ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

31 октября 2007 г. № 99

**Об утверждении Инструкции о порядке выписки рецепта врача и создания электронных рецептов врача**

Изменения и дополнения:

[Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 31 октября 2008 г. № 181](NCPI#G#W20819887) (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/19887 от 19.11.2008 г.) <W20819887>;

[Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 9 сентября 2014 г. № 66](NCPI#G#W21429188) (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/29188 от 15.10.2014 г.) <W21429188>;

[Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 января 2016 г. № 1](NCPI#G#W21630632) (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/30632 от 08.02.2016 г.) <W21630632>;

[Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17 июня 2019 г. № 60](NCPI#G#W21934489) (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/34489 от 22.08.2019 г.) <W21934489>

На основании абзаца восемнадцатого части третьей [статьи 8](NCPI#G#V19302435#&Article=8) Закона Республики Беларусь от 18 июня 1993 г. № 2435-XII «О здравоохранении», части пятой [статьи 21](NCPI#G#H10600161#&Article=21) Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 г. № 161-З «О лекарственных средствах», части третьей [статьи 18](NCPI#G#H11200408#&Article=18) Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 г. № 408-З «О наркотических средствах, психотропных веществах, их прекурсорах и аналогах», [пункта 6](NCPI#G#C20701650#Заг_Утв_1&Point=6) Положения о порядке бесплатного и льготного обеспечения лекарственными средствами и перевязочными материалами отдельных категорий граждан, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 30 ноября 2007 г. № 1650 (далее – Положение), абзаца седьмого [подпункта 8.8[6]](NCPI#G#C21101446#Заг_Утв_1&Point=8&UnderPoint=8.8/6) пункта 8 и [подпункта 9.1](NCPI#G#C21101446#Заг_Утв_1&Point=9&UnderPoint=9.1) пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить [Инструкцию](NCPI#G#W20717432#Заг_Утв_1) о порядке выписки рецепта врача и создания электронных рецептов врача (прилагается).

2. Внести в [постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27 декабря 2006 г. № 120](NCPI#G#W20715774) «Об утверждении Надлежащей аптечной практики» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 28, 8/15774) следующие изменения и дополнения:

2.1. [пункт 1](NCPI#G#W20715774#&Point=1) изложить в следующей редакции:

«1. Утвердить:

Надлежащую аптечную практику согласно [приложению 1](NCPI#L#&Append1=1);

форму журнала учета неправильно выписанных рецептов врача согласно [приложению 2](NCPI#L#Прил_2);

форму журнала регистрации рецептов врача, находящихся на отсроченном обслуживании, согласно [приложению 3](NCPI#L#Прил_3);

образец сигнатуры согласно [приложению 4](NCPI#L#Прил_4);

перечень лекарственных средств, наркотических средств, психотропных веществ и этилового спирта, подлежащих предметно-количественному учету, согласно [приложению 5](NCPI#L#Прил_5);

сроки хранения рецептов врача в аптеке согласно [приложению 6](NCPI#L#Прил_6).»;

2.2. дополнить приложениями 2–6 следующего содержания:

|  |  |
| --- | --- |
|   | «Приложение 2к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 27.12.2006 № 120  |

Наименование \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(аптека)

**ЖУРНАЛ
учета неправильно выписанных рецептов врача**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Дата выписки рецепта врача | Наименование организации здравоохранения или индивидуального предпринимателя | Фамилия, имя, отчество врача, неправильно выписавшего рецепт врача | Названия выписанных лекарственных средств | Описание нарушения | Принятые меры | Фамилия, имя, отчество фармацевтического работника аптеки |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 |
|   |   |   |   |   |   |   |   |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 3к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 27.12.2006 № 120  |

Наименование \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(аптека)

**ЖУРНАЛ
регистрации рецептов врача, находящихся на отсроченном обслуживании**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Дата регистрации рецепта врача | Название лекарственного средства или психотропного вещества, дозировка, количество | Номер рецепта врача и дата его выписки | Фамилия, имя, отчество больного | Адрес, домашний телефон | Дата реализации по рецепту врача |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
|   |   |   |   |   |   |   |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 4к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 27.12.2006 № 120  |

Образец сигнатуры

|  |
| --- |
| **СИГНАТУРА\*** |
|   |
| Аптека № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | Рецепт врача № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| Фамилия, инициалы, возраст больного |
|   |
|   |
| Rp:  |
|   |
|   |
|   |
|   |
| Фамилия, инициалы врача |
| Приготовил \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Проверил \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Реализовал \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Цена \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Для повторного изготовлениянеобходим повторный рецепт врача |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\*Размер сигнатуры 80 x 148 мм.

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 5к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 27.12.2006 № 120  |

**ПЕРЕЧЕНЬ
лекарственных средств, наркотических средств, психотропных веществ и этилового спирта, подлежащих предметно-количественному учету**

1. Наркотические средства и психотропные вещества, указанные в [пунктах 29](NCPI#G#W20512854#&Point=29), [45](NCPI#G#W20512854#&Point=45), [64](NCPI#G#W20512854#&Point=64) и [77](NCPI#G#W20512854#&Point=77) Инструкции о порядке приобретения, хранения, реализации и использования наркотических средств и психотропных веществ в медицинских целях, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 28 декабря 2004 г. № 51 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., № 110, 8/12854).

2. Комбинированные наркотические средства, содержащие кодеин с парацетамолом или декстропропоксифен с парацетамолом.

3. Психотропное вещество фенобарбитал в таблетках.

4. Комбинированные психотропные вещества:

солутан во флаконах;

эфедрин с дифенгидрамином в таблетках.

5. Лекарственные средства списка «А»:

указанные в перечне лекарственных средств списка «А», утвержденном [постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 24 июня 2005 г. № 16](NCPI#G#W20512865) «Об утверждении перечня лекарственных средств списка «А» и Правил хранения лекарственных средств списка «А» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., № 111, 8/12865);

тригексифенидил в таблетках.

6. Этиловый спирт.

7. Лекарственные средства, не указанные в пункте 1 настоящего перечня, независимо от их стоимости\*.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\*Подлежат предметно-количественному учету в организациях здравоохранения, финансируемых из бюджета, и в других организациях здравоохранения по решению их руководителей каждым материально ответственным лицом.

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 6к постановлению Министерства здравоохранения Республики Беларусь 27.12.2006 № 120  |

**Сроки хранения рецептов врача в аптеке**

|  |  |
| --- | --- |
| Название лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ | Срок хранения рецептов врача\* |
| Наркотические средства, выписанные на бланке рецепта врача для выписки наркотических средств  | 3 года |
| Лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, выписанные на бланке рецепта врача для выписки лекарственных средств на льготных условиях, в том числе бесплатно  | 5 лет |
| Психотропные вещества, выписанные на бланке рецепта врача для выписки лекарственных средств и психотропных веществ | 1 год |
| Лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету в аптеке  | 1 год |
| Лекарственные средства, обладающие анаболической активностью | 1 год |
| Лекарственные средства списка «А», не подлежащие предметно-количественному учету  | 1 месяц |
| Стероидные гормоны в ампулах  | 1 месяц |
| Готовые лекарственные средства, содержащие кодеин и декстропропоксифен и не подлежащие предметно-количественному учету (пенталгин, спазмовералгин и другие)  | 1 месяц |
| Этиловый спирт в чистом виде и в смеси с другими лекарственными средствами | 1 месяц |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\*Срок хранения рецептов врача устанавливается, не считая периода срока их действия.»;

2.3. в [приложении](NCPI#G#W20715774#Прил) к этому постановлению:

2.3.1. в грифе после слова «Приложение» дополнить цифрой «1»;

2.3.2. в [пункте 4](NCPI#G#W20715774#Прил&Point=4) слово «турникетом» заменить словами «пандусом с двумя перилами»;

2.3.3. [пункт 13](NCPI#G#W20715774#Прил&Point=13) после слов «осуществляется в» дополнить словом «отдельных»;

2.3.4. часть шестую [пункта 17](NCPI#G#W20715774#Прил&Point=17) дополнить абзацем следующего содержания:

«о порядке уничтожения рецептов врача.»;

2.3.5. [главу 7](NCPI#G#W20715774#&Chapter=7) изложить в следующей редакции:

**«ГЛАВА 7
РЕАЛИЗАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

43. Реализация лекарственных средств, а также товаров аптечного ассортимента осуществляется работниками аптек, имеющими высшее или среднее фармацевтическое образование (далее – фармацевтический работник).

В аптеках третьей, четвертой, пятой категории реализация лекарственных средств может осуществляться одним фармацевтическим работником аптеки.

44. Фармацевтические работники аптеки, осуществляющие реализацию лекарственных средств гражданам, должны иметь бэдж с фотографией, указанием должности, фамилии, имени, отчества.

45. Гражданин имеет право обратиться к фармацевтическому работнику аптеки с просьбой о разъяснении медицинского применения лекарственного средства при отсутствии посторонних лиц.

46. В витринах аптеки выставляются готовые лекарственные средства, имеющиеся в наличии. Запрещается выставлять в витрину наркотические средства, психотропные вещества и лекарственные средства списка «А», лекарственные средства, обладающие анаболической активностью.

47. Для лекарственных средств, требующих специальных условий хранения, в витрину выставляется только вторичная индивидуальная упаковка.

48. Витрины с лекарственными средствами, реализация которых осуществляется по рецепту врача, оформляются надписью: «Отпускается по рецепту врача».

49. При реализации лекарственных средств в присутствии гражданина проверяются их оформление, маркировка, упаковка и срок годности.

50. Лекарственные средства, за исключением разрешенных к реализации без рецепта врача в порядке, установленном [статьей 21](NCPI#G#H10600161#&Article=21) Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 года «О лекарственных средствах» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 122, 2/1258), должны реализовываться в аптеках по рецептам врача, оформленным на бланках рецепта, утвержденных в соответствии с законодательством Республики Беларусь.

51. Лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, назначенные гражданину врачом и выписанные в рецепте врача, реализуются в аптеках за полную стоимость, а также на льготных условиях, в том числе бесплатно, в порядке, установленном Правительством Республики Беларусь и настоящей Надлежащей аптечной практикой.

52. В случае, если рецепт врача на лекарственное средство списка «А» или «Б», наркотическое средство или психотропное вещество в дозе, превышающей высшую разовую дозу, выписан с нарушением порядка выписки рецепта врача, устанавливаемого Министерством здравоохранения Республики Беларусь, фармацевтический работник аптеки обязан реализовать это лекарственное средство, наркотическое средство или психотропное вещество из расчета половины высшей разовой дозы.

На оборотной стороне рецепта врача указывается цифрой и прописью количество лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества, реализованного фармацевтическим работником аптеки.

53. Неправильно выписанные рецепты врача погашаются штампом аптеки «Рецепт недействителен» и регистрируются в журнале учета неправильно выписанных рецептов врача. Информация о неправильно выписанных рецептах врача ежемесячно сообщается руководителем аптеки в организацию здравоохранения или индивидуальному предпринимателю, врач которой (которого) неправильно выписал рецепт врача.

54. Наркотические средства реализуются в аптеках, имеющих специальное разрешение (лицензию) Министерства здравоохранения Республики Беларусь на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, расположенных в пределах административно-территориальных единиц, на территории которых находятся организации здравоохранения, врачи которых выписали рецепт врача.

Аптеки, осуществляющие реализацию наркотических средств по рецептам врача, оформленным на бланках рецепта врача для выписки наркотических средств, должны быть обеспечены образцами оттисков печатей, подписей врачей, работающих в организациях здравоохранения и выписывающих наркотические средства.

Руководители организаций здравоохранения, финансируемых из бюджета, ежегодно направляют в аптеку списки граждан, которым выписываются наркотические средства, и обновляют эти списки по мере необходимости.

55. Психотропные средства реализуются аптеками, имеющими специальное разрешение (лицензию) Министерства здравоохранения Республики Беларусь на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, в соответствии с требованиями части первой [пункта 54](NCPI#L#&Point=54) настоящей Надлежащей аптечной практики. При этом реализация психотропных веществ по рецептам врачей организаций здравоохранения, находящихся на территории сельсоветов, поселков городского типа, городов районного подчинения, осуществляется аптеками, расположенными на территории всего района.

56. Лекарственные средства, наркотические средства, психотропные вещества и этиловый спирт реализуются в аптеках в количествах, не превышающих норму единовременной реализации по одному рецепту врача, за исключением случаев, устанавливаемых Министерством здравоохранения Республики Беларусь при выписке рецепта врача.

Психотропные вещества, на которые не установлены нормы единовременной реализации по одному рецепту врача, реализуются в аптеках в количестве, указанном в рецепте врача.

57. В случае необходимости нарушения оригинальной заводской упаковки, за исключением контурной ячейковой (блистерной) и контурной безъячейковой упаковок, при реализации лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества разрешается нарушать оригинальную заводскую упаковку и реализовывать лекарственное средство, наркотическое средство или психотропное вещество в количестве, выписанном в рецепте врача, в аптеках первой категории с обязательным указанием фармацевтическим работником номера аптеки, наименования лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества, дозировки, завода-изготовителя, серии и их срока годности на аптечной упаковке. Общее количество реализованного лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества должно соответствовать их количеству, выписанному в рецепте врача, с учетом дозировки.

Разрешается нарушение заводской вторичной упаковки лекарственных средств и психотропных веществ при их реализации в аптеках в первичной заводской упаковке в случае, если первичная заводская упаковка обеспечивает сохранность лекарственного средства или психотропного вещества.

Фармацевтический работник аптеки с согласия гражданина имеет право при отсутствии указанной в рецепте врача дозировки лекарственного средства или психотропного вещества, выписанных на бланках рецепта врача для выписки лекарственных средств и психотропных веществ, реализуемых в аптеке за полную стоимость, и бланках рецепта врача для выписки лекарственных средств на льготных условиях, в том числе бесплатно, произвести их замену иной дозировкой данного лекарственного средства или психотропного вещества (в случаях, если это возможно). При этом общее количество реализованного лекарственного средства или психотропного вещества должно соответствовать выписанному в рецепте врача количеству с учетом дозировки и лекарственной формы.

Производить замену наркотических средств, выписанных на бланках рецепта врача для выписки наркотических средств, запрещается.

58. В случае отсутствия в аптеке на момент обращения гражданина лекарственного средства или психотропного вещества, выписанных в рецепте врача, фармацевтический работник аптеки имеет право с согласия гражданина произвести его замену другим торговым наименованием данного международного непатентованного наименования лекарственного средства или психотропного вещества, выписанных в рецепте врача, за исключением лекарственных средств и психотропных веществ, выписанных на льготных условиях, в том числе бесплатно. Если гражданин не согласен на такую замену, фармацевтический работник должен взять рецепт врача у гражданина, зафиксировать его в журнале регистрации рецептов врача, находящихся на отсроченном обслуживании, и организовать его лекарственное обеспечение в течение 5 рабочих дней.

59. При реализации лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ в рецепте врача фармацевтическим работником обязательно указываются:

розничная цена;

количество реализованных упаковок, таблеток (капсул, драже, ампул и так далее) и их общая стоимость;

дата реализации и подпись фармацевтического работника аптеки.

При реализации лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, изготовленных в аптеке по индивидуальным назначениям (рецептам) врача, которые остаются в аптеке, гражданам вместо рецепта врача фармацевтическим работником оформляется сигнатура либо этикетка в соответствии с требованиями [Инструкции](NCPI#G#W20615192#Заг_Утв_1) по оформлению лекарственных средств, изготовленных и фасованных в аптеках, и готовых лекарственных средств и фармацевтических субстанций, фасованных в аптеках и на аптечных складах, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 4 октября 2006 г. № 81 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 183, 8/15192), с обозначением способа применения лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества.

60. При реализации лекарственных средств по рецептам врача, действительным в течение трех месяцев (в пределах курсов лечения), фармацевтический работник возвращает рецепт врача гражданину, имеющему хроническое заболевание, с указанием на обороте:

номера аптеки, в которой реализовано лекарственное средство;

подписи фармацевтического работника аптеки, реализовавшего лекарственное средство;

количества реализованного лекарственного средства и даты реализации.

При очередном обращении в аптеку гражданина, имеющего хроническое заболевание, учитываются отметки фармацевтического работника в рецепте врача о предыдущей реализации такому гражданину лекарственного средства. По истечении срока действия рецепта врача он погашается штампом аптеки «Лекарственное средство реализовано» и возвращается гражданину.

При реализации лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ в соответствии с перечнем лекарственных средств, наркотических средств, психотропных веществ и этилового спирта, подлежащих предметно-количественному учету, а также психотропных веществ и этилового спирта, на которые Министерством здравоохранения Республики Беларусь устанавливаются нормы единовременной реализации, рецепт врача изымается у гражданина и хранится в аптеке в течение сроков хранения рецептов врача в аптеке.

В этом случае фармацевтический работник аптеки, осуществляющий реализацию лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, должен подробно объяснить гражданину способ и указания врача по их медицинскому применению, указанные в рецепте врача, и переписать их на упаковку лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества.

По истечении сроков хранения рецепты врача уничтожаются комиссией, созданной приказом руководителя аптеки, в состав которой входят не менее трех фармацевтических работников и бухгалтер, с составлением акта об уничтожении рецептов врача. Акт составляется в одном экземпляре и хранится в аптеке в течение одного года, не считая текущего.

61. При реализации психотропных веществ, не подлежащих предметно-количественному учету и на которые не установлены нормы единовременной реализации, рецепты врача погашаются штампом аптеки «Лекарственное средство реализовано» и возвращаются гражданину.

62. Реализованные в аптеке по рецептам врача лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества возврату или обмену в соответствии с Перечнем непродовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих обмену, утвержденным [постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 14 июня 2002 г. № 778](NCPI#G#C20200778) «О мерах по реализации Закона Республики Беларусь «О защите прав потребителей» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2002 г., № 71, 5/10637), не подлежат.

В случае обнаружения гражданином в течение 5 дней после приобретения в аптеке скрытых дефектов у лекарственного средства для ингаляционного применения в виде аэрозоля или спрея аптека обязана заменить такое лекарственное средство немедленно или возместить понесенные гражданином затраты при реализации лекарственного средства:

за полную стоимость при предъявлении чека;

на льготных условиях, в том числе бесплатно, при предъявлении документа, подтверждающего право на льготное, в том числе бесплатное, обеспечение лекарственными средствами, и чека (при льготном лекарственном обеспечении).

63. При наличии в аптеках одного и того же наименования лекарственного средства его реализация осуществляется в порядке поступления с учетом остаточных сроков годности.

64. При отсутствии в аптеке лекарственных средств, обязательных для наличия в соответствии с [перечнем](NCPI#G#W20716847#Заг_Прил) основных лекарственных средств, утвержденным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 июля 2007 г. № 65 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 175, 8/16847), и с [перечнем](NCPI#G#W20512829#Заг_Прил) лекарственных средств отечественного производства, обязательных для наличия в аптеках всех форм собственности, утвержденным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 24 июня 2005 г. № 17 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., № 108, 8/12829), аптека должна обеспечить их закупку в порядке, установленном законодательством Республики Беларусь.

65. В аптеках запрещается:

реализовывать:

лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, не зарегистрированные в Республике Беларусь в установленном порядке, за исключением случаев, предусмотренных абзацем четвертым части первой [статьи 23](NCPI#G#H10600161#&Article=23) Закона Республики Беларусь «О лекарственных средствах»;

наркотические средства для инъекций;

эфир для наркоза;

хлорэтил;

кетамин;

фторотан;

натрия оксибутират в ампулах;

лития оксибутират в ампулах;

бария сульфат для рентгеноскопии;

лекарственные средства из административно-бытовых помещений аптеки;

с истекшим сроком годности или пришедшие в негодность;

лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, не прошедшие государственный контроль за качеством, не соответствующие требованиям фармакопейной статьи или нормативного документа производителя;

без инструкции по медицинскому применению или листка-вкладыша;

без нанесения цены;

детям и подросткам до 15 лет;

лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества гражданам через сеть Интернет, по объявлениям в средствах массовой информации или частным объявлениям, а также через развозную и разносную реализацию, в том числе с лотков;

хранить не принадлежащие аптеке лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, за исключением хранения лекарственных средств, обращенных в установленном порядке в доход государства;

принимать от граждан лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, приобретенные ими в аптеке ранее.».

3. Признать утратившими силу:

[постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 марта 2000 г. № 2](NCPI#G#W20003236) «О перечне лекарственных средств, не подлежащих реализации из аптечных учреждений и предприятий на льготных условиях и бесплатно» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2000 г., № 37, 8/3236);

[постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 6 декабря 2000 г. № 53](NCPI#G#W20106201) «О правилах выписывания рецептов и отпуска населению лекарственных средств» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2001 г., № 57, 8/6201);

[постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 ноября 2001 г. № 66](NCPI#G#W20107490) «О внесении изменений и дополнений в Правила выписывания рецептов на лекарственные средства, в Правила отпуска лекарственных средств из аптечных учреждений и предприятий, в Инструкцию о порядке хранения и учета рецептурных бланков» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2001 г., № 112, 8/7490);

[постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 ноября 2001 г. № 67](NCPI#G#W20107502) «О внесении дополнений в перечень лекарственных средств, не подлежащих реализации из аптечных учреждений и предприятий на льготных условиях и бесплатно» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2001 г., № 115, 8/7502);

[пункт 4](NCPI#G#W20715643#&Point=4) постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 22 декабря 2006 г. № 117 «О внесении изменений в некоторые нормативные правовые акты Министерства здравоохранения Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 32, 8/15643).

4. Настоящее постановление вступает в силу после дня его официального опубликования.

|  |  |
| --- | --- |
| **Министр** | **В.И.Жарко** |

|  |  |
| --- | --- |
|   | УТВЕРЖДЕНОПостановлениеМинистерства здравоохраненияРеспублики Беларусь31.10.2007 № 99(в редакции постановленияМинистерства здравоохраненияРеспублики Беларусь31.10.2008 № 181) |

**ИНСТРУКЦИЯ
о порядке выписки рецепта врача и создания электронных рецептов врача**

1. Настоящая Инструкция устанавливает порядок выписки рецепта врача на лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, реализуемые в аптеках за полную стоимость, на льготных условиях, в том числе бесплатно, а также устанавливает порядок создания электронных рецептов врача.

Наркотические средства и психотропные вещества выписываются в виде определенных лекарственных форм.

2. Рецепт врача – это медицинский документ установленной формы, содержащий письменное (или в электронном виде) обращение врача в аптеку об изготовлении и (или) реализации пациенту лекарственного средства, наркотического средства, психотропного вещества в порядке, установленном законодательством.

Рецепт врача выписывается, а электронный рецепт врача создается:

врачом-специалистом (далее – врач) в организации здравоохранения, а также в другой организации, которая наряду с основной деятельностью также осуществляет медицинскую деятельность в порядке, установленном законодательством, или индивидуальным предпринимателем, имеющими специальное разрешение (лицензию) на осуществление медицинской деятельности (далее, если не указано иное, – организация здравоохранения, индивидуальный предприниматель);

педагогическим работником учреждения образования, реализующего образовательные программы высшего образования и дополнительного образования взрослых по профилю образования «Здравоохранение» и имеющего диплом о высшем медицинском образовании, при выполнении лечебно-диагностической работы в организации здравоохранения, являющейся клинической базой этого учреждения образования, или при консультировании пациента в консультативном центре учреждения образования, имеющего специальное разрешение (лицензию) на осуществление медицинской деятельности.

3. Рецепты врача на лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества выписываются гражданину, у которого установлено наличие заболевания (далее – пациент), с учетом диагноза, возраста, порядка оплаты, особенностей лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, их лекарственной формы и доступности по цене. Назначение лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ отражается в медицинской документации.

4. Лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, назначенные пациенту врачом, выписываются в рецепте врача на бланках согласно [приложениям 1–3](NCPI#G#W20717432#Прил_1_Утв_1), а также согласно [приложению 1](NCPI#G#C20701650#Прил_1_Утв_1) к Положению (далее – бланки установленной формы) или в электронном виде в форме электронного рецепта врача (далее – электронный рецепт врача).

4[1]. Электронный рецепт врача создается при наличии письменного согласия пациента или лиц, указанных в части второй [статьи 18](NCPI#G#V19302435#&Article=18) Закона Республики Беларусь «О здравоохранении» (далее – уполномоченное лицо), на обработку персональных данных и информации, составляющей врачебную тайну, в информационных системах, информационных ресурсах, базах (банках) данных в здравоохранении (далее – письменное согласие пациента (уполномоченного лица) на обработку персональных данных), по форме согласно [приложению 8](NCPI#L#Прил_8).

4[2]. Письменное согласие пациента (уполномоченного лица) на обработку персональных данных оформляется в виде документа на бумажном носителе, подписывается пациентом или уполномоченным лицом и помещается в медицинские документы пациента.

В случае отсутствия письменного согласия пациента или уполномоченного лица данному пациенту выписываются лекарственные средства на бланках установленной формы.

5. Для выписки рецепта врача используются следующие формы бланков рецептов:

бланк рецепта врача для выписки лекарственных средств, реализуемых в аптеке за полную стоимость, согласно [приложению 1](NCPI#L#Прил_1_Утв_1) (далее – бланк рецепта формы 1);

бланк рецепта врача для выписки наркотического средства согласно [приложению 2](NCPI#L#Прил_2_Утв_1) (далее – бланк рецепта формы 2);

бланк рецепта врача для выписки психотропных веществ и лекарственных средств, обладающих анаболической активностью, согласно [приложению 3](NCPI#L#Прил_3_Утв_1) (далее – бланк рецепта формы 3);

бланк рецепта врача для выписки лекарственных средств и перевязочных материалов на льготных условиях, в том числе бесплатно, согласно [приложению 1](NCPI#G#C20701650#Прил_1_Утв_1) к Положению (далее – бланк льготного рецепта).

Электронный рецепт врача создается в соответствии с требованиями законодательства об электронном документе и электронной цифровой подписи при наличии в организациях здравоохранения и у индивидуального предпринимателя технических, программных и программно-аппаратных средств, используемых для создания, обработки, хранения, передачи и приема информации в электронном виде.

6. Врач и лица, указанные в абзаце третьем части второй [пункта 2](NCPI#G#W20717432#Заг_Утв_1&Point=2) настоящей Инструкции, при выписке рецепта врача на бланке установленной формы:

заполняют все предусмотренные в нем графы;

разборчиво пишут название лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества, его лекарственную форму, дозировку и количество;

заверяют его подписью и своей личной печатью;

четко проставляют штамп организации здравоохранения или печать индивидуального предпринимателя\*.

Врач и лица, указанные в абзаце третьем части второй [пункта 2](NCPI#G#W20717432#Заг_Утв_1&Point=2) настоящей Инструкции, при создании электронного рецепта врача:

заполняют все сведения, указанные в части шестой [пункта 4](NCPI#G#C20701650#Заг_Утв_1&Point=4) Положения и в [приложении 1](NCPI#G#W20717432#Прил_1_Утв_1);

указывают номер электронного рецепта врача в медицинской документации пациента;

подписывают его с использованием электронной цифровой подписи.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\* Печать может не проставляться индивидуальными предпринимателями, которые в соответствии с законодательными актами вправе не использовать печать.

7. Рецепт врача может выписываться на лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, зарегистрированные в Республике Беларусь в установленном порядке:

чернилами или шариковой ручкой. В этом случае при выписывании рецепта врача на лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества врач указывает их торговое название или международное непатентованное наименование, а также лекарственную форму и дозировку в соответствии с Государственным реестром лекарственных средств Республики Беларусь. При этом рецепт врача выписывается четким, разборчивым почерком и исправления в рецепте не допускаются;

с использованием компьютерных технологий или клише. В этом случае при выписывании рецепта врача на лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества врач указывает их торговое название или международное непатентованное наименование (при его наличии), а также лекарственную форму и дозировку в соответствии с Государственным реестром лекарственных средств Республики Беларусь.

Штамп организации здравоохранения или печать индивидуального предпринимателя на бланк рецепта врача может наноситься печатным способом.

7[1]. Электронный рецепт врача может создаваться на лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, указанные в абзаце первом части первой [пункта 7](NCPI#G#W20717432#Заг_Утв_1&Point=7) настоящей Инструкции. При этом указывается торговое название или международное непатентованное наименование (при его наличии) лекарственного средства, наркотического средства и психотропного вещества, а также лекарственная форма и дозировка в соответствии с Государственным реестром лекарственных средств Республики Беларусь.

8. При выписке лекарственного средства, наркотического средства и психотропного вещества на бланке установленной формы его торговое название или международное непатентованное наименование, обозначение лекарственной формы и дозировки указываются в родительном падеже на латинском, белорусском или русском языке, а при создании электронного рецепта врача – на латинском или русском языке в именительном падеже. Обращение врача к фармацевтическому работнику аптеки об изготовлении и реализации лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества указывается на латинском языке.

9. При выписке рецепта врача разрешается использование основных рецептурных сокращений на латинском, белорусском или русском языке согласно [приложениям 4–4[2]](NCPI#G#W20717432#Прил_4_Утв_1).

Не допускается использование сокращений наименований (названий) лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, не позволяющих установить, какое именно лекарственное средство, наркотическое средство или психотропное вещество выписано в рецепте врача.

10. Способ медицинского применения лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, доза, частота, время приема (до еды, во время еды или после еды, особые способы приема) в рецепте врача указываются на белорусском или русском языке. Не допускается ограничиваться общими указаниями, например: «Внутреннее», «Известно», «По схеме».

11. При выписке лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, изготавливаемых в аптеке по индивидуальным назначениям (рецептам) врача:

названия лекарственных средств списка «А» и наркотических средств указываются в начале рецепта врача, затем – названия остальных лекарственных средств и вспомогательных веществ;

количество жидких лекарственных средств указывается в миллилитрах, граммах или каплях, количество остальных лекарственных средств указывается в граммах.

12. При необходимости экстренного изготовления по рецепту врача и реализации гражданину лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ аптечного изготовления в верхней части рецепта врача указываются обозначения «сito» (срочно), «statim» (немедленно).

13. Выписывая рецепт врача на изготавливаемое в аптеке лекарственное средство списка «А» в дозе, превышающей высшую разовую дозу, врач указывает дозу этого лекарственного средства прописью и ставит восклицательный знак.

14. В бланке рецепта формы 1 разрешается указывать два лекарственных средства, а в случае выписывания лекарственных средств, требующих растворения при медицинском применении, указываются три лекарственных средства, одно из которых является растворителем.

15. В бланке рецепта формы 2 указывается одно наркотическое средство. Номер бланка рецепта формы 2 заносится в медицинские документы пациента, которому выписано наркотическое средство. Пациент расписывается в медицинских документах о том, что он проинформирован о назначении ему наркотического средства и он получил рецепт формы 2.

При выписке пациенту наркотических средств на льготных условиях или бесплатно врачом дополнительно к рецепту формы 2 выписывается льготный рецепт или электронный рецепт врача в соответствии с [пунктом 5](NCPI#G#C20701650#Заг_Утв_1&Point=5) Положения.

При выписке пациенту наркотического средства в виде трансдермальной терапевтической системы или в ампулах врач делает отметку в медицинских документах пациента о том, что данное наркотическое средство назначается в первый раз.

Бланк рецепта формы 2 является бланком документа с определенной степенью защиты розового цвета, печатается типографским способом, имеет типографские серию и номер.

16. В бланке рецепта формы 3 указывается одно наименование психотропного вещества или лекарственного средства, обладающего анаболической активностью, согласно [приложению 5](NCPI#G#W20717432#Прил_5_Утв_1).

При выписке пациенту психотропных веществ за полную стоимость врач отмечает в бланке рецепта формы 3 графу «Основной бланк». При выписке пациенту психотропных веществ на льготных условиях или бесплатно в соответствии с [пунктом 5](NCPI#G#C20701650#Заг_Утв_1&Point=5) Положения врач отмечает в бланке рецепта врача формы 3 графу «Дополнительный бланк к рецепту».

При выписке психотропного вещества номер бланка рецепта формы 3 заносится в медицинские документы пациента, которому выписано данное психотропное вещество. Пациент расписывается в медицинских документах о том, что он проинформирован о назначении ему психотропного вещества и он получил рецепт формы 3.

Бланк рецепта формы 3 является бланком документа с определенной степенью защиты желтого цвета, печатается типографским способом, имеет типографские серию и номер.

17. На бланке льготного рецепта выписывается одно лекарственное средство, наркотическое средство или психотропное вещество в соответствии с законодательством и требованиями настоящей Инструкции.

18. Рецепт врача, в том числе электронный рецепт врача, на лекарственные средства, наркотические средства, в том числе комбинированные, и психотропные вещества в соответствии с перечнем лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, не разрешенных к выписке на одном рецепте врача больше норм единовременной реализации, согласно [приложению 6](NCPI#L#Прил_6_Утв_1) выписывается в количествах, не превышающих нормы единовременной реализации. При этом норма единовременной реализации в граммах и миллиграммах для наркотических средств и психотропных веществ устанавливается для готовых лекарственных форм (в чистом виде и в смеси с другими фармакологически активными веществами) и для лекарственных средств, изготовленных в аптеке.

Этиловый спирт в рецепте врача, в том числе в электронном рецепте врача, выписывается в соответствии с нормами единовременной реализации этилового спирта для лекарственных средств, изготовленных в аптеке, или при его реализации в чистом виде согласно [приложению 7](NCPI#L#Прил_7_Утв_1) в количествах, не превышающих нормы единовременной реализации.

19. Рецепты врача на эфедрин и фенобарбитал в чистом виде и в смеси с другими лекарственными средствами для больных, имеющих затяжные и хронические заболевания, могут выписываться на курс лечения сроком до 30 дней. В этом случае в рецепте врача, выписанном на бланке рецепта формы 3, делается дополнительная надпись «По специальному назначению». Надпись заверяется подписью и личной печатью врача.

20. Для лечения инкурабельных пациентов количество выписываемых в одном рецепте врача наркотических средств может быть увеличено в два раза по сравнению с их количеством, указанным в [приложении 6](NCPI#L#Прил_6_Утв_1). В этом случае в рецепте врача, выписанном на бланке рецепта формы 2, делается дополнительная надпись: «По специальному назначению». Надпись заверяется подписью и личной печатью врача.

21. Не допускается выписывать рецепты врача по просьбе пациентов и (или) одного из их родственников, без осмотра пациента и установления диагноза, а также на:

лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, не зарегистрированные в Республике Беларусь в установленном порядке, за исключением случаев, предусмотренных абзацем пятым части первой статьи 23 [Закона Республики Беларусь](NCPI#G#H10600161) «О лекарственных средствах»;

бария сульфат для рентгеноскопии;

галотан;

дроперидол;

изофлуран и севофлуран;

кетамин;

натрия оксибутират;

тиопентал.

22. В рецепте врача указываются следующие сроки его действия:

на наркотические средства, выписанные на бланке рецепта формы 2, – 5 дней;

на лекарственные средства и психотропные вещества, указанные в [пунктах 16](NCPI#G#W20717432#Заг_Утв_1&Point=16) и [18](NCPI#G#W20717432#Заг_Утв_1&Point=18) настоящей Инструкции, – 30 дней;

на остальные лекарственные средства – 60 дней.

Исчисление срока действия рецепта врача начинается со дня его выписки, за исключением случая, предусмотренного частью четвертой настоящего пункта.

При выписке лекарственного средства, предназначенного на курс лечения до шести месяцев, лекарственное средство может быть выписано на нескольких бланках рецепта формы 1 или льготного рецепта. При этом на каждом бланке рецепта формы 1 или льготного рецепта врачом проставляется порядковый номер рецепта врача, выписанного на данный курс лечения.

В случае, предусмотренном в части третьей настоящего пункта, срок действия первого рецепта формы 1 или льготного рецепта устанавливается со дня выписки рецепта врача, а сроки действия второго и последующих рецептов формы 1 или льготных рецептов начинаются за 5 дней до истечения срока действия предыдущего рецепта врача.

При выписывании лекарственного средства, предназначенного на курс лечения до шести месяцев, на бланке льготного рецепта, в медицинских документах пациента врачом производится арифметический расчет количества доз лекарственного средства (с указанием лекарственной формы), необходимых пациенту для лечения в течение 30 дней или двух месяцев, и общее количество доз, необходимых на курс лечения сроком до шести месяцев. При этом врач знакомит пациента с произведенным расчетом в медицинских документах*,* а затем выписывает одновременно несколько льготных рецептов.

В каждом льготном рецепте указывается количество доз лекарственного средства, предназначенного для применения в течение 30 дней или двух месяцев, и срок действия данного рецепта.

В медицинских документах пациента производится запись о количестве выписанных пациенту льготных рецептов с указанием номеров бланков таких рецептов. Пациент расписывается в медицинских документах о том, что он ознакомлен с произведенным расчетом и им получены льготные рецепты на курс лечения до шести месяцев.

При выписке пациенту лекарственных средств в форме электронного рецепта врача на льготных условиях, в том числе бесплатно, срок действия электронного рецепта врача может составлять до 6 месяцев. При этом врач указывает срок действия рецепта (30 дней, 60 дней, 6 месяцев) и периодичность реализации лекарственного средства из аптеки (однократно, один раз в 30 дней, один раз в 60 дней и так далее).

23. Руководители организаций здравоохранения и индивидуальные предприниматели обеспечивают хранение, учет, использование и уничтожение бланков рецептов формы 2 и формы 3 в соответствии с [Инструкцией](NCPI#G#W20820285#Заг_Утв_1) о порядке использования и бухгалтерского учета бланков строгой отчетности, утвержденной постановлением Министерства финансов Республики Беларусь от 18 декабря 2008 г. № 196.



|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 1к Инструкции о порядке выписки рецепта врача и создания электронных рецептов врача(в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 17.06.2019 № 60)  |

Форма

**[РЕЦЕПТ ВРАЧА\*](H#0#0#1#965862#0#)**
**для выписки лекарственных средств, реализуемых в аптеке за полную стоимость**

|  |  |
| --- | --- |
| Министерство здравоохраненияРеспублики Беларусь Штампорганизации здравоохранения или печать индивидуального предпринимателя | Медицинская документация Форма 1УтвержденаМинистерством здравоохранения Республики Беларусь Код организации здравоохранения или индивидуального предпринимателя |
| РЕЦЕПТВРАЧА | Дата выписки рецепта врача«\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.Рецепт врача действителен с«\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г. |
| Фамилия, инициалы пациента | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| Дата рождения | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| Фамилия, инициалы врача | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|   |   |
| Rp:  |   |
| Rp:  |   |
| Rp: |  Подпись врачаЛичная печать врача |
| Настоящий рецепт действителен в течение 30 дней, 60 дней(ненужное зачеркнуть) |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\* Размер бланка рецепта врача 105 мм на 148 мм.

Оборотная сторона

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование лекарственного средства, его лекарственная форма, дозировка, фасовка и количество реализованных упаковок | Количество реализованных упаковок | Цена за упаковку, рублей | Сумма, рублей | № аптеки, адрес, дата реализации и подпись фармацевтического работника |
|   |   |   |   |   |

|  |  |
| --- | --- |
| Номер лекарственного средства аптечного изготовления | Штамп аптеки |
| Принял | Приготовил | Проверил | Реализовал |
|   |   |   |   |



|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 2к Инструкции о порядке выписки рецепта врачаи создания электронных рецептов врача |



Форма

**РЕЦЕПТ ВРАЧА
для выписки наркотического средства**

|  |  |
| --- | --- |
| Министерство здравоохраненияРеспублики БеларусьШтамп государственнойорганизации здравоохраненияУНП\* государственной организации здравоохранения |   |
| РЕЦЕПТ | Серия \_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г. |
| (дата выписки рецепта врача) |
| Фамилия, инициалы пациента | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|   | (разборчиво) |
| Возраст | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| Место жительства (место пребывания) пациента | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| Фамилия, инициалы врача | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|   | (разборчиво) |
| № медицинской карты амбулаторного пациента | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|   |
| Rp: |   |
| Подпись врачаЛичная печать врача |   |
| Настоящий рецепт действителен в течение 5 дней |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\* УНП – учетный номер плательщика.



|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 3к Инструкции о порядке выписки рецепта врачаи создания электронныхрецептов врача |



Форма

**РЕЦЕПТ ВРАЧА
для выписки психотропных веществ и лекарственных средств, обладающих анаболической активностью**



|  |  |
| --- | --- |
| Министерство здравоохраненияРеспублики БеларусьШтампорганизации здравоохранения или печать индивидуального предпринимателя | Медицинская документация Форма 3УтвержденаМинистерством здравоохранения Республики БеларусьКод организации здравоохранения или индивидуального предпринимателя |
| РЕЦЕПТ  □ Основной бланк   □ Дополнительный бланк к рецепту врача |  Серия \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_«\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.(дата выписки рецепта врача)  |



|  |  |
| --- | --- |
| Фамилия, инициалы пациента | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| Возраст | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| Место жительства (место пребывания) пациента | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| Фамилия, инициалы врача | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
|   |   |
| Rp: | Подпись врачаЛичная печать врача |
| Настоящий рецепт действителен в течение 30 дней |

Оборотная сторона

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Название лекарственного средства или психотропного вещества, его дозировка | Количество реализованных упаковок | Цена за упаковку, рублей | Сумма, рублей | Номер аптеки, адрес, дата реализации и подпись фармацевтического работника |
|   |   |   |   |   |

|  |  |
| --- | --- |
| Номер лекарственного средства или психотропного вещества индивидуального изготовления  | Штамп аптеки |
| Принял | Приготовил | Проверил | Реализовал |
|   |   |   |   |



|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 4к Инструкции о порядкевыписки рецепта врачаи создания электронныхрецептов врача |

**Основные рецептурные сокращения на латинском языке**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| №п/п | Сокращенное наименование на латинском языке | Полное наименование на латинском языке | Перевод наименования с латинского языка на русский язык |
| 1 | Aa  | ana  | по, поровну  |
| 2 | ac., acid.  | acidum  | кислота  |
| 3 | aer. | aerozola (aerozolum)  | аэрозоль |
| 4 | amp.  | ampulla  | ампула  |
| 5 | aq.  | aqua  | вода  |
| 6 | aq. purif.  | aqua purificata  | вода очищенная  |
| 7 | but.  | butyrum  | масло (твердое)  |
| 8 | caps.  | capsulae  | капсула |
| 9 | caps. gelat. | capsulae gelatinosae  | желатиновая капсула |
| 10 | crem. | cremorum | крем |
| 11 | comp., cps., cp.  | compositus (a, um)  | сложный  |
| 12 | cort.  | cortex  | кора  |
| 13 | D.  | Da. Detur. Dentur  | Выдай. Пусть будет выдано. Пусть будут выданы  |
| 14 | D. S.  | Da, Signa; Detur, Signetur  | Выдай, обозначь. Пусть будет выдано, обозначено. Выдать, обозначить  |
| 15 | D. t. d.  | Da (Dentur) tales doses  | Выдай (выдать) такие дозы  |
| 16 | dil.  | dilutus  | разведенный  |
| 17 | div. in. p. aeq.  | divide in partes aequales  | раздели на равные части  |
| 18 | emuls.  | emulsum  | эмульсия  |
| 19 | empl.  | emplastrum  | пластырь  |
| 20 | extr.  | extractum  | экстракт, вытяжка  |
| 21 | flac. | flaco | флакон |
| 22 | fl.  | flos  | цветок  |
| 23 | fol.  | folium  | лист  |
| 24 | fruсt.  | fructus  | плод  |
| 25 | f.  | fiat (fiant)  | пусть образуется (образуются)  |
| 26 | gel.  | gelia (gelorum)  | гель |
| 27 | gran. | granulum, orum | гранулы |
| 28 | gtt.  | gutta, guttae  | капля, капли  |
| 29 | inf.  | infusum  | настой  |
| 30 | in amp.  | in ampullis  | в ампулах  |
| 31 | in tab.  | in tab(u)lettis  | в таблетках  |
| 32 | lin.  | linimentum  | жидкая мазь  |
| 33 | liq.  | liquor  | жидкость  |
| 34 | lot.  | lotions (lotionum)  | лосьон |
| 35 | m. pil.  | massa pilularum  | пилюльная масса  |
| 36 | m. ophthalm.  | membranulae ophthalmicae | глазные пленки |
| 37 | M.  | Misce. Miscentur | Смешай. Пусть будет смешано. Смешать  |
| 38 | mixt.  | mixtura  | микстура  |
| 39 | N.  | numero  | числом  |
| 40 | ol.  | oleum  | масло (жидкое)  |
| 41 | pil.  | pilula  | пилюля  |
| 42 | p. aeq.  | partes aequales  | равные части  |
| 43 | pulv.  | pulvis  | порошок  |
| 44 | q. s.  | quantum satis  | сколько потребуется, сколько надо  |
| 45 | r., rad.  | radix  | корень  |
| 46 | Rp.  | Recipe  | Возьми  |
| 47 | Rep.  | Repete, Repetatur  | Повтори, пусть будет повторено  |
| 48 | rhiz.  | rhizoma  | корневище  |
| 49 | S.  | Signa. Signetur  | Обозначь. Пусть будет обозначено  |
| 50 | sem.  | semen  | семя  |
| 51 | simpl.  | simplex  | простой  |
| 52 | sir.  | sirupus  | сироп  |
| 53 | spec.  | species  | сбор  |
| 54 | spir.  | spiritus  | спирт  |
| 55 | Steril.  | Sterilisa. Sterilisetur; Sterilis  | Простерилизуй. Пусть будет простерилизовано; стерильный  |
| 56 | sol.  | solutio  | раствор  |
| 57 | supp.  | suppositorium  | свеча  |
| 58 | susp.  | suspensio  | суспензия, взвесь  |
| 59 | tab.  | tab(u)letta  | таблетка  |
| 60 | t-ra, tinct., tct.  | tinctura  | настойка  |
| 61 | SТТ | Systemae Therapeuticum Transdermale | трансдермальная терапевтическая система |
| 62 | ung.  | unguentum  | мазь  |
| 63 | vitr.  | vitrum  | склянка  |
| 64 | ppt., praec.  | praecipitatus  | осажденный  |
| 65 | past.  | pasta  | паста |



|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 4[1]к Инструкции о порядкевыписки рецепта врачаи создания электронныхрецептов врача |

**Основные рецептурные сокращения на белорусском языке**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| №п/п | Сокращенное наименование на белорусском языке | Полное наименование на белорусском языке |
| 1 | амп. | ампулы |
| 2 | аэр. | аэразоль для iнгаляцый |
| 3 | бут. | бутэлька |
| 4 | в-ць | вадкасць |
| 5 | з-р | збор |
| 6 | капс. | капсулы |
| 7 | капс. ваг. | капсулы вагiнальныя |
| 8 | капс. к/р | капсулы кiшэчнарастваральныя |
| 9 | капс. мадыф. | капсулы з мадыфiкаваным выслабаненнем |
| 10 | капс. праланг. | капсулы пралангаваныя |
| 11 | к-лi | каплi |
| 12 | к-лi вочн. | каплi вочныя |
| 13 | к-лi вушн. | каплi вушныя |
| 14 | кр. | крэм |
| 15 | лiн-т | лiнiмент (вадкая мазь) |
| 16 | мiкст.  | мiкстура |
| 17 | мазь | мазь |
| 18 | м-ла | масла (вадкае) |
| 19 | наст.  | настой |
| 20 | н-ка | настойка |
| 21 | пар. | парашок |
| 22 | пар. д/iнг. | парашок для iнгаляцый |
| 23 | паст.  | паста |
| 24 | пасц. | пасцiлкi |
| 25 | пласт.  | пластыры |
| 26 | р-р | раствор |
| 27 | р-р спiрт. | раствор спiртавы |
| 28 | сiроп | сiроп |
| 29 | салф. | салфеткi |
| 30 | супаз. вагiн. | супазiторыi вагiнальныя |
| 31 | супаз. рэкт. | супазiторыi рэктальныя |
| 32 | сусп. | суспензiя |
| 33 | таб. | таблеткi |
| 34 | таб. ваг. | таблеткi вагiнальныя |
| 35 | таб. жав. | таблеткi жавальныя (для разжоўвання) |
| 36 | таб. мадыф. | таблеткi з мадыфiкаваным выслабаненнем |
| 37 | таб. п/аб. кiшэчн. | таблеткi, пакрытыя кiшэчнарастваральнай абалонкай |
| 38 | таб. пад’яз. | таблеткi пад’язычныя (сублiнгвальныя) |
| 39 | таб. праланг. | таблеткi пралангаваныя |
| 40 | таб. раствар. | таблеткi растваральныя |
| 41 | таб. шыпуч.  | таблеткi шыпучыя |
| 42 | ТТС | трансдэрмальная тэрапеўтычная сiстема |
| 43 | упак. | упакоўка |
| 44 | флак. | флакон |
| 45 | эмул. | эмульсiя |



|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 4[2]к Инструкции о порядкевыписки рецепта врачаи создания электронныхрецептов врача |

**Основные рецептурные сокращения на русском языке**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| №п/п | Сокращенное наименование на русском языке | Полное наименование на русском языке |
| 1 | аэр. | аэрозоль для ингаляций |
| 2 | амп.  | ампулы  |
| 3 | бут.  | бутылка  |
| 4 | ж-ть | жидкость |
| 5 | к-ли | капли |
| 6 | к-ли глазн. | капли глазные |
| 7 | к-ли ушн. | капли ушные |
| 8 | капс.  | капсулы  |
| 9 | капс. ваг.  | капсулы вагинальные  |
| 10 | капс. к/р | капсулы кишечнорастворимые |
| 11 | капс. модиф. | капсулы с модифицированным высвобождением |
| 12 | капс. пролонг. | капсулы пролонгированные |
| 13 | крем | крем |
| 14 | лин-т | линимент (жидкая мазь) |
| 15 | мазь | мазь |
| 16 | масло | масло (жидкое) |
| 17 | микст.  | микстура |
| 18 | н-ка | настойка |
| 19 | настой | настой |
| 20 | п-ки | пастилки |
| 21 | паст.  | паста |
| 22 | пласт.  | пластыри |
| 23 | пор. | порошок |
| 24 | пор. д/инг. | порошок для ингаляций |
| 25 | р-р | раствор |
| 26 | р-р спирт. | спиртовой раствор |
| 27 | салф. | салфетки |
| 28 | с-р | сбор |
| 29 | с-п | сироп |
| 30 | сусп. | суспензия |
| 31 | суппоз. вагин. | суппозитории вагинальные |
| 32 | суппоз. рект. | суппозитории ректальные |
| 33 | таб. | таблетки |
| 34 | таб. ваг. | таблетки вагинальные |
| 35 | таб. жеват. | таблетки жевательные (для разжевывания)  |
| 36 | таб. модиф. | таблетки с модифицированным высвобождением |
| 37 | таб. раствор. | таблетки растворимые |
| 38 | таб. п/об. кишечн. | таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой |
| 39 | таб. подъяз. | таблетки подъязычные (сублингвальные) |
| 40 | таб. пролонг. | таблетки пролонгированные |
| 41 | таб. шипуч.  | таблетки шипучие |
| 42 | ТТС | трансдермальная терапевтическая система |
| 43 | упак. | упаковка |
| 44 | флак. | флакон |
| 45 | эмул. | эмульсия |



|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 5к Инструкции о порядкевыписки рецепта врачаи создания электронныхрецептов врача |

**ПЕРЕЧЕНЬ
лекарственных средств, обладающих анаболической активностью**

1. Кленбутерол

2. Нандролон

3. Тестостерон

4. Соматропин

5. Хориогонадотропин альфа

6. Хорионический гонадотропин



|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 6к Инструкции о порядкевыписки рецепта врачаи создания электронныхрецептов врача |

**ПЕРЕЧЕНЬ
лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, не разрешенных к выписке в одном рецепте врача больше норм единовременной реализации**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| №п/п | Международное непатентованное наименование или торговое название лекарственного средства, наркотического средства и психотропного вещества | Предельно допустимая норма единовременной реализации (граммов, миллиграммов), количество (штук, флаконов, таблеток) |
| 1 | Лекарственные средства:  |   |
| 1.1 | Исключен |   |



|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1.2 | Дифенгидрамин раствор для инъекций 10 мг/мл в ампулах 1 мл | 10 ампул |
| 1.3 | Дифенгидрамин таблетки 50 мг | 20 таблеток |
| 1.4 | Комбинированные лекарственные средства, содержащие эфедрин и псевдоэфедрин, в виде сиропа или микстуры | 2 флакона  |
| 1.5 | Этанол, раствор для наружного применения 70-процентный во флаконах по 100 мл  | 2 флакона |
| 2 | Психотропные вещества:  |   |
| 2.1 | Алпразолам  | 45 миллиграммов  |
| 2.2 | Буторфанол  | 72 миллиграмма |
| 2.3 | Диазепам  | 0,45 грамма  |
| 2.4 | Исключен  |   |



|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 2.5 | Золпидем | 0,6 грамма  |
| 2.6 | Клонидин (Клофелин) | 15 миллиграммов  |
| 2.7 | Клоназепам | 240 миллиграммов  |
| 2.8 | Лоразепам | 200 миллиграммов  |
| 2.9 | Медазепам | 1,5 грамма  |
| 2.10 | Метилфенидат  | 1,7 грамма |
| 2.11 | Мидазолам | 0,9 грамма  |
| 2.12 | Нитразепам | 0,6 грамма  |
| 2.13 | Оксазепам | 3 грамма  |
| 2.14 | Исключен |   |



|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 2.15 | Т-Федрин | 60 таблеток |
| 2.16 | Темазепам | 1 грамм |
| 2.17 | Теофедрин | 30 таблеток  |
| 2.18 | Тианептин (Коаксил)  | 2,3 грамма |
| 2.19 | Трамадол  | 5 граммов |
| 2.20 | Триазолам | 15 миллиграммов |
| 2.21 | Феназепам | 50 миллиграммов |
| 2.22 | Фенобарбитал | 3 грамма  |



|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 2.23 | Хлордиазепоксид | 1,5 грамма |
| 2.24 | Эфедрин | 0,6 грамма  |
| 3 | Наркотические средства:  |   |
| 3.1 | Бупренорфин  | 0,1 грамма  |
| 3.2 | Декстропропоксифен | 1,3 грамма  |
| 3.3 | Гидроморфон в таблетках пролонгированного действия:  |   |
| 3.3.1 | 8 мг | 1 блистер |
| 3.3.2 | 16 мг | 1 блистер |
| 3.3.3 | 32 мг | 1 блистер |
| 3.3.4 | 64 мг | 1 блистер |



|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 3.4 | Исключен |   |



|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 3.5 | Морфин  | 1 грамм  |
| 3.6 | Морфин раствор для инъекций 10 мг/мл в ампулах 1 мл | 10 ампул |
| 3.7 | Морфин в таблетках с продолжительностью действия не менее 12 часов:  |   |
| 3.7.1 | 10 мг  | 1 блистер |
| 3.7.2 | 30 мг  | 1 блистер |
| 3.7.3 | 60 мг | 1 блистер |
| 3.7.4 | 100 мг | 1 блистер |
| 3.7.5 | 200 мг | 1 блистер |



|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 3.8 | Тримеперидин (Промедол)  | 250 миллиграммов  |
| 3.9 | Тримеперидин (Промедол) раствор для инъекций 20 мг/мл в ампулах 1 мл | 10 ампул |
| 3.10 | Фентанил в виде трансдермальной терапевтической системы (далее – ТТС):  |   |
| 3.10.1 | 12,5 мкг/час | 5 ТТС |
| 3.10.2 | 25 мкг/час | 5 ТТС |
| 3.10.3 | 50 мкг/час | 5 ТТС |
| 3.10.4 | 75 мкг/час | 5 ТТС |
| 3.10.5 | 100 мкг/час  | 5 ТТС |
| 3.11 | Фентанил, таблетки сублингвальные:  |   |
| 3.11.1 | 100 мкг  | 1 блистер |
| 3.11.2 | 200 мкг | 1 блистер |
| 3.11.3 | 300 мкг | 1 блистер |
| 3.11.4 | 400 мкг | 1 блистер |
| 3.11.5 | 600 мкг | 1 блистер |
| 3.11.6 | 800 мкг | 1 блистер |



|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 7к Инструкции о порядкевыписки рецепта врачаи создания электронныхрецептов врача |

**НОРМЫ
единовременной реализации этилового спирта для лекарственных средств, изготовленных в аптеке, или при его реализации в чистом виде**

|  |  |
| --- | --- |
| Способ применения этилового спирта, указанный в рецепте врача | Количество этилового спирта в граммах и миллилитрах, разрешенное к выписке в одном рецепте врача |
| Этиловый спирт для изготовления лекарственных средств в аптеке в смеси с другими лекарственными средствами | 100 граммов в расчете на 96-процентный спирт этиловый |
| Этиловый спирт в чистом виде с указанием в рецепте врача следующих способов применения: |   |
| для наложения компрессов | 100 миллилитров (этиловый спирт различной концентрации) |
| для обработки кожи | 100 миллилитров (70-процентный этиловый спирт) |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 8к Инструкции о порядке выписки рецепта врача и создания электронных рецептов врача(в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 17.06.2019 № 60)  |

Форма

**Письменное согласие пациента (уполномоченного лица)
на обработку персональных данных**

Я, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(фамилия, собственное имя, отчество (если таковое имеется)

документ, удостоверяющий личность: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

серия \_\_\_\_\_\_\_ номер \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ кем выдан \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

дата выдачи «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_ г., проживающий по адресу: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

номер медицинской карты амбулаторного пациента: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

даю согласие на обработку персональных данных и информации, составляющей врачебную тайну, в информационных системах, информационных ресурсах, базах (банках) данных в здравоохранении.

Мне разъяснено, что персональные данные будут переданы на хранение в автоматизированную информационную систему «Электронный рецепт».

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |
| (дата)  | (подпись)  | (инициалы, фамилия) |

