

ПОРЯДОК

назначения, выписывания
и оформления рецептов на наркотические
и психотропные лекарственные препараты
для медицинского применения



Падалкин В.П.

доктор медицинских наук, профессор

Назначение лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учёту

Назначение лекарственных препаратов регламентировано приказом МЗ РФ от 20.12.2012 г. № 1175н в ред. от 21.04.2016 г.

I. Назначение осуществляется лечащим врачом, врачом специалистом, фельдшером*, акушеркой* по МНН, а при его отсутствии – по группировочному наименованию.

В случае отсутствия МНН и группировочного наименования – по торговому наименованию^{2; 3.1}.

Назначение наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III перечня производится пациентам с выраженным болевым синдромом **любого генеза**, а также пациентам с нарушением сна, судорожными состояниями, тревожными расстройствами, фобиями, психомоторным возбуждением самостоятельно медицинским работником либо медицинским работником по решению врачебной комиссии (в случае принятия главным врачом решения о согласовании первичного назначения таких препаратов с врачебной комиссией)³².

Едилично решение о назначении наркотических и психотропных лекарственных препаратов принимается медицинским работником:

- выездной бригады скорой помощи;
- при оказании помощи в случае заболеваний, несчастных случаях, отравлениях, травмах и других состояниях, требующих срочного медицинского вмешательства;
- при нахождении пациента на лечении в стационаре, за исключением случаев, когда главный врач принимает решение о необходимости согласования с врачебной комиссией;
- в медицинских организациях (их обособленных подразделениях), расположенных в труднодоступных поселениях и населённых пунктах сельской местности, где отсутствуют амбулатории (уточнить по приказу).

Назначение наркотических и психотропных лекарственных препаратов, включённых в списки II и III перечня, при оказании первичной и паллиативной помощи требует согласования с врачебной комиссией в следующих случаях:

- при первичном назначении;
- при назначении препаратов, не включённых в перечень ЖНВЛП;
- при назначении более 5 лекарственных препаратов в течение одних суток или свыше десяти наименований в течение одного месяца;
- при нетипичном течении заболеваний или осложнений.

Решение о необходимости согласования назначений лечащего врача с медицинской комиссией принимает главный врач медицинской организации.

* При условии возложения на них полномочий лечащего врача в порядке, установленном приказом МЗСР от 23.03.12 г. № 252н.

II. В стационарных условиях^{Раздел II}

Назначение производится медицинским работником единолично, без выписывания рецепта²⁴.

По решению врачебной комиссии²⁷ назначаются препараты:

- не включённые в перечень ЖНВЛП;
- в случае их замены из-за индивидуальной непереносимости;
- по жизненным показаниям.

По решению главного врача²⁹ при выписывании пациента, направляемого для продолжения лечения в амбулаторных условиях, ему могут назначаться либо выдаваться одновременно с выпиской из истории болезни **наркотические и психотропные лекарственные препараты списков II и III перечня, сильнодействующие лекарственные препараты** на срок до 5 дней.

III. В амбулаторных условиях³⁹

Назначение осуществляется медицинским работником в случаях типичного течения заболевания пациента.

По решению врачебной комиссии³¹ производится в случаях:

- одновременного назначения одному пациенту пяти и более лекарственных препаратов в течение одних суток или свыше десяти наименований в течение одного месяца;
- при нетипичном течении заболевания, наличии осложнений и (или) сопутствующих заболеваний, при назначении препаратов, особенности взаимодействия которых приводят к снижению эффективности фармакотерапии и (или) создают потенциальную опасность для пациента;
- при первичном назначении пациенту наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III перечня (если главным врачом принято решение о согласовании с врачебной комиссией).

IV. При оказании скорой медицинской помощи³³ 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.



Выписывание лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учёту

Выписывание лекарственных препаратов регламентировано приказом МЗ РФ от 20.12.2012 г. № 1175н в ред. от 21.04.2016 г., от 31.10.17 г. № 882н и приказом МЗ РФ от 01.08.2012 г. №54н в ред. от 21.04.2016 г., от 31.10.17 г. № 882н

Выписывание лекарственных препаратов осуществляется лечащим врачом, врачом специалистом, фельдшером, акушеркой в случае возложения на них полномочий лечащего врача².

Медицинские работники выписывают рецепты на лекарственные препараты за своей подписью на имя пациента, для которого предназначен лекарственный препарат. Выписывание осуществляется по МНН, при его отсутствии – по группировочному наименованию. В случае их отсутствия – по торговому наименованию^{3, 5 аба, 23}.

Сведения о выписанном лекарственном препарате (наименование лекарственного препарата, разовая доза, способ и кратность приёма или введения, длительность курса, обоснование назначения лекарственного препарата) указываются в медицинской карте пациента.

Наркотические средства, психотропные вещества и другие лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учёту, выписываются и отпускаются по рецептам соответствующих форм.

Запрещается выписывать рецепты

Медицинским работникам^{6,1}

- при отсутствии медицинских показаний
- на препараты, не зарегистрированные в России
- на лекарственные препараты, которые используются только в медицинских организациях

На наркотические средства и психотропные вещества, внесённые в список II перечня, утверждённого постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. № 681, зарегистрированные в качестве лекарственных препаратов для лечения наркомании

Индивидуальным предпринимателям^{6,2}, осуществляющим медицинскую деятельность, на наркотические средства и психотропные вещества, внесённые в списки II и III перечня

При выписывании рецептов запрещается превышать предельно допустимое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 1 к приказу МЗ от 20.12.2012 № 1175н в ред. от 21.04.2016 г., от 31.10.2017 г. № 882н.

Не допускается выписывание рецептов на лекарственные препараты 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 случая, предусмотренного пунктом 29 настоящего Порядка³⁶.



Обращаем внимание на то, что в нормативных актах не предусмотрены иные запретные нормы, позволяющие медицинским работникам не выписывать рецепт на наркотические и психотропные лекарственные препараты.



Исключения (особенности)

при выписывании рецептов

При выписывании наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учёту, доза которых превышает высший однократный приём, доза этого препарата пишется прописью и ставится восклицательный знак¹⁴.

Количество выписываемых наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учёту, при оказании пациентам, нуждающимся:

- в длительном лечении;
- первичной медико-санитарной помощи;
- паллиативной медицинской помощи.

При выписке рецепта по решению врачебной комиссии может быть увеличено не более чем в 2 раза по сравнению с предельно допустимым количеством лекарственных препаратов на один рецепт, установленным приложением № 1 или рекомендованным количеством, установленным приложением № 2 к приказу МЗ от 20.12.2012 № 1175н в ред. от 21.04.2016 г., от 31.10.2017 г. № 882н.

В этих случаях на рецептах производится надпись **“По специальному назначению”**, отдельно скреплённая подписью медицинского работника и печатью медицинской организации **“Для рецептов”**¹⁵.

Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II перечня (за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем) для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получения лекарственных препаратов со скидкой, выписываются на специальном рецептурном бланке на наркотическое средство и психотропное вещество (форма № 107/у-НП), к которому дополнительно выписываются рецепты в двух экземплярах на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) или формы № 148-1/у-06 (л)³⁹.

Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II перечня в виде трансдермальных терапевтических систем, психотропные лекарственные препараты списка III перечня, иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учёту, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью, комбинированные лекарственные препараты, указанные в подпункте 4 пункта 9 настоящего Порядка, предназначенные для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, выписываются на рецептурном бланке № 148-1/у-88, к которому дополнительно выписываются рецепты в двух экземплярах на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) или формы № 148-1/у-06 (л)⁴⁰.

ФОРМА БЛАНКА	ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ	СРОК ДЕЙСТВИЯ В ДНЯХ
№ 107/у-НП ⁸	Наркотических средств и психотропных веществ 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 ³⁹ .	15
№ 148-1/у-88 ⁹	Наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II перечня в виде трансдермальных терапевтических систем (в том числе препарат Фендивия), наркотических лекарственных препаратов списка II перечня, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов. Психотропных веществ, внесённых в список III перечня, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов. Иных лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ, за исключением лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта врача. Лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью. Лекарственных препаратов, указанных в пункте 5, утв. приказом МЗ РФ от 17.05.12 г. № 562н. 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 препарат не является наркотическим или психотропным лекарственным препаратом списка II перечня.	15
№ 107-1/у ¹¹	Лекарственных препаратов, указанных в пункте 4, утв. приказом МЗ РФ от 17.05.12 г. № 562н; иных лекарственных препаратов.	60–360
№ 148-1/у-04(л) № 148-1/у-06(л) ¹⁰	Лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или приобретение со скидкой.	30–90*

* Гражданам, достигшим пенсионного возраста, инвалидам первой группы, детям-инвалидам, а также страдающим заболеваниями, требующими длительного курсового лечения^{21, абз. второй}.

к Порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов, утверждённому приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. № 1175н

ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМОЕ КОЛИЧЕСТВО ОТДЕЛЬНЫХ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ НА ОДИН РЕЦЕПТ

Список изменяющих документов
(в ред. Приказа Минздрава России от 31.10.2017 № 882н)

№ п/п	Международное непатентованное наименование наркотического и психотропного лекарственного средства	Форма выпуска и дозировка	Количество
1	Бупренорфин + Налоксон	Таблетки сублингвальные 0,2 мг + 0,2 мг	60 табл. (упаковка, кратная № 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	Дигидрокодеин	Таблетки пролонгированного действия 60 мг 90 мг 120 мг	40 таблеток 30 таблеток 20 таблеток
5	Морфин	Раствор для инъекций, раствор для подкожного введения 10 мг/мл 1 мл	20 ампул (шприц-тюбиков)
6	Омнопон 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
7	Тримеперидин	Таблетки 25 мг	50 таблеток
8	Тримеперидин	Раствор для инъекций 10 мг/мл 1 мл 20 мг/мл 1 мл	20 ампул (шприц-тюбиков)
9	Морфин	Таблетки (капсулы) пролонгированного действия 10 мг 30 мг 60 мг 100 мг 200 мг	180 табл. (капс.) 60 табл. (капс.) 40 табл. (капс.) 20 табл. (капс.) 20 табл. (капс.)
10	Оксикодон + Налоксон	Таблетки пролонгированного 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
11	Просидол Пропионилфенилэтоксиэтилпиперидин	Таблетки защётные 20 мг	50 таблеток
12	Фентанил	Трансдермальная терапевтическая система 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
13	Фентанил	Таблетки подъязычные 0,1 мг, 0,2 мг, 0,3 мг, 0,4 мг, 0,6 мг, 0,8 мг	50 таблеток
14	Буторфанол	Раствор для инъекций 2 мг/мл 1 мл	20 ампул
15	Налбуфин	Раствор для инъекций 10 мг/мл 1 мл 20 мг/мл 1 мл	50 ампул 25 ампул
16	Фенобарбитал	Таблетки 5 мг, 50 мг, 100 мг	50 таблеток

Приложение № 2

к Порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов, утверждённому приказом Минздрава России от 20 декабря 2012 г. № 1175н

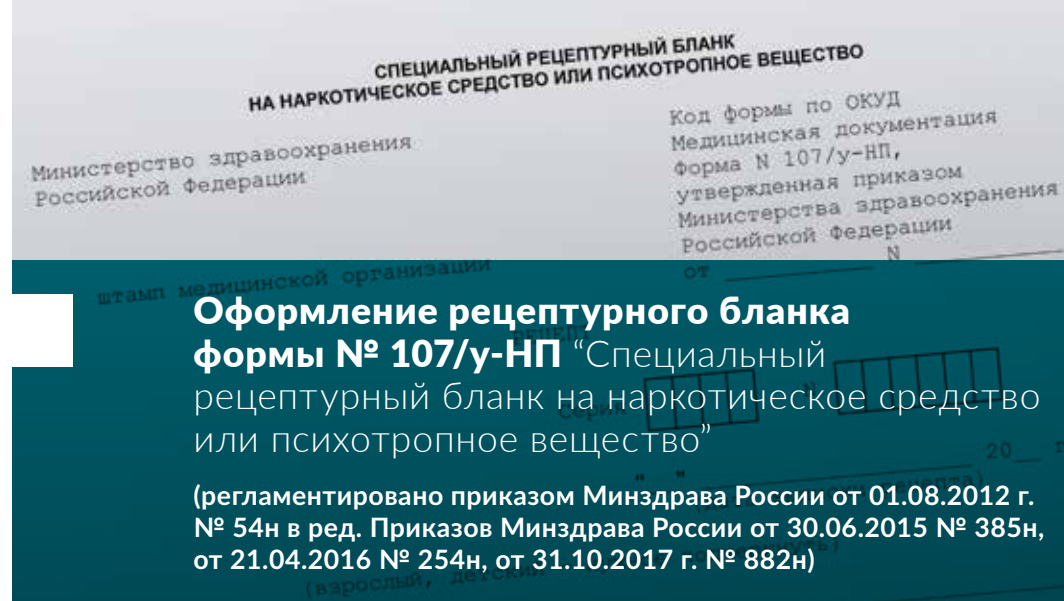
ПРЕДЕЛЬНО ДОПУСТИМОЕ КОЛИЧЕСТВО ОТДЕЛЬНЫХ НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ ВЫПИСЫВАНИЯ НА ОДИН РЕЦЕПТ

Список изменяющих документов
(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н)

№ п/п	Наименование наркотического и психотропного лекарственного препарата	Форма выпуска и дозировка	Количество
1	Комбинированные лекарственные препараты, содержащие кодеин (соли кодеина)	Все лекарственные формы	не более 0,2 г*
2	Эфедрин гидрохлорид и другие соли эфедрина	Порошок	0,6 г
3	Теофедрин, Теофедрин-Н, Нео-теофедрин	Таблетки	30 табл.
4	Солутан	Раствор 50 мл, 30 мл	1 флакон
5	Спазмoverалгин, Спазмoverалгин-Нео	Таблетки	50 табл.
6	Другие комбинированные лекарственные препараты, содержащие эфедрин гидрохлорид и подлежащие предметно-количественному учёту	Все лекарственные формы	1 упаковка
7	Комбинированные лекарственные препараты, содержащие псевдоэфедрин гидрохлорид и подлежащие предметно-количественному учёту	Все лекарственные формы	1 упаковка
8	Клонидин	Таблетки 0,075 мг; 0,15 мг Раствор для инъекций 0,1 мг/мл Капли глазные 0,125%, 0,25%, 0,5% раствор	1 упаковка 1 упаковка 5 тубик-капельниц
9	Анаболические гормоны: Метандростенолон, Оксандролон, Ретаболил, Нандролон, Феноболил, Силаболин и другие	Все лекарственные формы	1 упаковка
10	Комбинированные лекарственные препараты, содержащие фенилпропаноламин и подлежащие предметно-количественному учёту	Все лекарственные формы	1 упаковка
11	Утратил силу – Приказ Минздрава России от 30.06.2015 № 386н		
12	Бензобарбитал	Таблетки 50 мг, 100 мг	1 упаковка
13	Примидон	Таблетки 125 мг, 250 мг	1 упаковка

* При выписывании и отпуске лекарственного препарата, содержащего соли кодеина, производится пересчёт на кодеин-основание.

Коэффициенты пересчёта: Кодеина фосфат – 0,8
Кодеина фосфат гемигидрат (полугидрат) – 0,74
Кодеина фосфат сесквигидрат – 0,71
Кодеина моногидрат – 0,94



На рецептурном бланке по форме № 107/у-НП выписываются наркотические средства или психотропные вещества, внесённые в список II перечня, утверждённого постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681, зарегистрированные в Российской Федерации в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем, а также лекарственных препаратов, содержащих наркотическое средство в сочетании с антагонистом опиоидных рецепторов.

В строке "Rp:" на латинском языке указывается наименование наркотического (психотропного) лекарственного препарата (международное непатентованное или химическое, либо в случае их отсутствия – торговое наименование), его дозировка, количество и способ приёма.

На одном рецептурном бланке выписывается одно наименование наркотического (психотропного) лекарственного препарата. Количество выписываемого наркотического (психотропного) лекарственного препарата указывается прописью.

Бланк заполняется врачом, назначившим наркотический (психотропный) лекарственный препарат, либо фельдшером (акушеркой), на которого в порядке, установленном приказом Минздравсоцразвития России от 23 марта 2012 г. № 252н возложены руководителем медицинской организации функции лечащего врача, в том числе по назначению и применению лекарственных препаратов, включая наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты.

Бланк заполняется разборчиво, чётко, чернилами или шариковой ручкой **либо с применением печатающих устройств**. Исправления при заполнении рецептурного бланка не допускаются.

В строках "Ф.И.О. пациента" и "Возраст" указываются полностью фамилия, имя, отчество (последнее – при наличии) пациента, его возраст (количество полных лет).

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.

Способ приёма наркотического (психотропного) лекарственного препарата указывается на русском языке или на русском и государственном языках республик, входящих в состав Российской Федерации.

При указании способа приёма наркотического (психотропного) лекарственного препарата **запрещается** ограничиваться общими указаниями, такими как “Внутреннее”, “Известно”.

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

При первичном выписывании пациенту рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат рецепт заверяется:

- 1) подписью и личной печатью врача **либо подписью** фельдшера (акушерки);
- 2) подписью руководителя (заместителя руководителя) медицинской организации или руководителя (заместителя руководителя) структурного подразделения медицинской организации **либо** лицом, уполномоченным руководителем медицинской организации, с указанием его фамилии, имени, отчества (последнее – при наличии);
- 3) печатью медицинской организации **либо** структурного подразделения медицинской организации “Для рецептов”.

При повторном выписывании пациенту рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат в рамках продолжения оказания медицинской помощи по соответствующему заболеванию рецепт заверяется подписью и личной печатью врача **либо** подписью фельдшера (акушерки), печатью медицинской организации **либо** структурного подразделения медицинской организации “Для рецептов” с указанием в левом верхнем углу рецепта надписи “Повторно”.

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

Отметка 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.

Оформление рецептурного бланка формы № 148-1/у-88

(регламентировано приказом Минздрава России от 20 декабря 2012 г. № 1175н в ред. приказов Минздрава России от 30.06.2015 № 386н, от 21.04.2016 № 254н, от 31.10.2017 г. № 882н)

На рецептурных бланках № 148-1/у-88 в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием её наименования, адреса и телефона.

Рецептурные бланки формы № 148-1/у-88 заполняются медицинским работником разборчиво, чётко, чернилами или шариковой ручкой.

Допускается оформление:

- *всех реквизитов (за исключением реквизита “Подпись лечащего врача”) рецептурного бланка формы № 148-1/у-88 с использованием печатающих устройств;*
- *в графе “Ф.И.О. пациента” указываются полностью фамилия, имя и отчество (при наличии) пациента;*
- *в графе “Возраст” указывается количество полных лет пациента, а для детей в возрасте до 1 года – количество полных месяцев;*
- *в графе “Адрес или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях”, указывается полный почтовый адрес места жительства (места пребывания или места фактического проживания) пациента или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях;*
- *в графе “Ф.И.О. лечащего врача” указываются полностью фамилия, имя, отчество (при наличии) медицинского работника, имеющего право назначения и выписывания лекарственных препаратов.*
- *В графе “Rp” указываются:*
 - *на латинском языке наименование лекарственного препарата (международное непатентованное или группировочное, либо торговое), его дозировка, количество;*
 - *на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата.*

Запрещается ограничиваться общими указаниями, например: “Внутреннее”, “Известно”.

Разрешаются только принятые правилами сокращения обозначений; твёрдые и сыпучие фармацевтические субстанции выписываются в граммах (0,001; 0,5; 1,0), жидкие – в миллилитрах, граммах и каплях.

Рецепт, выписанный на рецептурном бланке, подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью.

Дополнительно рецепт, выписанный на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, заверяется печатью медицинской организации “Для рецептов”.

На одном рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, разрешается выписывать только одно наименование лекарственного препарата.

Исправления в рецепте, выписанном на рецептурном бланке, не допускаются.

Срок действия рецепта, выписанного на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, 15 дней.

На оборотной стороне рецептурного бланка формы № 148-1/у-88 печатается таблица следующего содержания:

ПРИГОТОВИЛ	ПРОВЕРИЛ	ОТПУСТИЛ

При выписке лекарственного препарата по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка формы № 148-1/у-88 ставится специальная отметка (штамп).

Оформление рецептурных бланков на лекарственные препараты формы № 148-1/у-04(л) и № 148-1/у-06(л)

(регламентировано приказом Минздрава России от 20 декабря 2012 г. № 1175н в ред. приказов Минздрава России от 30.06.2015 № 386н, от 21.04.2016 № 254н)

На рецептурных бланках № 148-1/у-04(л) и № 148-1/у-06(л) в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием её наименования, адреса и телефона и код медицинской организации.

Серия рецептурного бланка формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) включает код субъекта Российской Федерации, соответствующий двум первым цифрам Общероссийского классификатора объектов административно-территориального деления (ОКАТО).

Рецептурный бланк формы № 148-1/у-04(л) заполняется медицинским работником разборчиво, чётко, чернилами или шариковой ручкой.

Допускается оформление:

- всех реквизитов рецептурного бланка формы № 148-1/у-06(л) с использованием компьютерных технологий;
- оформление рецептурных бланков формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) включает в себя цифровое кодирование.

Цифровое кодирование включает в себя:

- код медицинской организации в соответствии с Основным государственным регистрационным номером (ОГРН), проставляемый при изготовлении рецептурных бланков;
- код категории граждан (SSS), имеющих право на получение лекарственных препаратов бесплатно или с 50-процентной скидкой, и код нозологической формы (LLLL) по МКБ-10, заполняемые лечащим врачом путём занесения каждой цифры в пустые ячейки, при этом точка проставляется в отдельной ячейке;
- отметка об источнике финансирования (федеральный бюджет¹, бюджет субъекта Российской Федерации², муниципальный бюджет³) и проценте оплаты рецепта (бесплатно¹, 50%²), осуществляемая медицинским работником;
- код медицинского работника указывается медицинским работником в соответствии с установленным органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации в области охраны здоровья граждан **перечнем кодов медицинских работников, имеющих право на выписку лекарственных препаратов;**
- код лекарственного препарата, проставляемый в аптечной организации при отпуске лекарственных препаратов, выписанных на рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л).
- в графе “Ф.И.О. пациента” указываются полностью фамилия, имя и отчество (при наличии) пациента.
- в графе “Дата рождения” указывается дата рождения пациента (число, месяц, год).
- в графах “СНИЛС” и “№ полиса обязательного медицинского страхования” указываются страховой номер индивидуального лицевого счёта гражданина в Пенсионном фонде Российской Федерации (СНИЛС) (при наличии) и номер полиса обязательного медицинского страхования.
- в графе “Номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь

в амбулаторных условиях”, указывается номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях;

- в графе “Ф.И.О. лечащего врача” указываются полностью фамилия, имя, отчество (при наличии) медицинского работника, имеющего право назначения и выписывания лекарственных препаратов.
- В графе “Rp” указываются:
 - на латинском языке наименование лекарственного препарата (международное непатентованное или группировочное, либо торговое), его дозировка, количество;
 - на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата.

Запрещается ограничиваться общими указаниями, например: “Внутреннее”, “Известно”.

Разрешаются только принятые правилами сокращения обозначений;

твёрдые и сыпучие фармацевтические субстанции выписываются в граммах (0,001; 0,5; 1,0), жидкие – в миллилитрах, граммах и каплях.

Рецепт, выписанный на рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л), подписывается медицинским работником, заверяется его личной печатью и печатью медицинской организации “Для рецептов”.

На одном рецептурном бланке формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) разрешается выписывать только одно наименование лекарственного препарата.

Исправления в рецепте, выписанном на рецептурном бланке, не допускаются.

Срок действия рецепта, выписанного на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) (15 дней, 30 дней, 90 дней), указывается путём зачёркивания или подчёркивания.

На оборотной стороне рецептурного бланка формы № 148-1/у-06(л) печатается таблица следующего содержания:

ПРИГОТОВИЛ	ПРОВЕРИЛ	ОТПУСТИЛ

При выписке лекарственного препарата по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) ставится специальная отметка (штамп).

На рецептурном бланке формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) внизу имеется линия отрыва, разделяющая рецептурный бланк и корешок.

Корешок от рецепта, выписанного на указанном рецептурном бланке, выдаётся пациенту (лицу, его представляющему) в аптечной организации, на корешке делается отметка о наименовании лекарственного препарата, дозировке, количестве, способе применения, и он остаётся у пациента (лица, его представляющего).

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Наименование (штамп)
медицинской организации

Штамп
мед организации
Наименование, индекс,
почтовый адрес, телефон

Код формы по ОКУД 3108805
Медицинская документация
Форма № 148-1/у-88
Утверждена приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 20 декабря 2012 г. № 1175н

РЕЦЕПТ Серия 45 РД № **388699**

« 01 » января 20 19 г.

(дата выписки рецепта)
(взрослый, детский – нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента Иванов Иван Иванович
(полностью)

Возраст 65 лет

Адрес или номер медицинской карты пациента, получающего
медицинскую помощь в амбулаторных условиях
000 000, г. Москва, ул. Улица, д.1 кв.1

Ф.И.О. лечащего врача Петров Пётр Петрович
(полностью)

Руб. Коп. Rp
TTS Fentanyl 25 mcg/h N5

D.t.d. N10 (десять)

S. 1 таблетка каждые 3 суток

Подпись и личная печать
лечащего врача ПЕТРОВ

М.П.

Для
рецептов

Рецепт действителен в течение 15 дней

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Штамп мед организации
Наименование, индекс,
почтовый адрес, телефон

Код формы по ОКУД
Медицинская документация
Форма N 107 у-НП,
утвержденная приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 01.08.2012 г. № 54 н

РЕЦЕПТ

Серия **AB** № **782237**

« 01 » января 20 17 г.

(дата выписки рецепта)
(взрослый, детский – нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента Иванов Иван Иванович
Возраст 65 лет

Серия и номер полиса обязательного
медицинского страхования 1234 5678 9123 4567

Номер медицинской карты
Ак N 01 - 0001

Ф.И.О. врача
(фельдшера, акушерки) Петров Пётр Петрович

Rp: Sol Morphini hydrochloridi 1% - 1,0 ml
in amp N 20 (двадцать)

Подпись и личная печать врача
(подпись фельдшера, акушерки)



ПЕТРОВ

М.П.

Ф.И.О. и подпись
уполномоченного лица
медицинской организации Степанов Степан Степанович

Отметка аптечной организации об отпуске

Ф.И.О. и подпись работника аптечной организации

Срок действия рецепта 15 дней

ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ по терапии боли и полезные инструменты для врача



интерактивный алгоритм
ведения пациента с хбс



калькулятор подбора доз



материалы для врачей
и пациентов



БОЛЬСТОП.РФ

НЕ МОЖЕТЕ ДОБАВИТЬ ДНЕЙ К ЖИЗНИ ТЯЖЕЛО БОЛЬНЫХ ПАЦИЕНТОВ? ДОБАВЬТЕ ЖИЗНИ К ИХ ДНЯМ!

ТРАНСДЕРМАЛЬНАЯ ТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ СИСТЕМА С ФЕНТАНИЛОМ
72 ЧАСА КОНТРОЛИРУЕМОГО ОБЕЗБОЛИВАНИЯ
ПОКАЗАН С 2-ЛЕТНЕГО ВОЗРАСТА¹



- Эффективность сравнима с морфином²⁻⁷
- На 65% меньше относительный риск (RR) развития констипации по сравнению с пероральным морфином⁵
- На 43% меньше относительный риск (RR) проявления тошноты и рвоты по сравнению с пероральным морфином⁵
- На 41% ниже относительный риск (RR) проявления головокружений и сонливости по сравнению с пероральным морфином⁵
- Минимальный риск передозировки при условии соблюдения инструкции к препарату^{8,9}
- Низкий риск злоупотребления среди наркотических анальгетиков^{10,11}

1. Инструкция по медицинскому применению препарата Фендивия™. 2. Ahmedzai S., Brooks D. J. Pain Symptom. Manag. 1997; 13: 254–61. 3. Wong J.O., et al. Acta Anaesthesiol. Sin. 1997; 35: 25–32. 4. Payne R., et al. Clin. Oncol. 1998; 16: 1588–93. 5. Yang Q., et al. J. Exp. Clin. Cancer. Res. 2010; 29: 67. 6. Zhu Y.L., et al. Chin. J. Cancer. Res. 2011; 23: 317–22. 7. Hadley G., et al. Cochrane Database Syst. Rev. 2013. 8. Wagner T., et al. Poster presented at 6th Congress of European Federation of IASP. Sept. 2009. 9. Marier J.F., et al. Pharmacokinetics, Tolerability, and Performance of Novel Matrix Transdermal Delivery System of Fentanyl to the Commercially Available Reservoir Formulation in Healthy Subjects. J. Clin. Pharmacol. 2006; 46: 642. 10. Nowak S., et al. Pain Medicine. 2004; 2: 59–65. 11. Stephen A. Bulter, et al. Harm Reduction Journal. 2006.

Сокращённая информация по применению. Торговое наименование: Фендивия™. **Действующее вещество:** Фентанил. **Лекарственная форма:** трансдермальная терапевтическая система, дозировка 12,5 мкг/ч, 25 мкг/ч, 50 мкг/ч, 75 мкг/ч, 100 мкг/ч. **Показания к применению:** Взрослые: хронический выраженный болевой синдром, требующий длительного непрерывного обезболивания опиоидными анальгетиками. Дети: длительное обезболивание хронического болевого синдрома у детей от 2 лет, получающих терапию опиоидными анальгетиками. **Противопоказания:** Гиперчувствительность к фентанилу или вспомогательным веществам; угнетение дыхательного центра, в том числе острое угнетение дыхания; раздражённая, облучённая или повреждённая кожа на месте аппликации; диарея на фоне псевдомембранозного колита, обусловленного цефалоспорином, линезолидом, пенициллинами, токсическая диспепсия; препарат не следует применять для лечения острой или послеполлационной боли; тяжёлые поражения ЦНС; одновременное применение ингибиторов МАО или приём в течение 14 дней после их отмены; детский возраст до 2 лет. **Безопасность трансдермальных пластырей, содержащих фентанил, при беременности не установлена. Способ применения и дозы:** трансдермально. Трансдермальный пластырь высвобождает фентанил в течение 72 часов. Необходимая дозировка фентанила подбирается индивидуально и должна пересматриваться регулярно. Полная информация о способе применения и дозах содержится в инструкции по применению препарата. **Побочное действие:** Наиболее опасной нежелательной реакцией является угнетение дыхания. Очень частые и частые: спутанность сознания, депрессия, чувство тревоги, галлюцинации, бессонница, анорексия, сонливость, головная боль, головокружение, тремор, парестезия, вертиго, ощущение сердцебиения, тахикардия, артериальная гипертензия, диспноэ, тошнота, рвота, запор, диарея, боли в области живота, боль в эпигастрии, сухость во рту, диспепсия, гиперчувствительность, потливость, зуд, сыпь, эритема, мышечные спазмы, задержка мочи, усталость, периферические отеки, астения, недомогание, чувство холода. Профиль нежелательных реакций у детей и подростков был аналогичен таковому у взрослых. Полный перечень побочных эффектов содержится в инструкции по применению препарата. **Особые указания:** препарат следует использовать как часть комплексного лечения боли у пациентов при условии адекватной медицинской, социальной и психологической оценки их состояния. Препарат Фендивия относится к II списку наркотических препаратов. Полная информация по препарату содержится в инструкции по медицинскому применению.

ООО «Текда Фармасьютикалс»: 119048, г. Москва, ул. Усачёва, 2, стр. 1, т. (495) 933 5511, ф. (495) 502 1625
www.takeda.com.ru
Reg. номер МЗ РФ: ЛСР-005232/09-300609.
Имеются противопоказания. Полная информация в инструкции по применению.
Дата выпуска рекламы: июнь 2018 г.

