах по улучшению учета, хранения, выписывания и использования наркотических средств и психотропных веществ»

25. Укажите, при регистрации операций, каких из перечисленных прекурсоров допускается внесение записи в журнал о суммарном (за месяц) количестве по отпуску, реализации, приобретению или использованию без документального подтверждения совершения каждой операции:

- 1) соляной кислоты в концентрации 15 процентов или более массой, не превышающей 100 килограммов
- 2) эрготамин в концентрации 10 процентов и более
- 3) диэтилового эфира (серного эфира) в концентрации 45 процентов или более, не превышающей 10 килограммов;
- 4) перманганата калия в концентрации 45 процентов или более массой, не превышающей 10 килограммов;

26. Укажите, каким нормативным документом определен порядок оформления требований-накладных на лекарственные средства, том числе содержащие наркотические и психотропные вещества:

- 1) Приказом МЗСР РФ от 14.12.05 № 785 «О порядке отпуска ЛС»
Приказом МЗСР РФ от 12.02.07 № 110 «О порядке назначения и выписывания ЛС, ИМН и специализированных продуктов лечебного питания»
- 2) сывания ЛС, ИМН и специализированных продуктов лечебного питания»
- 3) Приказом Минздрава СССР от 23.06.1983 № 758 «О положении и штатах хозрасчетных межбольничных (больничных) аптек»

27. Требование-накладная на получение из аптечных учреждений наркотических лекарственных средств должна содержать следующие обязательные реквизиты, кроме:

- 1) Подпись руководителя МО или его заместителя по лечебной части
- 2) Печать МО «Для рецептов»

3) Круглую печать МО

4) Штамп МО

28. В требовании-накладной на отпуск лекарственных средств должно быть указано обязательно:

1) Количество затребованных, отпущенных ЛС и их стоимость

2) Все вышеперечисленное

3) Наименование ЛС на латинском языке

4) Дозировка, форма выпуска ЛС и способ применения

5) Номер и дата составления документа, отправитель и получатель ЛС

29. В аптечных и медицинских организациях требования на наркотические средств и психотропных веществ списков II и III должны храниться в течение:

1) 3 лет

2) 10 лет

3) 5 лет

30. Укажите верное утверждение:

1) Требования на лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету (ПКУ), выписываются на отдельных бланках требований-накладных для каждой группы препаратов, подлежащих ПКУ

2) Требования на лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, выписываются на отдельных от остальных групп лекарственных средств бланках требований

31. Запасы наркотических средств и психотропных веществ списка II в аптеках медицинских организаций не должны превышать:

1) 3-х месячной потребности

2) Месячной потребности

3) 15-ти дневной потребности

32. Укажите, каким из нормативных документов установлены формы рецептурных бланков на наркотические средства и психотропные вещества и инструкции по их оформлению:

1) росгвардии

2) Федеральным законом от 12.04.10 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

3) Приказ МЗ РФ от 01.08.2012 № 54н "Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления"

33. Психотропные вещества, внесенные в Список III Перечня наркотических средств (НС), психотропных веществ (ПВ) и их прекурсоров, выписываются

на рецептурном бланке:

- 1) Формы N 148-1/у-88 «Рецептурный бланк»
- 2) Формы N 107-1/у «Рецептурный бланк»
- 3) Формы № 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на НС и ПВ»
- 4) Формы N 148-1/у-04 (л) «Рецепт»

34. Наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в Список II Перечня наркотических средств (НС), психотропных веществ (ПВ) и их прекурсоров, выписываются на рецептурном бланке:

- 1) Формы № 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на НС и ПВ»
- 2) Формы N 148-1/у-88 «Рецептурный бланк»
Формы N 305-1/у «Журнал учета в МО формы N 148-1/у-88 «Рецептурный бланк», формы N 148-1/у-06 (л) «Рецепт», формы «Специальный рецептурный бланк на НС и ПВ»
- 3) ный бланк», формы N 148-1/у-06 (л) «Рецепт», формы «Специальный рецептурный бланк на НС и ПВ»

35. Расход наркотических лекарственных средств учитывается в:

- 1) Журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
- 2) Журнале регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
- 3) Журнале учета ядовитых, сильнодействующих, других ЛС, подлежащих ПКУ, и этилового спирта

36. Форма специального рецептурного бланка на наркотическое ЛС предназначена для прописывания ЛС:

- 1) обладающих анаболическим действием
- 2) содержащих наркотические ЛС и психотропные вещества Списка II
- 3) содержащих психотропные вещества Списка III
- 4) содержащих сильнодействующие и ядовитые вещества
- 5) все вышеперечисленные

37. Срок действия рецептов на наркотические средства и психотропные вещества, внесенных в Список II составляет:

- 1) 1 месяц
- 2) 15 дней
- 3) 10 дней
- 4) 14 дней

38. Срок хранения рецептов на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в Список II Перечня наркотических средств и психотропных веществ, составляет:

- 1) 3 года
- 2) 5 лет
- 3) 10 лет

39. Срок хранения требования-накладные на отпуск прекурсоров НС и ПВ IV Списка Перечня наркотических средств и психотропных веществ, составляет:

- 1) 3 года
- 2) 5 лет
- 3) 10 лет

40. К Перечню лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, относятся:

- 1) Лекарственные средства, входящие в списки «Сильнодействующие вещества» и «Ядовитые вещества»
- 2) Этанол (спирт этиловый, медицинский антисептический раствор) Лекарственные средства, внесенные в Список II, Список III и Список IV
- 3) Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ;
- 4) Буторфанола тартрат (Бутарфанол, Стадол, Морадол)

41. При амбулаторном лечении назначение лечащим врачом наркотических средств и психотропных веществ списков II и III возможно по решению врачебной комиссии в отношении (в случае принятия руководителем медицинской организации решения о необходимости согласования назначения с врачебной комиссией):

- 1) больным с выраженным болевым синдромом неопухолевого генеза
- 2) больным с нарушением сна, тревожными расстройствами
- 3) все вышеперечисленное
- 4) онкологическим больным с выраженным болевым синдромом

42. Укажите, какой рецептурный бланк предназначен для выписывания комбинированных лекарственных препаратов, содержащих кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг (на одну дозу твердой лекарственной формы), и не включенных в Список II наркотических средств и психотропных веществ:

- 1) Формы № 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на НС и ПВ»
- 2) Формы N 107-1/у «Рецептурный бланк»
- 3) Формы N 148-1/у-04 (л) «Рецепт»
- 4) Формы N 148-1/у-88 «Рецептурный бланк»

43. Назовите федеральный орган исполнительной власти, в функции которого входит обеспечение контроля за оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров и осуществление мер по противодействию их незаконному обороту:

- 1) Постоянный комитет по контролю наркотиков (ПККН)
- 2) Федеральная служба РФ по контролю за оборотом наркотиков (ФСКН РФ)
- 3) Главное управление по контролю за оборотом наркотиков МВД РФ

- 4) Государственный комитет РФ по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ

44. Определите ответственность и виды административного наказания за осуществление деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, с грубым нарушением лицензионных требований и условий:

- 1) Штраф на граждан в размере от 1500 до 2000 руб.; на должностных лиц - от 3000 до 4000 руб.; на юридических лиц - от 30000 до 40000 руб.
Штраф на должностных лиц в размере от 5000 до 10000 руб.; на юридических лиц - от 100000 до 200000 руб. или приостановление деятельности на срок до 90 суток
- 2)

45. Основание и принципы уголовной ответственности, виды наказаний и иные меры уголовно-правового характера за совершение преступлений в части незаконного оборота или нарушения правил оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров устанавливает:

- 1) Гражданский кодекс РФ
- 2) Кодекс об административных правонарушениях
- 3) Уголовно-процессуальный кодекс РФ
- 4) Уголовный кодекс РФ

46. Укажите, статью Уголовного Кодекса РФ, которая устанавливает ответственность в отношении материально-ответственного лица за нарушение правил хранения наркотических средств, если это нарушение привело к их утрате:

- 1) Статья 228.1. Незаконное производство, сбыт или пересылка наркотических средств, психотропных веществ или их аналогов
Статья 228. Незаконное приобретение, хранение, перевозка, изготовление, переработка наркотических средств, психотропных веществ или их аналогов
- 2)
- 3) Статья 234. Незаконный оборот сильнодействующих или ядовитых веществ в целях сбыта
- 4) Статья 228.2. Нарушение правил оборота наркотических средств или психотропных веществ

47. Укажите статью Кодекса РФ об административных правонарушениях, устанавливающую ответственность за нарушение правил хранения наркотических средств, психотропных веществ либо их прекурсоров:

Статья 6.8. Незаконный оборот наркотических средств, психотропных веществ или их аналогов и незаконное приобретение, хранение, перевозка растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества, либо их частей, содержащих наркотические средства или психотропные вещества

- 1) перевозка растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества, либо их частей, содержащих наркотические средства или психотропные вещества
- 2) Статья 6.16. Нарушение правил оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, хранения, учета, реализации, пере-

возки, приобретения, использования, ввоза, вывоза или уничтожения растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, и их частей, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры.

48. Укажите, контроль выполнения лицензиатом при осуществлении деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, обязательных требований и условий (лицензионных требований и условий), осуществляется в форме:

- 1) внеплановой проверки
- 2) плановой проверки
- 3) камеральной проверки

49. Основанием для проведения лицензирующим органом проведения внеплановой проверки, являются:

- 1) обращение и заявления граждан, юридических лиц, информация от органов государственной власти, органов местного самоуправления, из средств массовой информации о возникновении угрозы причинения вреда жизни, здоровью граждан, окружающей среде, безопасности государства, а также угрозы чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера;
- 2) истечение срока исполнения юридическим лицом ранее выданного лицензирующим органом предписания об устранении выявленных нарушений лицензионных требований (как результат предыдущей плановой или внеплановой проверки)
- 3) план мероприятий по проверке соблюдения лицензионных требований, утвержденный Росздравнадзором;

50. Юридическими фактами завершения исполнения государственной функции представителя органа исполнительной власти по контролю за оборотом наркотиков при проведении проверки деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ и выявленных в результате проверки нарушений, являются:

- 1) направление материалов в следственные органы (при наличии оснований, предусмотренных УПК России)
- 2) возбуждение дела об административном правонарушении (при наличии оснований, предусмотренных КоАП России)
- 3) подготовка и направление материалов в соответствующие контрольно-надзорные органы в случае выявления нарушений юридическим лицом (индивидуальным предпринимателем) обязательных требований нормативных правовых актов РФ, контроль за соблюдением которых не входит в компетенцию проверяющего органа
- 4) все вышеперечисленное
- 5) составление акта проверки

ОТВЕТЫ НА ТЕСТОВЫЕ ЗАДАНИЯ

1.	2	26.	2
2.	3	27.	2
3.	1	28.	2
4.	1, 3, 4, 5	29.	2
5.	4	30.	1
6.	4	31.	1
7.	2	32.	3
8.	3, 4, 5	33.	1
9.	1, 2	34.	1
10.	1, 2, 3, 4	35.	1
11.	2, 3, 4, 5	36.	3
12.	4	37.	2
13.	1	38.	2
14.	2	39.	1
15.	4	40.	1, 2, 3, 4
16.	1, 2, 3, 4, 5, 6	41.	1, 4
17.	1, 2, 3	42.	4
18.	3	43.	3
19.	1, 2, 3, 5	44.	2
20.	2	45.	4
21.	1, 2, 3, 4	46.	4
22.	2	47.	2
23.	1, 2	48.	1, 2
24.	2	49.	1, 2
25.	1, 3, 4	50.	4

СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ

Ситуационная задача № 1

Пациент, инвалид первой группы, 22 февраля 2022 года обратился в аптеку с рецептом формы № 148–1/у-04 (л) на лекарственный препарат, который не подлежит ПКУ и не входит в перечень минимального ассортимента. Дата оформления рецепта — 14 января 2022 года. В момент обращения препарат отсутствует в ассортименте аптеки. Сотрудник аптеки поставил рецепт на отсроченное обслуживание. До какой даты можно будет отпустить препарат без переоформления рецепта?

Решение. Пункт 22 приказа Минздрава от 24.11.2021 № 1094н устанавливает, что срок действия льготного рецепта на бланке формы № 148–1/у-04 (л) составляет 30 рабочих дней. При этом назначенный препарат не подлежит ПКУ, значит, к бланку формы № 148–1/у-04 (л) медработник не должен дополнительно выписывать рецепт на бланке формы № 148–1/у-88, срок действия которого меньше 15 дней. Поэтому по представленному рецепту препарат можно отпустить до 28 февраля включительно. Подпункт 4 пункта 12 приказа Минздрава от 24.11.2021 № 1093н устанавливает, что обслужить льготный рецепт на лекарственный препарат, не входящий в минимальный ассортимент, аптека должна в течение семи рабочих дней со дня обращения пациента — до 4 марта включительно. К этой дате срок действия рецепта истечет. Подпункт 5 пункта 12 приказа Минздрава от 24.11.2021 № 1093н определяет, что обслужить льготный рецепт, срок действия которого истек в период отсроченного обслуживания, можно без переоформления рецепта в течение 90 дней с даты, когда истек срок. Исходя из этой нормы, аптека может отпустить препарат без переоформления рецепта в течение 90 дней — с 28 февраля по 29 мая включительно.

Ситуационная задача № 2

В аптеку пришел родственник инкурабельного больного за препаратом омнопон, который положен пациенту в рамках бесплатного отпуска. Предъявил правильно оформленные рецепты на бланке формы № 107/у-НП и № 148–1/у-04(л) и паспорт, но у него не оказалось доверенности на получение препарата. Может ли фармспециалист отпустить препарат?

Решение. Сотрудник аптеки может отпустить НС и ПВ списка II, за исключением препаратов в виде пластырей и комбинаций НС с антагонистом опиоидных рецепторов, пациенту, которому назначен препарат или лицу с доверенностью от него. Это регламентирует пункт 7 приложения №2 к приказу Минздрава от 24.11.2021 № 1093н. Из этой нормы есть только одно исключение, которое устанавливает тот же пункт 7. Лекарство для инкурабельного больного без доверенности от пациента может получить лицо, которое за ним ухаживает. Но в этом случае, помимо рецепта (рецептов) и документа, удостоверяющего личность, такое лицо должно предъявить документ, подтверждающий инкурабельное состояние больного. Такой документ оформляет медработник, указывает в нем фамилию, имя, отчество, вид, серию и (или)

номер документа, удостоверяющего личность лица, которое будет получать за инкурабельного пациента НС списка II. Документ медработник заверяет своей подписью и печатью, а также печатью медицинской организации. Документ, подтверждающий инкурабельное состояние больного, остается в аптечной организации. Поэтому рецепта и паспорта на получение препарата за инкурабельного больного недостаточно. Чтобы получить препарат, необходимо предъявить или доверенность, или документ, подтверждающий статус пациента.

Ситуационная задача № 3

Посетитель аптеки предъявил в аптеке рецепт на Реоглюман. Фармспециалист проверил и убедился, что это торговое наименование. При этом на рецепте не стоит штамп, что назначение препарата сделано по решению врачебной комиссии. Может ли фармспециалист отпустить препарат по такому рецепту?

Решение. Пункт 5 Порядка назначения лекарственных препаратов (утв. приказом Минздрава от 24.11.2021 № 1094н) регламентирует, что медработники могут назначать лекарственные препараты по торговому наименованию по решению врачебной комиссии. Но это не единственная причина. Медработник также имеет право назначить препарат по торговому наименованию, если у препарата нет МНН, химического или группировочного наименования. Реоглюман — это как раз такой случай. У этого препарата, так же как у Теофедрина-Н, в инструкции по применению не указаны МНН, химическое или группировочное наименование, указано только торговое. В госреестре лекарственных средств также нет сведений о МНН, химическом или группировочном наименовании. В соответствующей графе в электронной версии реестра стоит прочерк.

Ситуационная задача №4

В аптечную организацию обратился посетитель с рецептом на лекарственный препарат Морфин 1% раствор для инъекций ампулы по 1 мл в количестве 30 штук для паллиативной помощи пациенту. Рецепт выписан на специальном рецептурном бланке на наркотическое средство или психотропное вещество (форма №107/у-НП). На рецептурном бланке проставлены штамп медицинской организации (МО) с указанием полного наименования МО, т.е. адреса и телефона, серия и номер рецепта. Также указаны дата выписки рецепта, фамилия, имя и отчество (полностью) пациента, его возраст (количество полных лет), номер полиса обязательного медицинского страхования, номер медицинской карты, фамилия, имя и отчество (полностью) врача. Пропись выполнена по международному непатентованному названию (МНН) на латинском языке с указанием дозировки, количества и способа приема. Количество выписанного ЛП указано прописью. В рецепте имеется подпись врача, заверенная личной печатью врача, и печать медицинской организации «Для рецептов». Однако Фармацевт обнаружил несоответствия Правилам оформления рецепта, не позволяющие осуществить отпуск ЛП.

1. К какому списку (Перечню) лекарственных средств (ЛС) рецептурного отпуска относится Морфин?

2. Укажите форму рецептурного бланка для выписывания морфина с обязательной ссылкой на нормативную документацию.
3. Какие несоответствия требованиям Правил выписывания рецептов обнаружил фармацевт? Как следует поступить в данном случае? Укажите срок действия этого рецепта.
4. Какую информацию следует предоставить пациенту с учётом того, что рецепт остаётся в аптеке? Какой документ выдаётся пациенту при отпуске морфина и других НС вместо рецепта?

Ситуационная задача №5

В аптеку обратился пациент с рецептом формы 148-1/у-88, на котором были выписаны препараты Алпразолам (Золомакс) и Эсциталопрам (Ципралекс, Селетра). Рецепт имеет все обязательные и дополнительные реквизиты. Фармацевт отказал в отпуске. Пациент обратился к зав. аптекой с требованием отпустить прописанные врачом препараты.

1. Прав ли фармацевт? Ответ обоснуйте. Как врач должен был выписать эти препараты, чтобы аптека могла их отпустить?
2. Каков порядок учета в аптеке Алпразолама?
3. Если врачу необходимо назначить препарат Эсциталопрам пациенту на срок лечения 6 месяцев, как должен быть оформлен рецепт?

Ситуационная задача №6

Многопрофильная городская клиническая больница города В. имеет в своем составе аптеку, осуществляющую организацию обеспечения пациентов клиники лекарственными препаратами и перевязочными средствами, медицинскими изделиями, средствами гигиены и ухода за больными. В аптеку обратилась старшая медицинская сестра травматологического отделения с требованием, выписанным на получение 40 ампул 1%-ного раствора для инъекций Морфина и 50 капсул Трамадола (Трамала) для оказания медицинской помощи в отделении. Норматив в отделении травматологии установлен 17 г на 1 койку в год. Требование выписано на русском языке и имеет все необходимые реквизиты. Однако фармацевт отказал старшей медицинской сестре в выдаче указанных препаратов.

1. К какой фармакотерапевтической группе относятся Морфин и Трамадол? Какие фармакологические эффекты характерны для препаратов этой группы?
2. Каким препаратом следует воспользоваться при передозировке этими средствами? В чем состоит принцип его действия?
3. Каков порядок оформления требований-накладных на лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учету?
4. Укажите порядок хранения препаратов, включенных в список II Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, в аптеке медицинской организации.
5. Какой метод используется для определения потребности в Морфине? Объясните методику расчета требуемого количества препарата на год для травматологического отделения на 50 коек.

Ситуационная задача №7

В аптеку города В. обратилась женщина с рецептом на трансдермальную терапевтическую систему фентанила, выписанным на рецептурном бланке по форме №148-1/у-04(л), оформленным в соответствии с требованиями нормативных документов.

Посетительница поинтересовалась у фармацевта, как правильно следует использовать данную лекарственную форму. Фармацевт сообщил, что препарат следует наносить на неповрежденный участок кожи с минимальным волосным покровом, который предварительно необходимо вымыть водой без применения каких-либо моющих или косметических средств. Фармацевт также предупредил пациентку, что наклеивать пластырь на одно и то же место можно только с интервалом в несколько дней. После консультации фармацевт отпустил препарат пациентке бесплатно. Однако, в конце рабочего дня, осуществляя предметно-количественный учет наркотических лекарственных препаратов, директор аптеки увидел принятый фармацевтом рецепт. Он сделал фармацевту замечание и объяснил, что, отпустив по такому рецепту лекарство, фармацевт допустил ошибку.

1. К какой фармакотерапевтической группе относится Фентанил? По каким показаниям применяют препараты данной группы?
2. В чем состоит особенность трансдермальной терапевтической системы как лекарственной формы?
3. Перечислите требования к оформлению рецептов и отпуску данного лекарственного препарата.

Ситуационная задача №8

При проведении инвентаризации кодеина было установлено, что фактический остаток на конец октября составил 0,98 г. При этом в журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, были сделаны следующие записи: остаток на 1 октября составил 0,3 г; поступление от поставщика 4,0 г; расход по амбулаторной рецептуре составил 01.10 – 0,4 г; 02.10 – 0,2 г; 03.10 – 0,4 г; 30.10 – 0,9 г; 31.10 – 1,4 г.

1. Рассчитайте естественную убыль субстанции кодеина, сравните ее с выявленной недостачей, сделайте вывод. Что такое естественная убыль, когда она начисляется?
2. Опишите порядок хранения кодеина в рецептурном отделе аптечной организации.
3. К какой фармакотерапевтической группе относится кодеин, при каких показаниях его назначают?

Ситуационная задача №9

При контроле за организацией предметно-количественного учета заведующий аптекой обнаружила, что зав. рецептурно-производственным отделом ведет учет расхода морфина гидрохлорида, фенобарбитала, феназепама и калия перманганата в журнале учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения. Она сделала замечание зав.отделом и депримиrowала ее.

1. Какие лекарственные средства подлежат предметно-количественному учету?
2. Какие нарушения в организации предметно-количественного учета Вы заметили?
3. Опишите порядок регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, в аптечной организации.
4. В чем состоят особенности отпуска, хранения и учета перманганата калия в аптечной организации?
5. К какой фармакотерапевтической группе относится фенобарбитал, при каких показаниях его назначают?

Ситуационная задача №10

При проверке ООО «Аптека Х» было выявлено, что комната для хранения наркотических средств и психотропных веществ не оборудована необходимыми инженерными и техническими средствами охраны. А именно:

1. не установлена система охранной сигнализации с выводом сигналов на пульт центрального наблюдения подразделения вневедомственной охраны при органе внутренних дел Российской Федерации,
2. не защищен дверной проем в комнату хранения наркотических средств и психотропных веществ.

1. Какие нормативные документы регламентируют порядок хранения наркотических средств и психотропных веществ?
2. Приведите примеры категоричности помещений по условиям хранения.
3. В каком оборудовании допускается хранение наркотических средств и психотропных веществ в аптеке?
4. В целях обеспечения охраны наркотических средств и психотропных веществ кем разрешается их охрана?
5. Какие виды сигнализации необходимо установить в аптечной организации в помещении хранения наркотических средств и психотропных веществ?

СПИСОК РЕКОМЕНДУЕМОЙ ЛИТЕРАТУРЫ

1. ОСНОВНАЯ ЛИТЕРАТУРА

1. Зайчикова, С.Г. Оптовая и розничная торговля лекарственными средствами и отпуск лекарственных препаратов для медицинского и ветеринарного применения: учебник для фармацевтических училищ и колледжей / С.Г. Зайчикова, Е.И. Барабанов. – Москва: ГЭОТАР–Медиа, 2020. – 288 с.
2. Косова И.В. Экономика и организация фармации : учебник [СПО] / под редакцией И.В. Косовой. – 7-е изд., стереотип. – Москва : ОИЦ Академия, 2023. – 448 с.

2. ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЛИТЕРАТУРА

1. Электронная библиотека медицинского вуза. [Электронные ресурсы]. URL: <http://www.studmedlib.ru>.
2. Фармакология: учебник / под ред. Р. Н. Аляутдина. - 5-е изд., перераб. и доп. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2016.
3. Фармакология: учебник / Д. А. Харкевич. - 11-е изд., испр. и доп. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2015.
4. Клиническая фармакология / Кузнецова Н.В. - учебник. изд. перераб. и доп. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2021.

3. НОРМАТИВНЫЕ ДОКУМЕНТЫ

1. Российская Федерация. Законы. Об образовании в Российской Федерации. Федеральный закон №273-ФЗ [принят Государственной Думой 21 декабря 2012 года: одобрен Советом Федерации 26 декабря 2012 года]. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.
2. Российская Федерация. Законы. Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации. Федеральный закон №323-ФЗ[принят Государственной Думой 1 ноября 2011 года: одобрен Советом Федерации 9 ноября 2011 года]. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.
3. Российская Федерация. Законы. Об обращении лекарственных средств. Федеральный закон № 61-ФЗ: [принят Государственной Думой 24 марта 2010 года: одобрен Советом Федерации 31 марта 2010 года]. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.
4. Российская Федерация. Законы. О наркотических средствах и психотропных веществах. Федеральный закон №3-ФЗ [принят Государственной Думой 10 декабря 1997 года: одобрен Советом Федерации 24 декабря 1997 года]. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.
5. Федеральный закон от 08.01.1998 № 3-ФЗ «О наркотических средствах

и психотропных веществах»;

6. Российская Федерация. Законы. О лицензировании отдельных видов деятельности. Федеральный закон № 99-ФЗ: [принят Государственной Думой 22 апреля 2011 года: одобрен Советом Федерации 27 апреля 2011 года]. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

7. Постановления правительства РФ О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений: постановление Правительства РФ от 02 июня 2022 г. №1007. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

8. Постановления Правительства РФ. «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации» [Электронный ресурс]: Постановление Правительства Российской Федерации от 30.06.1998 №681. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

9. Российская Федерация. Постановления Правительства. «Об утверждении Правил производства, переработки, хранения, реализации, приобретения, использования, перевозки и уничтожения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ» Постановление Правительства приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации от 15 октября 2021 №1752. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

10. Российская Федерация. Постановления Правительства. «Об установлении сортов наркосодержащих растений, разрешенных для культивирования для производства используемых в медицинских целях и (или) ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ, для культивирования в промышленных целях, не связанных с производством или изготовлением наркотических средств и психотропных веществ, а также требований к сортам и условиям их культивирования» Постановление Правительства приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации от 6 февраля 2020 года № 101. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

11. Российская Федерация. Постановления Правительства. «О порядке установления требований к режиму охраны посевов растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры» Постановление Правительства приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации от 13 марта 2020 года № 274. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

12. Российская Федерация. Постановления Правительства. «О представлении сведений деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом» Постановление Правительства приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации от 28.10.2021 №1846. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

Российская Федерация. Приказы. «Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения» [Электронный ресурс]: приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации от 26 ноября 2021 года № 1103н. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

13. Российская Федерация. Приказы. «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» » [Электронный ресурс]: приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации от от 22 октября 2021 года № 1004н. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

14. Российская Федерация. Приказы. «Нормативы для расчета потребности в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения. (с изм. Приказ от 25 июня 2019 года № 453н «О внесении изменений в раздел 2 нормативов для расчета потребности в наркотических лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения» [Электронный ресурс]: приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации от 01.12.2016 г №917н. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

15. Российская Федерация. Приказы. «Об утверждении предельно допустимого количества наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсоров, содержащегося в препаратах» [Электронный ресурс]: приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации от 20.01.2018 г №157н. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

16. Российская Федерация. Приказы. "Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения" [Электронный ресурс]: приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации от 31 августа 2016 г. №646н. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

17. Российская Федерация. Приказы. "Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения» [Электронный ресурс]: приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации от 31 августа 2016 г. № 647н. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

18. Российская Федерация. Приказы. «Об утверждении порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначения наркотических средств и психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов». [Электронный ресурс]: приказ Ми-

нистерства Здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 г. №1094н. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

19. Российская Федерация. Приказы. «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также 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». [Электронный ресурс]: приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации от 24.11.2021 г. №1093н. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

20. Российская Федерация. Приказы. «Об утверждении предельно допустимого количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, в отношении которых могут исключаться некоторые меры контроля». [Электронный ресурс]: приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации от 26 ноября 2021 года № 1102н. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

21. Российская Федерация. Приказы. "Об утверждении Положения об организации оказания паллиативной медицинской помощи, включая порядок взаимодействия медицинских организаций, организаций социального обслуживания и общественных объединений, иных некоммерческих организаций, осуществляющих свою деятельность в сфере охраны здоровья". [Электронный ресурс]: приказ Министерства Здравоохранения Российской Федерации и Министерства труда и социальной защиты РФ от 31 мая 2019 г. N 345н/372н. – Справочно-правовая система «Гарант». Режим доступа: <http://mobileonline.garant.ru>.

4. СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ, ИСПОЛЬЗОВАННОЙ АВТОРАМИ

1. Анисифорова, М. В. Новые подходы к организации государственного контроля и надзора в сфере деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ / М. В. Анисифорова // Вопросы совершенствования деятельности полиции по охране общественного порядка. – Москва : Всероссийский научно-исследовательский институт Министерства внутренних дел Российской Федерации, 2021. – С. 9-16.

2. Беляев, И. Ю. Проблема систем контроля за незаконным оборотом наркотических средств и психотропных веществ / И. Ю. Беляев // Вопросы безопасности. – 2022. – № 1. – С. 35-47. – DOI 10.25136/2409-7543.2022.1.37626.
3. Буранова, В. О. Таможенный контроль в отношении наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, перемещаемых через таможенную границу / В. О. Буранова // Актуальные вопросы таможенного дела : Материалы X Межвузовской научно-практической конференции творческой молодежи, посвященной Дню ветеранов таможенной службы России, Красноярск, 29 мая 2019 года. – Красноярск: Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования "Сибирский государственный университет науки и технологий имени академика М.Ф. Решетнева", 2019. – С. 17-21.
4. Гарбузова, Л. Фармэкспертиза рецептов: алгоритм и заполненные рецептурные бланки с подсказками от эксперта / Л. Гарбузова // Новая аптека. – 2022. - №3 [Электронные ресурс]. URL: <https://e.novapteca.ru>.
5. Дизер, О. А. Функции МВД России в сфере контроля за оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров / О. А. Дизер // Законодательство и практика. – 2017. – № 1(38). – С. 52-56.
6. Забурненко, К. Д. Особенности применения технических средств таможенного контроля при обнаружении наркотических веществ / К. Д. Забурненко, П. С. Шевчук // Инновационные идеи молодых исследователей : Сборник научных статей по материалам VII Международной научно-практической конференции, Уфа, 19 января 2022 года. – Уфа: Общество с ограниченной ответственностью "Научно-издательский центр "Вестник науки", 2022. – С. 13-19.
7. Организация фармацевтической деятельности / Под ред. Чупандина Е.Е. – М.: Юрайт, 2022. – 256 с.
8. Ориховская, Е. Н. Особенности лицензионного контроля в сфере обращения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров / Е. Н. Ориховская // Правовые вопросы в здравоохранении. – 2013. – № 1. – С. 46-53.
9. Пронина, Е. Н. Органы надзора (контроля) за оборотом наркотических средств и психотропных веществ в медицинских учреждениях / Е. Н. Пронина // Евразийский юридический журнал. – 2019. – № 2(129). – С. 379-380.
10. Проблемы в осуществлении таможенного контроля при перемещении через таможенную границу ЕАЭС наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров / Е. А. Антонова, Н. А. Хохлова, А. Д. Воронина, Р. Р. Ахмедзянов // Инновации. Наука. Образование. – 2021. – № 33. – С. 652-658.
11. Пучкова, В. В. Контроль (надзор) в сфере оборота наркотических и психотропных веществ, лекарственных средств: проблемы и перспективы развития / В. В. Пучкова, В. И. Цергер // Наука современности: проблемы и решения : Сборник научных статей / Научный ред. М.В. Веденькина. – Москва : Издательство "Перо", 2019. – С. 161-166.

12. Сазонова, О. Новый порядок регистрации операций с прекурсорами НС и ПВ. Шесть изменений плюс новая форма журнала / О. Сазонова // Новая аптека. – 2022. - №1 [Электронные ресурс]. URL: <https://e.novarteca.ru>.
13. Корчагина, Г. А. Задачи международного контроля и тенденции в области легального и нелегального оборота наркотических средств и психотропных веществ / Г. А. Корчагина, К. В. Вышинский // Вопросы наркологии. – 2021. – № 12(207). – С. 5-16. – DOI 10.47877/0234-0623_2021_12_5.
14. Корчагина, Г. А. О формировании международного контроля над оборотом наркотических средств и психотропных веществ / Г. А. Корчагина, Б. П. Целинский // Международная жизнь. – 2020. – № 8. – С. 78-89.
15. Мардахаев, Д. П. Проблемы современной Российской системы правового регулирования в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их аналогов / Д. П. Мардахаев // E-Scio. – 2020. – № 4(43). – С. 527-532.
16. Мельникова, О. Памятка, как отпускать лекарственные препараты по требованиям медорганизаций / О. Мельникова // Новая аптека. – 2022. - №3 [Электронные ресурс]. URL: <https://e.novarteca.ru>.
17. Харевич, Д. Л. О единой системе критериев отнесения к веществам, растениям (грибам), предметам, подлежащим контролю в связи с оборотом наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров и аналогов / Д. Л. Харевич // Подразделения по контролю за оборотом наркотиков Министерства внутренних дел Российской Федерации: 30 лет со дня образования : Материалы международного научно-практического семинара, Красноярск, 26 ноября 2021 года / Ответственные редакторы Д.В. Ким, Н.Н. Цуканов. – Красноярск: Сибирский юридический институт Министерства внутренних дел Российской Федерации, 2021. – С. 34-38.
18. Чабан, Ф. Л. К вопросу организации деятельности подразделений правоохранительных органов по контролю за оборотом наркотических средств и их прекурсоров / Ф. Л. Чабан // Современная наука. – 2021. – № 1. – С. 31-34. – DOI 10.53039/2079-4401.2021.3.1.007.
19. Шишкин, С. С. Государственный контроль за легальным оборотом наркотических средств и их прекурсоров / С. С. Шишкин, Н. И. Шитов // Социально-правовые аспекты противодействия распространению наркомании в молодежной среде : сборник научных статей студентов, магистрантов, практиков, подготовленный по итогам Международной научно-практической конференции, Ижевск, 24 ноября 2021 года. – Ижевск: Ижевский институт (филиал) федерального государственного бюджетного образовательного учреждения высшего образования "Всероссийский государственный университет юстиции (РПА Минюста России)", 2021. – С. 550-556.

**Дополнительное соглашение №
к Трудовому договору № от «__» 202__ г.**

Организация, учреждение, предприятие, именуемое в дальнейшем «Работодатель», в лице , действующего на основании с одной стороны, и гражданин Российской Федерации именуемый (ая) в дальнейшем «Работник», с другой стороны, вместе именуемые Стороны, в связи с допуском Работника к работе, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III, заключили настоящее Дополнительное соглашение к Трудовому договору № от « » 202 г. (далее по тексту Трудовой договор) о нижеследующем.

ПРЕДМЕТ СОГЛАШЕНИЯ

В соответствии с требованиями Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, утвержденных Постановлением Правительства Российской Федерации от 20 мая 2022 № 911, Стороны договорились о включении в Трудовой договор взаимных обязательств при выполнении работы, связанной с оборотом наркотических средств, и психотропных веществ, внесенных в списки II и III (далее по тексту именуются «наркотические средства и психотропные вещества»).

ОБЯЗАТЕЛЬСТВА СТОРОН

Работник обязан:

При исполнении своих трудовых обязанностей руководствоваться законодательством Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах, в том числе: а в случаях утраты ими своей юридической силы - иными нормативными правовыми актами, регулирующими отношения в данной области; локальными нормативными актами, регулирующими организацию работы с наркотическими средствами и психотропными веществами.

При работе с наркотическими средствами и психотропными веществами обеспечивать их сохранность, принимать все необходимые меры по предотвращению их порчи, утраты, хищения.

Соблюдать установленные требования по учету и хранению наркотических средств и психотропных веществ.

Проходить медицинские осмотры на предмет выявления заболеваний, препятствующих ему выполнять работу с наркотическими средствами и психотропными веществами.

Принимать участие в занятиях по организации работы с наркотическими средствами и психотропными веществами, проводимые Работодателем в рамках производственного обучения работников.

Своевременно информировать Работодателя об обстоятельствах, препятствующих соблюдению, установленного порядка учета, хранения и перевозки наркотических средств и психотропных веществ.

Нести материальную ответственность в размере 100-кратного размера прямого действительного ущерба, причиненного Работодателю (в том числе третьему лицу, если Работодатель несет ответственность за сохранность наркотических средств или психотропных веществ такого лица) в результате хищения либо недостачи наркотических средств или психотропных веществ.

Исполнять иные обязательства, предусмотренные законодательством Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах.

Работодатель обязан:

Создавать Работнику условия для исполнения им своих трудовых обязанностей по работе с наркотическими средствами или психотропными веществами.

Принимать меры к выявлению и устранению причин, которые препятствуют Работнику исполнять свои трудовые обязанности по работе с наркотическими средствами или психотропными веществами.

В соответствии с действующим законодательством направлять Работника на медицинские осмотры на предмет выявления заболеваний, препятствующих ему выполнять работу с наркотическими средствами или психотропными веществами.

Знакомить Работника под роспись с изменениями законодательства Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах, а также локальных нормативных актов, регулирующих организацию работы с наркотическими средствами и психотропными веществами.

В рамках производственного обучения проводить с Работником занятия по организации работы с наркотическими средствами и психотропными веществами.

Рассматривать сообщения Работника об обстоятельствах, которые препятствуют Работнику исполнять свои трудовые обязанности по работе с наркотическими средствами или психотропными веществами.

Исполнять иные обязательства, предусмотренные законодательством Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах.

ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Во всем остальном, что не предусмотрено настоящим Соглашением, Стороны* руководствуются положениями Трудового договора.

Настоящее Соглашение вступает в силу с момента подписания его Сторонами и является неотъемлемой частью Трудового договора.

Настоящее Соглашение составлено в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, одно из которых находится у Работодателя, второе у Работника.

РЕКВИЗИТЫ И ПОДПИСИ СТОРОН

РАБОТОДАТЕЛЬ

РАБОТНИК

(подпись)

(подпись)

Экземпляр дополнительного соглашения № от « » 202__ г.

получен на руки «-----» 202__ г.

(подпись)

(Ф. И.О. работника)

С законодательством Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах, в том числе и их прекурсоров ознакомлен.

« » 202__ г.,

(подпись)

(Ф. И.О. работника)

Приложение 2

Количество наркотических средств или психотропных веществ, которое может быть выписано в одном рецепте

N п/п	Международное непатентованное наименование наркотического и психотропного лекарственного препарата	Форма выпуска и дозировка	Количество
1.	Бупренорфин + Налоксон	Таблетки сублингвальные 0,2 мг + 0,2 мг	60 таблеток (упаковка, кратная N 20)
2.	Бупренорфин	Раствор для инъекций, 0,3 мг/мл 1 мл	30 ампул (шприц-тюбиков)
3.	Бупренорфин	Трансдермальный пластырь 35 мкг/час 52,5 мкг/час 70 мкг/час	20 пластырей 10 пластырей 5 пластырей
4.	Морфин	Раствор для инъекций, раствор для подкожного введения 10 мг/мл 1 мл	20 ампул (шприц-тюбиков)
5.	Кодеин + Морфин + Носкапин + Папаверин + Тебаин	Раствор для подкожного введения 0,72 + 5,75 + 2,7 + 0,36 + 0,05 мг/мл 1 мл 1,44 + 11,5 + 5,4 + 0,72 + 0,1 мг/мл 1 мл	20 ампул
6.	Тримеперидин	Таблетки 25 мг	50 таблеток
7.	Тримеперидин	Раствор для инъекций 10 мг/мл 1 мл 20 мг/мл 1 мл	20 ампул (шприц-тюбиков)
8.	Морфин	Таблетки (капсулы) пролонгированного действия 10 мг 30 мг 60 мг 100 мг 200 мг	180 таблеток (капсул) 60 таблеток (капсул) 40 таблеток (капсул) 20 таблеток (капсул) 20 таблеток (капсул)

9.	Морфин	Таблетки 5 мг 10 мг	100 таблеток 100 таблеток
10.	Морфин	Капли для приема внутри 20 мг/мл 20 мл	4 флакона
11.	Морфин	Раствор для приема внутри (монокдозы) 2 мг/мл 5 мл 6 мг/мл 5 мл 20 мг/мл 5 мл	100 ампул п/э 80 ампул п/э 30 ампул п/э
12.	Оксикодон + Налоксон	Таблетки пролонгиро- ванного действия 5 мг + 2,5 мг 10 мг + 5 мг 20 мг + 10 мг 40 мг + 20 мг	100 таблеток 60 таблеток 40 таблеток 20 таблеток
13.	Пропионилфенилэтоксиэтилпиперидин	Таблетки защечные 20 мг	50 таблеток
14.	Фентанил	Пластырь 12,5 мкг/час 25 мкг/час 50 мкг/час 75 мкг/час 100 мкг/час	20 пластырей 20 пластырей 10 пластырей 10 пластырей 10 пластырей
15.	Фентанил	Спрей назальный Флакон 50 мкг/доза 2,0 мл (10 доз) 3,2 мл (20 доз) 5,0 мл (40 доз) Флакон 100 мкг/доза 2,0 мл (10 доз) 3,2 мл (20 доз) 5,0 мл (40 доз) Флакон 200 мкг/доза 2,0 мл (10 доз) 3,2 мл (20 доз) 5,0 мл (40 доз)	24 флакона 12 флаконов 6 флаконов 12 флаконов 6 флаконов 3 флакона 12 флаконов 6 флаконов 3 флакона

Приложение 3

Рекомендованные к использованию сокращения при оформлении рецептов

N п/п	Сокращение	Полное написание	Перевод
1.	aa	ana	по, поровну
2.	ac., acid.	acidum	кислота
3.	aer.	aerозolum	аэрозоль
4.	amp.	ampulla	ампула
5.	aq.	aqua	вода
6.	aq. purif.	aqua purificata	вода очищенная
7.	but.	butyrum	масло (твердое)
8.	caps.	capsula	капсула
9.	comp., cps	compositus (a, um)	сложный
10.	D.	Da (Detur, Dentur)	Выдай (Пусть выдано, Пусть будет выдано)
11.	D.S.	Da, Signa Detur, Signetur	Выдай, обозначь Пусть будет выдано, Обозначено
12.	D.t.d.	Da (Dentur) tales doses	Выдай (Пусть будут выданы) такие дозы
13.	dil.	dilutus	разведенный
14.	Div. in p. aeq.	Divide in partes aequales	Раздели на равные части
15.	emuls.	emulsio	эмульсия
16.	extr.	extractum	экстракт, вытяжка
17.	in enem.	in enemas	в микроклизмах
18.	F.	Fiat (fiant)	Пусть образуется (образуются)
19.	gran.	granulum	гранулы
20.	gt., gtt	gutta, guttae	капля, капли
21.	gtt. peror.	guttae peroralis	капли для приема внутрь
22.	inf.	infusum	настой
23.	in amp.	in ampullis	в ампулах
24.	in tab.	in tab(u)lettis	в таблетках

25.	in tab. prolong.	in tab(u)lettis prolongatis	в таблетках с пролонгированным высвобождением
26.	in tab. prolong, obd.	in tab(u)lettis prolongatis obductis	в таблетках с пролонгированным высвобождением, покрытых оболочкой
27.	in tubul.	in tubulis	в тубиках
28.	lin.	linimentum	линимент
29.	liq.	liquor	жидкость
30.	lot.	lotion	лосьон
31.	m. pil.	massa pilularum	пилюльная масса
32.	membr. bucc.	membranulae buccales	пленки защечные
33.	M.	Misce, Misceatur	Смешай (Пусть будет смешано)
34.	mixt.	mixtura	микстура
35.	N.	numero	числом
36.	ol.	oleum	масло (жидкое)
37.	past.	pasta	паста
38.	pil.	pilula, pilulae	пилюля, пилюли
39.	p. aeq.	partes aequales	равные части
40.	ppt., praec.	praecipitatus	осажденный
41.	pulv.	pulvis	порошок
42.	q. s.	quantum satis	сколько потребуется, сколько надо
43.	г., rad.	radix	корень
44.	Rp.	Recipe	Возьми
45.	Rep.	Repete, Repetatur	Повтори (Пусть будет повторено)
46.	rhiz.	rhizoma	корневище
47.	S.	Signa, Signetur	Обозначь (Пусть будет обозначено)
48.	sem.	semen	семя
49.	simpl.	simplex	простой
50.	sir.	sirupus	сироп
51.	sol.	solutio	раствор

52.	spr.	spray	спрей
53.	spr. nas.	spray nasale	спрей назальный
54.	supp.	suppositorium	свеча, суппозиторий
55.	susp.	suspensio	суспензия, взвесь
56.	tab.	tab(u)letta	таблетка
57.	t-ra, tinct.	tinctura	настойка
58.	tubulis	tubulis	тюбики
59.	STT	Systema Therapeutica Transcutanea	Трансдермальная Терапевтическая Система
60.	ung.	unguentum	мазь
61.	vit.	viturn	склянка