

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Код формы по ОКУД 3108805
Медицинская документация
Форма N 148-1/у-88
Утверждена приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 20 декабря 2012 г. N 1175н

Наименование (штамп)
медицинской организации

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

анения Код формы по ОКУД
Код учреждения по ОКПО
Медицинская документация
Форма N 107-1/у
и Утверждена приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 20 декабря 2012г. N 1175н

Требования к отпуску
лекарственных
препаратов

РЕЦЕПТ

рослый, детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента _____
(полностью)

Возраст _____

Адрес или N медицинской карты амбулаторного больного
(истории развития ребенка) _____

Ф.И.О. лечащего врача _____
(полностью)

Руб. Коп. Rp:

Подпись и личная печать
лечащего врача _____ М.П.

Рецепт действителен в течение 15 дней

**Нина Ивановна
Забалуева
доцент, К.Х.Н.**

РАБОТЫ (УСЛУГИ), составляющие фармацевтическую деятельность

**Аптечные
организации;
ИП, имеющие
лицензию на
фармацевтическую
деятельность**

**розничная торговля ЛП,
отпуск ЛП,
хранение ЛС,
изготовление ЛП,
перевозка ЛП**

**Постановление Правительства РФ от 22.12.2011 г. № 1081
«О ЛИЦЕНЗИРОВАНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ»
(с изменениями и дополнениями)**



Закон РФ от 12.04.2010 № 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» (с изменениями и дополнениями)

Ст. 9. Государственный контроль (надзор) в сфере обращения ЛС

- лицензионный контроль в сфере фармацевтической деятельности;
- федеральный государственный надзор в сфере обращения ЛС;
- выборочный контроль качества ЛС.

осуществляет
Росздравнадзор



Соблюдение лицензионных требований: правила отпуска ЛП

**Нарушения правил отпуска ЛП
являются грубыми нарушениями
лицензионных требований**



**Постановление Правительства РФ от 22.12.2011 г.
№ 1081 «О ЛИЦЕНЗИРОВАНИИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ
ДЕЯТЕЛЬНОСТИ»**



Федеральный государственный надзор в сфере обращения ЛС

Предмет
государственного
надзора

соблюдение установленных требований к:

доклиническим исследованиям ЛС,
клиническим исследованиям ЛП
хранению, перевозке ЛС,
отпуску, реализации ЛС,
применению ЛП,
уничтожению ЛС

Приказ МЗ
РФ
от 26.12.2016.
№ 998н

проверки соответствия ЛС, находящихся
в гражданском обороте, установленным
обязательным требованиям к их качес

Приказ МЗ
РФ
от 26.12.2016.
№ 999н

организация и проведение
фармаконадзора



Росздравнадзор информирует:

**Обращения (жалобы) на качество обслуживания
в аптечных организациях**

- ❖ **отпуск без рецептов препаратов рецептурного отпуска,**
- ❖ **предложение дорогостоящих ЛП при наличии более дешевых,**
- ❖ **отказ в выдаче ЛП при отсутствии сдачи,**
- ❖ **отсутствие ЛП, включенных в минимальный ассортимент,**
- ❖ **нарушение условий хранения ЛП,**
- ❖ **грубое отношение к пациентам.**

**(Письмо Минздрава России, Росздравнадзора
от 06.08.2015 г. № 04И-1270/15)**



**РИКАЗ Минздрава РФ от 31.08.2016 г. N 647н «ОБ
УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ»**

VII. Реализация товаров аптечного ассортимента

53. Розничная торговля товарами аптечного ассортимента включает **продажу, отпуск, фармацевтическое консультирование.**

Для предоставления услуг по фармацевтическому консультированию допускается выделение специальной зоны, в том числе для ожидания потребителей, с установкой или обозначением специальных ограничителей, организацией сидячих мест.

- **ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЗАКОН РФ от 07.02.1992 г. № 2300-1
«О ЗАЩИТЕ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ»**
(с изменениями и дополнениями)



- **Постановление Правительства РФ от
19.01.1998 г. № 55**

"Об утверждении Правил продажи отдельных видов товаров, перечня товаров длительного пользования, на которые не распространяется требование покупателя о безвозмездном предоставлении ему на период ремонта или замены аналогичного товара, и перечня непродовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих возврату или обмену на аналогичный товар других размера, формы, габарита, фасона, расцветки или комплектации»
(с изменениями и дополнениями)

**Гл. VIII. Особенности продажи лекарственных препаратов и
медицинских изделий (в ред. Постановления Правительства РФ
от 05.01.2015 № 6)**

**Контроль за соблюдением Правил продаж осуществляется
Роспотребнадзором (п.142 Постановления Правительства № 55)**

Закон РФ № 61-ФЗ

«ОБ ОБРАЩЕНИИ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ»
Ст. 55
правила отпуска ЛП

утверждаются
уполномоченным
федеральным
органом
исполнительной
власти.



*** Приказ Минздравсоцразвития РФ от 14.12.2005. № 785 «О порядке отпуска лекарственных средств» (с изменениями и дополнениями) ОТМЕНЕН;**

*** Приказ Минздравсоцразвития РФ от 17.05.2012 г. № 562н «ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПОРЯДКА ОТПУСКА ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ ЛП ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИХ КРОМЕ МАЛЫХ КОЛИЧЕСТВ НС, ПВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ ДРУГИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ АКТИВНЫЕ ВЕЩЕСТВА» (с изменениями и дополнениями);**

ПРИКАЗ МЗ РФ от 31.08.2016 г. N 647н «ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ»

Приказ МЗ РФ от 20.12.2012. № 1175н «ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПОРЯДКА НАЗНАЧЕНИЯ И ВЫПИСЫВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, А ТАКЖЕ ФОРМ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ, ПОРЯДКА ОФОРМЛЕНИЯ УКАЗАННЫХ БЛАНКОВ, ИХ УЧЕТА И ХРАНЕНИЯ» (с изменениями и дополнениями);

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» (с изменениями и дополнениями);

Приказ Минздравсоцразвития РФ от 12.02.2007 № 110 (в ред. Приказа МЗ от 26.02.2013 г. № 94н)

категории отпуска лекарственных препаратов:

- ❖ по рецепту
- ❖ без рецепта
- ❖ по требованиям медицинской организации

Продажа ЛП производится **на основании** предъявляемых покупателями **рецептов врачей**, оформленных в установленном порядке, а также **без рецептов в соответствии с инструкцией** по применению ЛП
(п. 76. Постановления Правительства РФ от 19.01.1998 г. № 55)



Использование ЛП :

- самолечение (самопомощь)
- амбулаторное лечение
- в медицинской организации (стационаре)



Медицинские работники **обязаны:
назначать лекарственные препараты и
выписывать их на рецептурных бланках
(за исключением ЛП отпускаемых без рецепта на ЛП)
в порядке, установленном уполномоченным
федеральным органом исполнительной власти**

(п. 4. ч. 2. ст. 73. ФЗ РФ от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ
«ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ»)



Медицинские работники не вправе:
выписывать ЛП, медицинские изделия на бланках, содержащих
информацию рекламного характера, а также на рецептурных бланках,
на которых заранее напечатано наименование ЛП, медицинского
изделия

(п. 6., ч. 1. Ст. 74. ФЗ РФ от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ)



Приказ Минздрава РФ от 20.12.2012. № 1175н

«ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПОРЯДКА НАЗНАЧЕНИЯ И
ВЫПИСЫВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ,
А ТАКЖЕ ФОРМ РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ
НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ,
ПОРЯДКА ОФОРМЛЕНИЯ УКАЗАННЫХ БЛАНКОВ,
ИХ УЧЕТА И ХРАНЕНИЯ»

в редакции Приказов Минздрава России
от 30.06.2015 г. N 386н,
от 21.04.2016 г. N 254н

порядок назначения и
выписывания ЛП
(Приложение N 1);

**ФОРМЫ рецептурных
бланков** (Приложение N 2);

**порядок оформления
рецептурных бланков,
их учета и хранения**
(Приложение N 3)

Письмо Минздрава России от 17.12.2015 г. N 17-9/10/2-7699
Письмо Минздрава РФ от 17.10.2013 г. № 25-4/10/2-7719

Формы рецептурных бланков



Приказ Минздрава РФ от 20.12.2012 г. № 1175н
в редакции Приказов МЗ от 30.06.2015 г. N 386н,
от 21.04.2016 г. N 254н

Форма № 148-1/у-88

Форма № 107-1/у (бланки могут изготавливаться при
помощи компьютерных технологий)

Форма № 148-1/у-04(л)

Форма № 148-1/у-06(л)



Приказ Минздрава РФ от 01.08.2012 г. № 54н
в редакции Приказа от 21.04.2016 г. N 254н

Форма № 107/у-НП Специальный рецептурный бланк на
наркотическое средство или психотропное вещество

ЛП отпускаемые по рецепту врача в аптеках, аптечных пунктах

Приказ МЗ РФ № 183н
от 22.04.2014. Перечень

**ЛП по
рецепт
у**

ЛП, подлежащие
ПКУ,

ЛП, обладающие
анаболической
активностью

ЛП отпускаемые
бесплатно,
со скидкой

Остальные
ЛП
рецептурного
отпуска

форма
№ 107/у-НП
НС списка II , за
исключением ТТС

форма
№ 148-1/у-88

форма
№ 148-1/у-04(л)
№ 148-1/у-06(л)

форма
№ 107-1/у

Хранение
рецепта 5 лет

Хранение
рецепта на ПВ
списка III 5 лет

Хранение
рецепта 3 года

Хранение
рецепта 5 лет

ПКУ ЛП Журнал
ПП РФ № 644
от 04.11.2006 г.

ПКУ ЛП Журнал
Приказ МЗ РФ
№ 378н от
17.07. 2013 г.

Журнал учета рецептов, находящихся на
отсроченном обслуживании;
Журнал информационной работы
с МО о порядке обеспечения
отдельных категорий граждан
ЛП...

- Вернуть больному;
- Погасить штампом
«Лекарство отпущено»

**Отсутствие
ЛП**

**Журнал
учета
дефектуры**

Фармацевтическая экспертиза рецепта на ЛП

рецепт

Проверить соответствие требованиям оформления:

- Соответствие формы рецептурного бланка
- Наличие обязательных и дополнительных реквизитов
- Правомочие лица выписавшего рецепт
- Правильность оформления рецепта и способа применения ЛП
- Дозировки ЛП
- Нормы отпуска ЛП (если установлены)
- Срок действия рецепта

Не
соответствует

Рецепт
Погасить штампом
**«Рецепт
недействителен»**,
Зарегистрировать в
Журнале регистрации
неправильно
выписанных рецептов

- Таксировка рецепта
- Оплата рецепта
- Отметка об отпуске ЛП
- Информирование о ЛП

Рецепт

Варианты:

- Вернуть больному
- Погасить штампом
«Лекарство отпущено»
- Оставить в аптеке
на хранение



Приказ Минздрава РФ от 20.12.2012 г. № 1175н

Приложение N 1

6. Запрещается выписывать рецепты:

- при отсутствии медицинских показаний;
- на ЛП, не зарегистрированные на территории РФ;
- **на ЛП, которые в соответствии с инструкцией по медицинскому применению используются только в медицинских организациях;**
- на наркотические и психотропные ЛП списка II для лечения наркомании;
- индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность, на наркотические и психотропные ЛП списка II и III .

ИСПОЛЬЗУЮТСЯ ТОЛЬКО В МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЯХ



Государственный реестр
лекарственных средств

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Мифепристон

Нарушения

Мифепристон, таблетки

Регистрационный номер: ЛП-000914

Торговое наименование препарата: мифепристон

Международное непатентованное наименование: мифепристон

Лекарственная форма: таблетки

Состав:

Одна таблетка содержит:

Действующее вещество - мифепристон 200 мг.

Вспомогательные вещества: лактоза, крахмал кукурузный, повидон К30, магния стеарат.

Описание: Круглые плоскоцилиндрические таблетки светло – желтого цвета.

Фармакотерапевтическая группа: антигестаген.

Код АТХ: G03XB01

Условия отпуска.

Препарат может поставляться только в медицинские акушерско-гинекологические учреждения, относящиеся к государственной системе здравоохранения, а также в учреждения муниципальной и частной собственности, имеющие лицензии на этот род деятельности.



ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

МИНЗДРАВ РОССИИ
ЛС-002019-121216
СОГЛАСОВАНО

Нарушения

Мизопростол, таб.

МИЗОПРОСТОЛ

наименование лекарственного препарата

таблетки 0,2 мг

лекарственная форма, дозировка

Чайна Ресорсез Жижу Фармасьютикал Ко., Лтд Китай

наименование производителя, страна

Изменение № 2

Дата внесения Изменения «__» 12 12 16 20__ г.

| Старая редакция | Новая редакция |
|--|--|
| <p>Способ применения и дозы</p> <p>Для прерывания беременности совместно с мифепристоном препарат должен применяться в учреждениях, которые имеют соответствующим образом подготовленные врачебные кадры.</p> | <p>Способ применения и дозы</p> <p>Для прерывания беременности совместно с препаратом мифепристон мизопростол должен применяться в учреждениях, которые имеют соответствующим образом подготовленные врачебные кадры.</p> |
| <p>Условия отпуска из аптек</p> <p>По рецепту.</p> | <p>Условия отпуска</p> <p>Препарат может поставляться только в медицинские акушерско-гинекологические</p> |



102245 13

Указания на вторичной (потребительской) упаковке!

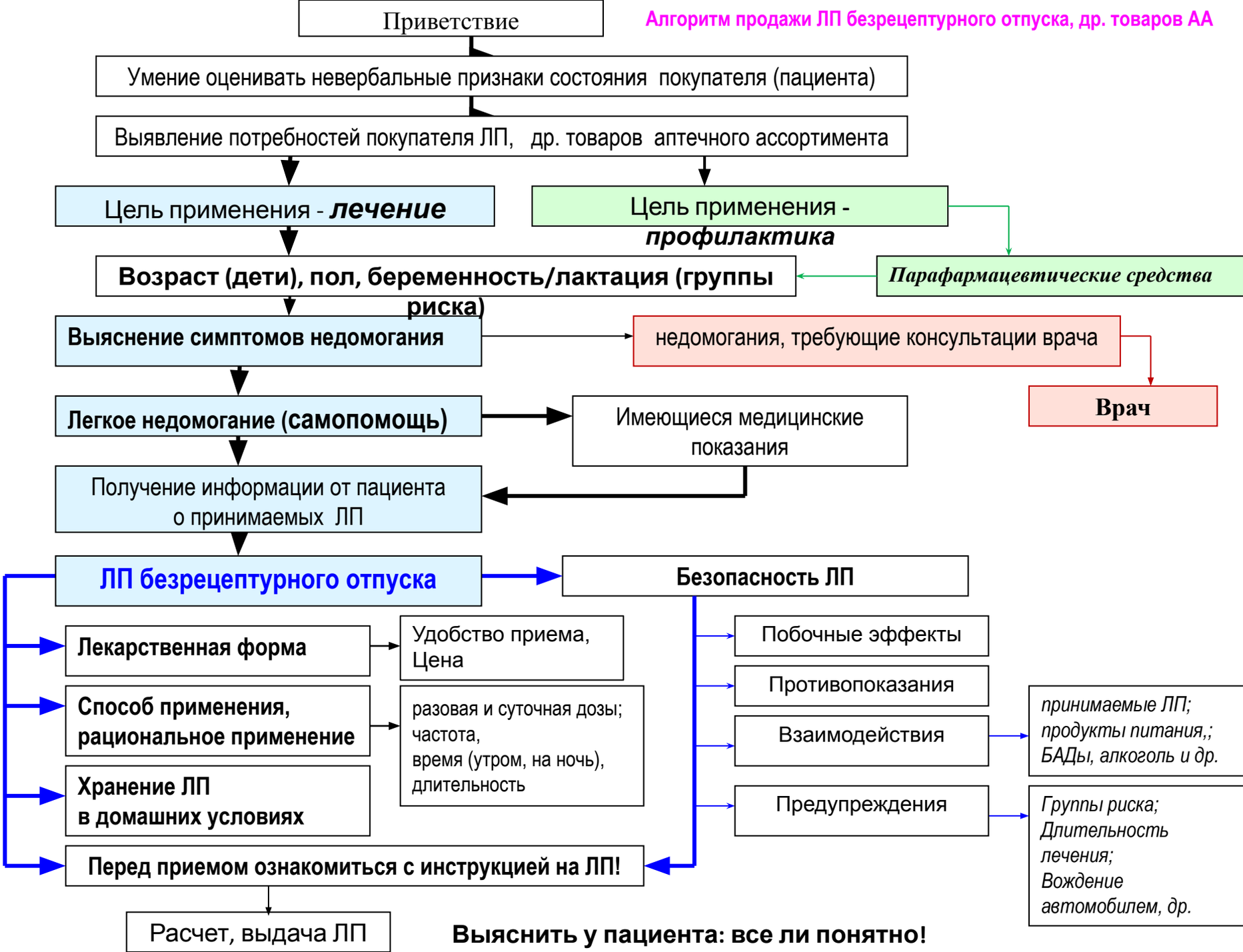
Безрецептурный отпуск ЛП является формой лекарственного обслуживания населения, когда решение о выборе конкретного ЛП, о необходимости его приобретения и применения принимает сам потребитель (пациент) с участием фармацевтического работника.

функция фармацевтических работников:

информирование о рациональном применении ЛП в целях ответственного самолечения

(ПРИКАЗ Минздрава РФ от 31.08.2016 г. N 647н)





Группы риска развития нежелательных реакций при применении ЛП:

- **дети;**
- **лица пожилого возраста;**
- **женщины беременные, период лактации;**
- **лица с почечной, печеночной недостаточностью;**
- **лица с хроническими заболеваниями (астма, сердечно-сосудистые заболевания и др.);**
- **пациенты, у которых ранее наблюдались нежелательные реакции;**
- **лица с вредными привычками (курение, злоупотребление алкоголем, прием наркотиков, др.).**





Закон РФ «Об обращении лекарственных средств»

Ст. 55. Порядок розничной торговли ЛП

6. Аптечные организации, ИП, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, **обязаны обеспечивать утвержденный Правительством РФ и формируемый в установленном им порядке минимальный ассортимент ЛП,** необходимых для оказания медицинской помощи

**РАСПОРЯЖЕНИЕ
ПРАВИТЕЛЬСТВО РФ от
26.12.2015 г. N 2724-р
(Приложение № 4)**

**Минимальный ассортимент ЛП,
необходимых для оказания медицинской помощи**

I. Для аптек (готовых лекарственных форм, производственных, производственных с правом изготовления асептических ЛП)

II. Для аптечных пунктов, аптечных киосков и ИП, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность

Журнал по обеспечению лекарственными препаратами, входящими в минимальный ассортимент ЛП, необходимых для оказания медицинской помощи, но отсутствующими на момент обращения покупателя

(п. 5 о) Приказа Минздрава РФ от 31.08.2016 г. N 647н)



**РИКАЗ Минздрава РФ от 31.08.2016 г. N 647н «ОБ
ТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ»**

14. Для вновь нанятых работников в соответствии с локальными актами субъекта розничной торговли внедряется **программа адаптации** и **регулярно проверяются квалификация, знания, опыт таких работников.**

Программа адаптации включает в том числе:

- а) вводный инструктаж при приеме на работу;
- б) подготовку (инструктаж) на рабочем месте (первичный и повторный);
- в) актуализацию знаний:
 - законодательства РФ в сфере обращении ЛС и охране здоровья граждан, защите прав потребителей;
 - правил личной гигиены;
 - по порядку оказания фармацевтических услуг, в том числе **фармацевтического консультирования** и применения медицинских изделий в домашних условиях;
- г) развитие коммуникативных навыков и предотвращение конфликтов;
- д) инструктаж по технике безопасности и охране труда.



**РИКАЗ Минздрава РФ от 31.08.2016 г. N 647н «ОБ
ТВЕРЖДЕНИИ ПРАВИЛ НАДЛЕЖАЩЕЙ АПТЕЧНОЙ ПРАКТИКИ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ»**

17. Руководитель обеспечивает проведение по утвержденному им плану-графику первичной и последующей подготовки (инструктажа) работников по следующим вопросам:

- а) правила отпуска ЛП для медицинского применения;**
- б) правила отпуска наркотических, психотропных веществ ЛС;**
- в) правила отпуска ЛП, подлежащих ПКУ, правила ведения журнала учета лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету;**
- г) правила отпуска ЛП, содержащих малые количества наркотических средств;**
- д) порядок хранения рецептов;**
- е) соблюдение требований о наличии минимального ассортимента;**
- ж) соблюдение требований надлежащей практики хранения и перевозки ЛП;**
- з) применение установленных предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам производителей на ЛП , включенные в перечень ЖНВЛП ...;**



РИКАЗ Минздрава РФ от 31.08.2016 г. N 647н

- и) соблюдение требований работы с фальсифицированными недоброкачественными, контрафактными товарами аптечного ассортимента;**
- к) соблюдение ограничений, налагаемых на фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;**
- л) совершенствование знаний о ЛП, в том числе воспроизведенных ЛП, взаимозаменяемых ЛП, умение представлять сравнительную информацию по ЛП и ценам, в том числе ЛП ценового сегмента, о новых ЛП, лекарственных формах ЛП, показаниях к применению ЛП;**
- м) методы обработки данных, полученных от покупателей по вопросам применения ЛП, выявленным в процессе применения, побочным действиям, доведение этой информации до заинтересованных лиц;**
- н) соблюдение требований по охране труда.**

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Код формы по ОКУД 3108805
Медицинская документация
Форма N 148-1/у-88
Утверждена приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 20 декабря 2012 г. N 1175н

Наименование (штамп)
медицинской организации

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

анения Код формы по ОКУД
Код учреждения по ОКПО
Медицинская документация
Форма N 107-1/у
и Утверждена приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 20 декабря 2012г. N 1175н

Правила отпуска лекарственных препаратов

Серия [] [] [] [] N [] [] [] [] [] [] [] []

РЕЦЕПТ

Рослый, детский - нужное подчеркнуть)
" " 20__ г.

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента _____
(полностью)

Возраст _____

Адрес или N медицинской карты амбулаторного пациента _____
(истории развития ребенка) _____

Ф.И.О. лечащего врача _____
(полностью)

Руб. Коп. Rp:

Подпись и личная печать
лечащего врача _____ М.П.

Рецепт действителен в течение 15 дней

Иванова Т.Е.

Преподаватель СПХФА
(фармацевтический
техникум)

течение _____ (указать количество месяцев)
зачеркнуть)

**Зарегистрировано в Минюсте РФ 8 сентября 2017
вступил в силу -22.09.17**

**● Приказ Министерства здравоохранения РФ от 11
июля 2017 г. № 403н**

**“Об утверждении правил отпуска лекарственных
препаратов для медицинского применения, в том
числе иммунобиологических лекарственных
препаратов, аптечными организациями,
индивидуальными предпринимателями,
имеющими лицензию на фармацевтическую
деятельность”**

Признать утратившими силу:

- приказ МЗ РФ от 14 декабря 2005 г. **№ 785** “О Порядке отпуска лекарственных средств”
- приказ Минздравсоцразвития от 12 февраля 2007 г. **№ 109** “О внесении изменений в Порядок отпуска лекарственных средств, утвержденный приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 14 декабря 2005 г. № 785”

Общие требования к отпуску лекарственных препаратов для медицинского применения

- Лицензия на фарм. деятельность
- По рецептам, без рецепта, по требованиям
- аптеками; аптечными пунктами, аптечными киосками; ИП имеющими лицензию на **ФД**
- ИП - за исключением отпуска НС и ПВ
- Отпуск НП и ПП по рецептам осуществляется аптеками и аптечными пунктами, имеющими лицензию на деятельность по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров
- Отпуск **ИБЛП** по рецептам осуществляется аптеками и аптечными пунктами.

Отпуск по рецептам

- № 107/у-НП
- № 148-1/у-88
- № 107-1/у
- № 148-1/у-04 (л) или № 148-1/у-06 (л)
- Отпуск лекарственных препаратов **без рецептов** осуществляется в соответствии с инструкциями по их медицинскому применению

Сроки:

- Срок действия рецепта - в течение указанного в рецепте срока его действия

Отсроченное обслуживание

- Statim - в течение **одного** рабочего дня со дня обращения
- Cito- в течение **двух** рабочих дней
- входящий в минимальный ассортимент - в течение **пяти** рабочих дней
- бесплатно или со скидкой и не вошедший в минимальный ассортимент - в течение **десяти** рабочих дней

Сроки:

- назначаемые по решению врачебной комиссии- в течение **пятнадцати** рабочих дней
- с истекшим сроком действия - на отсроченном обслуживании без его переоформления

Отпускаемые количества и дозировки:

- В количестве, указанном в рецепте
- Пациентам, с хроническим течением болезни
- Установлены предельно допустимое или рекомендованное количество для выписывания на один рецепт
- Отличие в дозировке

Упаковка

- в первичной и вторичной (потребительской) упаковках, маркировка которых должна отвечать требованиям № 61-ФЗ “Об обращении лекарственных средств” и № 3-ФЗ “О наркотических средствах и психотропных веществах”
- Нарушение первичной упаковки лекарственного препарата при его отпуске запрещается.
- Нарушение вторичной упаковки и отпуск **в первичной упаковке** допускается в случае, если количество лекарственного препарата, указанное в рецепте **или необходимое лицу**, приобретающему лекарственный препарат (при безрецептурном отпуске), меньше количества лекарственного препарата, содержащегося во вторичной упаковке.
- предоставляется инструкция (копия инструкции) по

Оформление отпуска по рецепту

Отметка на рецепте об отпуске лекарственного препарата с указанием:

- наименования аптечной организации (фамилии, имени, отчества (при наличии) индивидуального предпринимателя);
- торгового наименования, дозировки и количества отпущенного лекарственного препарата;
- фамилии, имени, отчества (при наличии) медицинского работника при отпуске
- реквизитов документа, удостоверяющего личность лица, получившего лекарственный препарат
- фамилии, имени, отчества (при наличии) фармацевтического работника, отпустившего лекарственный препарат, и его подписи;
- даты отпуска лекарственного препарата.

«Хроническому пациенту»

- рецепт возвращается лицу, приобретающему лекарственный препарат, с отметкой
- в случае приобретения количества лекарственного препарата, соответствующего максимальному количеству, указанному в рецепте или по истечении срока действия рецепта, на рецепте проставляется штамп **“Лекарственный препарат отпущен”**
- рецепт возвращается пациенту
- Единовременный отпуск лекарственного препарата по рецепту по согласованию с медицинским работником

- При отпуске наркотического и психотропного лекарственного препарата списка II на рецепте об отпуске лекарственного препарата проставляется печать аптеки или аптечного пункта, в которой указано их полное наименование (при наличии печати).

МИБП

- на рецепте или корешке рецепта указывается точное время (в часах и минутах) отпуска лекарственного препарата.
- Отпуск осуществляется при наличии у покупателя специального термоконтейнера, в который помещается лекарственный препарат, с разъяснением необходимости доставки данного лекарственного препарата в медицинскую организацию при условии хранения в специальном термоконтейнере в срок, не превышающий 48 часов после его приобретения.

Остаются и хранятся:

- с отметкой “Лекарственный препарат отпущен”
- НП и ПП списка II, ПП списка III - в течение пяти лет;
- отпускаемые бесплатно или со скидкой, - в течение трех лет;
- лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учету, - в течение трех лет;
- лекарственные препараты в жидкой лекарственной форме, содержащие более 15% этилового спирта от объема готовой продукции, иные лекарственные препараты, относящиеся по АТХ к антипсихотическим средствам (код N05A), анксиолитикам (код N05B), снотворным и седативным средствам (код N05C), антидепрессантам (код N06A) и не подлежащие предметно-количественному учету, - в течение трех месяцев.

- Рецепты на остальные препараты отмечаются штампом “Лекарственный препарат отпущен” и возвращаются лицу, получившему лекарственный препарат.
- Рецепты, выписанные с нарушением установленных правил регистрируются в журнале
- отмечаются штампом “Рецепт недействителен”
- возвращаются лицу, представившему рецепт.
- О фактах нарушения правил оформления рецептов субъект розничной торговли информирует руководителя соответствующей медицинской организации.

- При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник информирует лицо, приобретающее (получающее) лекарственный препарат, о режиме и дозах его приема, правилах хранения в домашних условиях, о **взаимодействии** с другими лекарственными препаратами.

- При отпуске лекарственного препарата фармацевтический работник не вправе предоставлять недостоверную и (или) неполную информацию **о наличии** лекарственных препаратов, включая препараты, имеющие одинаковое МНН
- скрывать информацию о наличии лекарственных препаратов, имеющих более низкую цену
- Запрещается отпуск фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных препаратов

Требования к отпуску наркотических и психотропных лекарственных препаратов, лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету

- Отпуск НП и ПП , анаболических препаратов , лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ, осуществляется фармацевтическими работниками, занимающими должности, включенные в **перечень должностей фармацевтических и медицинских работников** в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам, утвержденный приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 7 сентября 2016 г. № 681н

- НП и ПП списка II, за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем, отпускаются при предъявлении документа, удостоверяющего личность, лицу, указанному в рецепте, его законному представителю или лицу, имеющему оформленную в соответствии с законодательством Российской Федерации доверенность на право получения таких наркотических и психотропных лекарственных препаратов.

- Ф №107 НП + 148-1/у -04 (Л) или 148-1/у -06 (Л)
- Ф № 148-1/у -88+ 148-1/у -04 (Л) или 148-1/у -06 (Л)

Сигнатура

- с желтой полосой в верхней части и надписью черным шрифтом
- наименование и адрес местонахождения АО
- номер и дата выписанного рецепта;
- фамилия, имя, отчество (при наличии) пациента, его возраст;
- номер медицинской карты пациента,
- фамилия, имя, отчество (при наличии) медицинского работника, его контактный телефон либо телефон медицинской организации;
- содержание рецепта на латинском языке;
- фамилия, имя, отчество (при наличии) и подпись фармацевтического работника, отпустившего лекарственный препарат;
- дата отпуска лекарственного препарата.

- Отпуск этилового спирта производится по рецепту с учетом установленных требований к объему тары, упаковке и комплектности лекарственных препаратов
- Лекарственные препараты, содержащие этиловый спирт, в том числе изготовленные по рецепту субъектом розничной торговли, имеющим лицензию на ФД с правом изготовления лекарственных препаратов, отпускаются с учетом установленных требований к объему тары, упаковке и комплектности

**Требования к отпуску лекарственных
препаратов по требованиям-
накладным медицинских организаций,
индивидуальных предпринимателей,
имеющих лицензию на медицинскую
деятельность**

- Требование-накладная оформляется в соответствии с Инструкцией о порядке выписывания лекарственных препаратов и оформления рецептов и требований-накладных, утвержденной приказом

№ 110

“О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания

- Допускается отпуск лекарственных препаратов по требованиям-накладным медицинских организаций и индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на медицинскую деятельность, оформленным в **электронном виде**

ПКУ

- Отпуск наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II, психотропных лекарственных препаратов списка III, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, **в том числе отпускаемых без рецепта**, осуществляется по отдельным требованиям-накладным.
- Для **ИП** не отпускаются

- При отпуске препаратов фармацевтический работник проверяет оформление требования-накладной и проставляет на ней отметку о количестве и стоимости отпущенных лекарственных препаратов
- Все требования-накладные, по которым отпущены лекарственные препараты, подлежат оставлению и хранению у субъекта розничной торговли

хранение

- на наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II, психотропные лекарственные препараты списка III - в течение пяти лет;
- на лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учету, - в течение трех лет;
- на иные лекарственные препараты - в течение одного года.

- Нарушение **первичной упаковки** лекарственного препарата при его отпуске по требованию-накладной **допускается** субъектом розничной торговли, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность **с правом изготовления** лекарственных препаратов. В таком случае отпуск лекарственного препарата осуществляется в упаковке, **оформленной** в установленном порядке, с предоставлением инструкции (копии инструкции) по применению отпускаемого лекарственного препарата.



**Благодарю
за внимание!**