

Қазақстан Республикасында бақылауға жататын есірткі құралдарын, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларын медициналық мақсатта пайдалану қағидаларын бекіту туралы

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрінің 2015 жылғы 26 қаңтардағы № 32 бұйрығы. Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінде 2015 жылы 6 наурызда № 10404 тіркелді.

Ескерту. Бұйрықтың тақырыбы жаңа редакцияда – ҚР Денсаулық сақтау министрінің 01.02.2017 № 7 (алғашқы ресми жарияланған күнінен кейін күнтізбелік он күн өткен соң қолданысқа енгізіледі) бұйрығымен.

"Есірткі, психотроптық заттар, сол тектестер мен прекурсорлар және олардың заңсыз айналымы мен теріс пайдаланылуына қарсы іс-қимыл шаралары туралы" Қазақстан Республикасының 1998 жылғы 10 шілдедегі Заңы 16-бабының 1-тармағына сәйкес **БҰЙЫРАМЫН:**

1. Қоса беріліп отырған Қазақстан Республикасында бақылауға жататын есірткі құралдарын, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларын медициналық мақсатта пайдалану қағидалары бекітілсін.

Ескерту. 1-тармақ жаңа редакцияда – ҚР Денсаулық сақтау министрінің 01.02.2017 № 7 (алғашқы ресми жарияланған күнінен кейін күнтізбелік он күн өткен соң қолданысқа енгізіледі) бұйрығымен.

2. Медициналық және фармацевтикалық қызметті бақылау комитеті:

1) осы бұйрықтың Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінде мемлекеттік тіркелуін;

2) осы бұйрықтың Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінде мемлекеттік тіркелгеннен кейін күнтізбелік он күн ішінде мерзімдік баспа басылымдарында және "Әділет" ақпараттық-құқықтық жүйесінде ресми жариялануға жіберілуін;

3) осы бұйрықтың Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрінің интернет-ресурсында орналастырылуын қамтамасыз етсін.

3. Осы бұйрықтың орындалуын бақылау Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму вице-министрі А.В. Цойға жүктелсін.

4. Осы бұйрық алғаш ресми жарияланған күнінен бастап қолданысқа енгізіледі.

*Қазақстан Республикасының
Денсаулық сақтау және
әлеуметтік даму министрі*

Т. Дүйсенова

КЕЛІСІЛДІ

**Қазақстан Республикасының
Ішкі істер министрі**

Қазақстан Республикасында бақылауға жататын есірткі құралдарын, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларын медициналық мақсатта пайдалану қағидаларын

Ескерту. Қағида жаңа редакцияда – ҚР Денсаулық сақтау министрінің 11.07.2023 № 129 (алғашқы ресми жарияланған күнінен кейін күнтізбелік он күн өткен соң қолданысқа енгізіледі) бұйрығымен.

1-тарау. Жалпы ережелер

1. Осы Қазақстан Республикасында бақылауға жататын есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорларды медициналық мақсатта пайдалану қағидалары (бұдан әрі – Қағидалар) Қазақстан Республикасының Заңына сәйкес әзірленді және Есірткі, психотроптық заттар, сол тектестер мен прекурсорлар және олардың заңсыз айналымы мен теріс пайдаланылуына қарсы іс-қимыл шаралары және медициналық мақсаттарда пайдалану тәртібін белгілейді Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2019 жылғы 3 шілдедегі № 470 қаулысымен бекітілген Қазақстан Республикасында бақылауға жататын есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың тізіміне енгізілген есірткі құралдарын, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларын (бұдан әрі – Тізім).

2. Осы Қағидаларда мынадай негізгі ұғымдар пайдаланылады:

1) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік орган – дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласында басшылықты, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысын бақылауды жүзеге асыратын мемлекеттік орган;

2) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорларды тұтыну нормативі (бұдан әрі – тұтыну нормативі) - нақты заңды тұлғалардың тұтынуы үшін қажетті, есірткі, психотроптық заттар, сол тектестер мен прекурсорлар айналымы саласындағы уәкілетті мемлекеттік органға Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес мәлімделген белгілі бір есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар мөлшері;

3) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы – құрамында есірткі бар өсімдіктерді егуге, жинауға және дайындауға, есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорларды әзірлеуге, өндіруге, өңдеуге, әкелуге, әкетуге, транзиттеуге,

тасымалдауға, жөнелтуге, сатып алуға, сақтауға, бөлуге, сатуға, пайдалануға, жоюға байланысты Қазақстан Республикасының заңдарына сәйкес рұқсат етілген және бақылау жасалатын қызмет түрлері;

4) дәрілік заттардың айналысы - дәрілік заттарды әзірлеу, клиникаға дейінгі (клиникалық емес) зерттеулер, сынақтар, клиникалық зерттеулер, сараптау, тіркеу, фармакологиялық қадағалау, сапасын бақылау, өндіру, дайындау, сақтау, тасымалдау, әкелу және әкету, босату, өткізу, беру, қолдану, жою процестерін қамтитын қызмет;

5) Тізімнің II Кестесі - медициналық мақсатта пайдаланылатын және қатаң бақылауға алынған есірткі құралдары және психотроптық заттардың тізімі;

6) Тізімнің III Кестесі - медициналық мақсатта пайдаланылатын және бақылауға алынған есірткі құралдары мен психотроптық заттардың тізімі;

7) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган (бұдан әрі – уәкілетті орган) – Қазақстан Республикасы азаматтарының денсаулығын сақтау, медицина және фармацевтика ғылымы, медициналық және фармацевтикалық білім беру, халықтың санитариялық-эпидемиологиялық саламаттылығы, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы, медициналық қызметтер (көмек) көрсетудің сапасы саласында басшылықты және салааралық үйлестіруді жүзеге асыратын орталық атқарушы орган;

8) есірткі, психотроптық заттар, сол тектестер мен прекурсорлар айналымы саласындағы уәкілетті мемлекеттік орган - өзіне берілген құзырет шегінде есірткі, психотроптық заттар, сол тектестер мен прекурсорлар айналымы саласында мемлекеттік саясатты қалыптастыратын және оны жүзеге асыруды үйлестіретін орган;

9) жалған дәрілік заттар мен медициналық бұйымдар - құрамы немесе жинақталуы және (немесе) өндірушісі туралы, сондай-ақ өнім берудің пайдаланылған арналарын қозғайтын жазбалар мен құжаттарды қоса алғанда, өнім беру туралы анық емес ақпаратпен құқыққа қайшы және әдейі жабдықталған дәрілік заттар, медициналық бұйымдар;

10) фармацевтикалық қызмет - дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды өндіру және (немесе) дайындау және (немесе) көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу бойынша денсаулық сақтау саласында жүзеге асырылатын, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алумен (иеленумен), сақтаумен, әкелумен, әкетумен, тасымалдаумен, сапасын бақылаумен, ресімдеумен, бөлумен, пайдаланумен және жоюмен, сондай-ақ олардың қауіпсіздігін, сапасы мен тиімділігін қамтамасыз етумен байланысты қызмет.

3. Есірткі құралдарын, психотроптық заттарды, сондай-ақ олардың прекурсорларын медициналық мақсатта пайдалану "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Қазақстан Республикасының Заңына сәйкес берілген есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласында лицензиясы бар денсаулық сақтау ұйымдарында жүзеге асырылады.

Денсаулық сақтау ұйымдарында құрамында есірткі құралдары, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар барлық дәрілік заттар қағаз және (немесе) электрондық түрде есепке алынуға жатады.

2-тарау. Қазақстан Республикасында бақылауға жататын есірткі, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларын медициналық мақсатта пайдалану тәртібі.

1-параграф. Денсаулық сақтау ұйымдарында құрамында есірткі құралдары, психотроптық заттар мен прекурсорлар бар дәрілік заттарға қажеттілікті айқындау

4. Медициналық көмек көрсететін және (немесе) медициналық сараптаманы жүзеге асыратын денсаулық сақтау ұйымдары есірткі құралдарын, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларын пайдалануды облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары бекіткен есірткі құралдарын, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларын тұтыну нормативтері шегінде жүзеге асырады.

5. Медициналық көмекті және (немесе) медициналық куәландыруды жүзеге асыратын денсаулық сақтау ұйымдары жыл сайын ағымдағы жылдың 1 наурызына дейін жергілікті өзін-өзі басқару органдарына есірткі құралдарын, психотроптық заттарды және олардың прекурсорларын алдағы жылға тұтыну нормаларын бекітсін. облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астаналардың билік органдары:

1) осы Қағидаларға 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша есірткі құралдары үшін;

2) осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша психотроптық заттар бойынша;

3) осы Қағидаларға 3-қосымшаға сәйкес нысан бойынша прекурсорлар үшін.

Есептер қосымшаларға қоса беріледі.

6. Медициналық көмек көрсететін денсаулық сақтау ұйымдарының құрамында есірткі құралдары мен психотроптық заттар бар дәрілік заттарға қажеттілігін есептеу өткен жылдағы сырқаттанушылық пен нақты тұтыну динамикасы, статистикалық деректер және пациенттердің болжамды саны негізінде жүзеге асырылады, мысалы: сондай-ақ осы Қағидаларға 4-қосымшаға сәйкес жылына бір төсекке (жағдайға) құрамында есірткі заттары бар дәрілік заттарға қажеттіліктің есептелген нормативтерін ескере отырып.

Жаңадан пайдалануға берілген немесе қайта ұйымдастырылған денсаулық сақтау ұйымдары үшін, сондай-ақ жаңа дәрілік заттарға қажеттілік үшін есеп сырқаттанушылық деректеріне, статистикалық деректерге және пациенттердің болжамды санына негізделеді.

7. Прекурсорларға қажеттілікті есептеуді денсаулық сақтау ұйымдары өткен жылғы тұтыну деректерін және келесі қаржы жылының 1 қаңтарындағы болжамды қалдықты ескере отырып, нақты қажеттілікті негізге ала отырып жүргізеді.

8. Облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтаудың жергілікті органдары денсаулық сақтау ұйымдарынан келіп түскен өтініштерді жинауды, сондай-ақ есеп-қисаптарды салыстыруды:

1) өткен жылғы нақты тұтыну көлемдерімен;

2) құрамында есірткі заттары бар дәрілік заттарға қажеттіліктің есептелген нормативтерімен.

Медициналық көмек көрсететін әрбір денсаулық сақтау ұйымына дұрыс өтініш бергенде және (немесе) медициналық куәландыруды облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтау басқармасының басшысы немесе оны алмастыратын тұлға осы Қағидаларға 5-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тұтыну нормативін бекітеді.

9. Әкімшілік-аумақтық бірлік шегінде ағымдағы күнтізбелік жыл ішінде денсаулық сақтау ұйымдарының бекітілген тұтыну нормаларына өзгерістер мен толықтырулар енгізуге не жаңадан пайдалануға берілген немесе қайта ұйымдастырылатын денсаулық сақтау ұйымы үшін тұтыну нормативін бекітуге жол беріледі.

10. Облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары ағымдағы жылдың 15 наурызына дейінгі мерзімде уәкілетті органға облыс, республикалық маңызы бар қала және облыс бойынша есірткі, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларына жиынтық өтінім береді . келесі күнтізбелік жылдағы капитал.

11. Уәкілетті орган есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы уәкілетті мемлекеттік органға ағымдағы жылдың 1 сәуіріне дейінгі күнтізбелік жылға есірткі құралдарының, психотроптық заттардың және прекурсорлардың айналымы саласындағы жалпылама өтінімді ұсынады. Қазақстан Республикасында медициналық қолдану үшін олардың прекурсорлары.

2-параграф. Құрамында есірткі, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар дәрілік заттарды шығару

12. Құрамында есірткі, психотроптық заттар бар дәрілік заттардың тағайындалуы пациенттің медициналық құжаттарында тіркеледі, олардың нысандары "Денсаулық сақтау саласындағы есепке алу құжаттамасы нысандарын, сондай-ақ оларды толтыру жөніндегі нұсқаулықтарды бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің міндетін атқарушының 2020 жылғы 30 қазандағы № ҚР ДСМ-175/2020 бұйрығымен бекітілген (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21579 болып тіркелген), бір дозаны көрсете отырып, енгізу әдісі мен жиілігі (енгізу), емдеу ұзақтығы.

13. Жедел медициналық көмек, санитарлық авиация, жедел медициналық көмек нысанында медициналық көмек көрсету кезінде, сондай-ақ үйдегі жылжымалы паллиативтік бригада (бұдан әрі – жылжымалы бригадалар) пациенттерге барған кезде, құрамында есірткі, психотроптық заттарды жылжымалы жедел жәрдем бригадасының дәрігері немесе денсаулық сақтау ұйымының жедел жәрдем (үйде емдеу) бөлімінің дәрігері тағайындайды.

Жылжымалы жедел жәрдем бригадаларының және жылжымалы бригадалардың құрамында дәрігерлер болмаған жағдайда құрамында есірткі, психотроптық заттар бар дәрілік заттарды жазып беруді бригаданың фельдшері жүзеге асырады.

Құрамында есірткі, психотроптық заттар бар дәрілік заттарды пайдалануды есепке алу науқасқа шұғыл медициналық көмек көрсетілгеннен кейін жүзеге асырылады.

14. Науқасты стационарда емдеу кезінде құрамында есірткі заттары бар препараттарды қолдану (енгізу, енгізу, қолдану) медициналық персоналдың бақылауымен жүзеге асырылады.

Құрамында есірткі, психотроптық заттар бар дәрілік заттардың этикеткаларын, орамдарын ауыстыруға, төгуге, құюға және басқа қаптамаға (ыдысқа) беруге жол берілмейді.

15. Құрамында есірткі, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар дәрілік заттар шығарылады:

1) өтініш пен сенімхат негізінде денсаулық сақтау жүйесінде есірткі, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларының айналымы саласында жұмыс істеуге лицензиясы бар денсаулық сақтау ұйымдары;

2) 3,0 және 5,0 грамм қаптамадағы калий перманганатын қоспағанда, халыққа рецепт бойынша.

Құрамында есірткі, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар дәрілік заттар денсаулық сақтау ұйымының құрылымдық бөлімшелеріне өтініш негізінде шығарылады.

Құрамында есірткі, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар дәрілік заттарға қойылатын талаптар осы Қағидаларға 6-қосымшаға сәйкес нысан бойынша ресімделеді.

Елді мекенде есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымына байланысты қызметті жүзеге асыруға лицензиясы бар дәріханалар болмаған жағдайда, науқастарды амбулаториялық негізде қамтамасыз ету, сондай-ақ есірткі құралдарының, психотроптық заттардың және прекурсорлардың айналымына байланысты қызметті жүзеге асыруға лицензиясы бар медициналық ұйымдар арқылы жүзеге асырылады. есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы.

16. Денсаулық сақтау ұйымының есірткі, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларын алуға қойылатын талаптары олардың саны сөзбен көрсетіле отырып, денсаулық сақтау ұйымы басшысының немесе оның орынбасарының қолымен

куәландырылған басқа дәрілік заттарға қойылатын талаптардан бөлек шығарылады және ұйымның мөрімен бекітіледі.

17. Құрамында есірткі, психотроптық заттар бар дәрілік заттарға рецепттер беру, есепке алу және сақтау тәртібі "Рецепттерді жазып беру, есепке алу және сақтау қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 2 қазандағы № ҚР ДСМ-112/2020 (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21493 болып тіркелген).

3-параграф. Құрамында есірткі құралдары, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар дәрілік заттарды сақтау және есепке алу

18. Құрамында есірткі құралдары, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар дәрілік заттарды сақтауға арналған үй-жайларға олармен жұмыс істеуге жіберілген адамдардың кіруіне рұқсат етіледі.

19. Құрамында есірткі, психотроптық заттар бар дәрілік заттарды, сондай-ақ олардың прекурсорларын сақтау, есепке алу және босату жөніндегі жұмысқа Қазақстан Республикасы Ішкі істер министрінің 2014 жылғы 26 желтоқсандағы № 943 (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 10293 болып тіркелген) бұйрығымен бекітілген Есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымына байланысты қызмет үшін біліктілік талаптарына сәйкес келетін адамдар жіберіледі.

Құрамында есірткі құралдары, психотроптық заттар бар дәрілік заттармен, сондай-ақ олардың прекурсорларымен жұмыс істеуге жіберілетін адамдардың тізімі денсаулық сақтау ұйымы басшысының бұйрығымен үш жылда бір рет бекітіледі.

Құрамында есірткі, психотроптық заттар бар дәрілік заттармен, сондай-ақ олардың прекурсорларымен жұмыс істеуге жіберілген адамдардың құрамы өзгерген кезде Тұлғалар тізіміне тиісті өзгерістер мен толықтырулар енгізіледі.

20. Құрамында есірткі, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар дәрілік заттарды сақтауға арналған үй-жайлар, сейфтер мен шкафтар жабылады. Жұмыс күні аяқталғаннан кейін олар мөрмен және (немесе) мөрмен бекітіледі. Кілттер, пломба және (немесе) балмұздақ жауапты тұлғада сақталады.

21. Құрамында есірткі, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар дәрілік заттарды қабылдау және тұтыну туралы барлық құжаттар (шот-фактуралар, жүкқұжаттар, сенімхаттар, талаптар) жабық нысанда айлар мен жылдар бойы жауапты тұлғада сақталады. сақтау бөлмесіндегі сейфтерде немесе металл шкафтарда олардың сақталуын қамтамасыз ететін жағдайларда адам.

22. Тізімнің II кестесінің құрамында есірткі құралдары, психотроптық заттар бар дәрілік заттардың келуі мен шығысы жөніндегі құжаттар Тізімнің III кестесінің есірткі құралдары, психотроптық заттар, сондай – ақ олардың тізімнің IV кестесінің прекурсорлары бар бес жыл бойы-ағымдағысын есептемегенде бір жыл бойы

сақталады. Сақтау мерзімі өткеннен кейін құжаттар осы ұйымның басшысы тағайындаған тұрақты жұмыс істейтін комиссияның қатысуымен өртеу жолымен жойылады.

24. Медициналық сараптама қызметін жүзеге асыратын денсаулық сақтау ұйымдарында құрамында есірткі, психотроптық заттар бар дәрілік заттар және сынақтардан (талдаулардан) кейін қалған олардың прекурсорлары үш ай бойы сақталады, содан кейін өтініш берушілерге қайтарылады. Дәрілік заттарды қайтару фактісі медициналық сараптама қызметін жүзеге асыратын денсаулық сақтау ұйымының қызметкері дәрілік заттарды қайтару туралы тиісті актімен (еркін нысанда) ресімделеді.

25. Құрамында есірткі құралдары, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар дәрілік заттар денсаулық сақтау ұйымдарында нөмірленген, тігілген, Денсаулық сақтау ұйымы басшыларының және дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік органның аумақтық бөлімшелері басшыларының мөрлерімен және қолдарымен бекітілген есепке алынуға тиіс:

- 1) осы Қағидаларға 7-қосымшаға сәйкес нысан бойынша дәріхана қоймаларында;
- 2) осы Қағидаларға 8-қосымшаға сәйкес нысан бойынша сақтау бөлмесінде, медициналық ұйымдардың бөлімшелерінде (кабинеттерінде);
- 3) осы Қағидаларға 9-қосымшаға сәйкес нысан бойынша дәріхананың сақтау бөлмесінде;
- 4) осы Қағидаларға 10-қосымшаға сәйкес медициналық ұйымдардың медбикелері лауазымдарында;
- 5) осы Қағидаларға 11-қосымшаға сәйкес өндірістік объектілерде, сынақ зертханаларында (орталықта).

26. Амбулаториялық жағдайларда опиоидты агонистермен қолдау терапиясы үшін дәрілік заттарды қабылдауды есепке алу осы Қағидаларға 12 қосымшаға сәйкес нысан бойынша жүргізіледі.

27. Дәрілік заттарды өндіру түріндегі фармацевтикалық қызметті жүзеге асыратын денсаулық сақтау ұйымдарында, сондай-ақ сынақ зертханаларында (орталықтарында), реагенттерде, құрамында есірткі, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар белсенді фармацевтикалық ингредиенттер (субстанциялар) бухгалтерлік есепке жатады.

Дәрілік заттарды өндіруде қолданылатын есірткі құралдары, психотроптық заттар және олардың прекурсорлары бар белсенді фармацевтикалық ингредиенттерді (субстанцияларды) есепке алу осы Қағидаларға 13-қосымшаға сәйкес нысан бойынша журналда жүргізіледі.

28. Тізілімде бірінші бетте құрамында есірткі, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар дәрілік заттардың тізбесі көрсетіледі. Дәрілік заттың әрбір атауы немесе дәрілік формасы, дозасы, орамы үшін жеке парақ (спред) тағайындалады.

Әрбір түбіртек құжаты бойынша нөмірі мен күні көрсетілген түбіртек көрсетіледі. Шығындар күнделікті жиынтықта (күнделікті жазбаларда) жазылады. Есеп кітапшалары бір жыл сақталады.

29. Әр айдың бірінші күні құрамында есірткі құралдары, психотроптық заттар және олардың прекурсорлары бар дәрілік заттардың нақты бар болуы салыстыру актісін жасай отырып, бухгалтерлік баланспен тексеріледі осы Қағидаларға 14-қосымшаға сәйкес нысан бойынша дәрілік заттар.

30. Түгендеу кезінде құрамында есірткі құралдары, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар дәрілік заттардың нақты қалдықтары жеке түгендеу тізімі бойынша белгіленеді.

31. Егер нақты қалдықтар бухгалтерлік баланстан ерекшеленсе, денсаулық сақтау ұйымының басшысы анықталған кезден бастап бір күн ішінде бұл туралы дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың айналысы және ішкі істер саласындағы мемлекеттік органның аумақтық бөлімшесіне хабарлайды. дене.

32. Құрамында есірткі, психотроптық заттар, сондай-ақ олардың прекурсорлары бар дәрілік заттарды бір жыл ішінде нақты тұтыну туралы есеп осы Қағидаларға 15-қосымшаға сәйкес нысан бойынша:

1) денсаулық сақтау ұйымдары дәрілік заттардың және медициналық мақсаттағы бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік органның аумақтық бөлімшелеріне жыл сайын, есепті жылдан кейінгі жылдың 1 наурызына дейін;

2) дәрілік заттардың және медициналық мақсаттағы бұйымдардың айналысы саласындағы мемлекеттік орган уәкілетті органға жыл сайын, есепті жылдан кейінгі жылдың 15 наурызына дейін.

4-параграф. Құрамында есірткі құралдары, психотроптық заттар мен олардың прекурсорлары бар дәрілік заттарды, сондай-ақ шикізатты, материалдарды, материалдардың қалдықтарын, үлгілерді, қалдықтарды, жартылай өнімдерді жою

33. Стационарлық медициналық көмек көрсететін денсаулық сақтау ұйымдарында Тізбенің II Кестесіндегі есірткі, психотроптық заттар бар дәрілік заттардан бос флакондар мен ампулалар, сондай-ақ ішіндегісі ішінара пайдаланылған ампулалар алынуға жатады .

Құрамында Тізбенің II Кестесінің есірткі, психотроптық заттары бар дәрілік заттардың нақты санын бухгалтерлік баланспен салыстыру кезінде бос ампулалар саны есепке алынады.

34. Алғашқы медициналық-санитарлық көмек көрсететін денсаулық сақтау ұйымы басшысының бұйрығымен қайтыс болғаны туралы куәлікті беруге жауапты медицина қызметкеріне қайтыс болған науқастың туыстарына құрамында есірткі және психотроптық заттар бар пайдаланылмаған дәрілік заттарды беру қажеттілігі туралы ауызша хабарлау жүктеледі. Денсаулық сақтау ұйымына тізімнің II кестесі.

Денсаулық сақтау ұйымы үйінде қайтыс болған науқастардан кейін қалған, құрамында есірткі құралдары мен психотроптық заттар бар пайдаланылмаған дәрілік заттарды қабылдауды және есепке алуды ұйымдастырады және Тізімнің II кестесінің есірткі құралдары мен психотроптық заттары бар дәрілік заттарды тұтынуды сәйкестігіне салыстырады. соңғы рецепті алынғаннан бері пайдаланылмаған дәрілік заттардың қалдығымен және науқастың қайтыс болған күнімен. Қабылдау осы Қағидаларға 16-қосымшаға сәйкес нысан бойынша қабылдау-тапсыру актісімен ресімделеді.

Жеткізілген дәрілік заттар туралы мәліметтер осы Қағидаларға 17-қосымшаға сәйкес нөмірленген, шілтерленген, ұйым мөрімен бекітілген және басшының қолымен, журналда тіркеледі.

Тізілімде дәрілік заттың әрбір атауы бойынша жойылған күні, сондай-ақ оның саны мен жойылу тәсілі туралы белгі қойылады.

35. Қайтыс болған науқастың туыстары тапсырған, құрамында Тізбенің II кестесінің есірткі құралдары мен психотроптық заттары бар дәрілік заттар басқа дәрілік заттардан бөлек мөрленген және (немесе) мөрленген сейфте немесе металл шкафта олар белгіленген мерзімге дейін сақталады. жойылды. Кілттер, пломба және (немесе) балмұздақ жауапты тұлғада сақталады.

36. Жою үшін құрамында есірткі, психотроптық заттар бар дәрілік заттар Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына сәйкес келмейтін, жарамдылық мерзімі өтіп кеткен, тозығы жеткен, бұрмаланған, қайтыс болған науқастардың туыстарына берілген Тізбенің II кестелері , ішіндегісі ішінара пайдаланылған бос флакондар мен ампулаларды қоса алғанда, сондай-ақ дәрілік заттарды және (немесе) дәрілік заттарға жатпайтын сынақтарды (талдауларды) өндіргеннен кейін одан әрі өңдеуге жатпайтын сынған, ақауы бар заттар, шикізаттар, материалдар, материалдардың қалдықтары, үлгілер, қалдықтар, жартылай өнімдер , құрамында есірткі, психотроптық заттар бар Тізбенің II кестесі денсаулық сақтау ұйымында басшының бұйрығымен оның құрамына ұйымның басшысы мен жауапты адамы, уәкілетті мемлекеттік органның өкілі кіретін тұрақты комиссия (бұдан әрі – Комиссия) құрылады. есірткі құралдарының, психотроптық заттардың, олардың аналогтары мен прекурсорларының айналымы саласы.

37. Дәрілік заттар, бос флакондар мен ампулалар, шикізат, материалдар, қалдық материалдар, сынамалар, қалдықтар, құрамында есірткі құралдары, психотроптық заттар бар жартылай фабрикаттар, Тізбенің II Кестесінде көрсетілген денсаулық сақтау ұйымдарында, оның ішінде фармацевтикалық қызметті жүзеге асыратын ұйымдарда жинақталғандықтан. сынау зертханаларында (орталықтарында) дәрілік заттарды өндіру нысаны Комиссияның қатысуымен мыналар жойылады:

							төтенше жағдайлар да	
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Денсаулық сақтау ұйымының басшысы _____

Т.А.Ә (бар болса) (қолы) М.О

Қазақстан Республикасында бақылау жасауға жататын есірткі құралдар, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларының медициналық мақсатта пайдалану қағидаларына
2-қосымша

20 _____ жылға арналған Қазақстан Республикасында бақылауға жататын психотроптық заттарды тұтыну нормативін бекіту үшін денсаулық сақтау ұйымының өтінімі

(денсаулық сақтау ұйымының атауы)

№ р/р	Психотроптық заттардың атауы	Дәрілік түрі	Дозасы	Өлшем бірлігі	Талап етілген сома
1	2	3	4	5	6

Денсаулық сақтау ұйымының басшысы _____

Т.А.Ә (бар болса) (қолы) М.О

Қазақстан Республикасында бақылау жасауға жататын есірткі құралдар, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларының медициналық мақсатта пайдалану қағидаларына
3- қосымша

20 _____ жылға арналған Қазақстан Республикасында бақылауға жататын прекурсорларды тұтыну нормативін бекіту үшін денсаулық сақтау ұйымының өтінімі

(денсаулық сақтау ұйымының атауы)

№ р/р	Прекурсорлардың атауы	Өлшем бірлігі	Бір бірліктегі прекурсордың мөлшері, грамм	Жарияланған бірлік саны	Мәлімделген грамм саны
1	2	3	4	5	6

Денсаулық сақтау ұйымының басшысы _____

Т.А.Ә (бар болса) (қолы) М.О

Қазақстан Республикасында

бақылау жасауға жататын
есірткі құралдар, психотроптық
заттар мен олардың
прекурсорларының
медициналық мақсатта
пайдалану қағидаларына
4-қосымша .

Жылына бір төсекке (жағдай) арналған құрамында есірткі құралдары бар дәрілік заттарға қажеттілікті есептеу нормативтері

p/c	Денсаулы қ сақтау ұйымының немесе бөлімшенің атауы	Құрамында есірткі құралдары бар дәрілік заттардың атауы								
		Морфин гидрохлориді 1% (амп)	Морфин сульфаты 5 мг таблеткалар	Морфин сульфаты 10 мг таблеткалар	Тримеперидин 1%-1,0 (амп)	Тримеперидин 2%-1,0 (амп)	Фентанел 0,005% - 2мл* (ампер)	Фентанел (патч) 12,5 мкг/сағ	Фентанел (патч) 25 мкг/сағ	Фентанел (патч) 50 мкг/сағ
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Терапиялық	3.0	6.9	3.4	0,5	5.0	0.4			
2	Гастронтерологиялық	3.0	6.9	3.4	0,5	5.51	1.0			
3	Кардиология	1.0	2.3	1.1	0,5	5.5	1.5			
4	Интервенциялық кардиология	1.0	2.3	1.1	0,5	5.5	1.5			
5	кардиохирургия	660,0	1518.0	752.4	-	558,0	2200,0			
6	Өкпе	1.0	2.3	1.1	1.0	6.0	0,5			
7	Аллергологиялық	-	-	-	-	1.0	-	-		
8	Эндокринологиялық	-	-	-	-	1.0	3.0			
9	Нефрологиялық	3.0	6.9	3.4	0,5	5.5	1.0			
10	Гематологиялық	2.5	5.7	2.8	4.0	36,0	5.0			
11	Патология проф	1.0	2.3	3.4	0,5	6.0	-	-		
12	Хирургиялық	6.0	13.8	6.8	7.0	58,0	6.0			

13	Ангиохи рургиял ық	6.0	13.8	6.8	7.0	58,0	6.0			
14	Іріңді хирурги я	6.0	13.8	6.8	7.0	58,0	6.0			
15	Травмат ологиял ық	3.0	6.9	3.4	3.0	21.0	2.0			
16 _	Ортопед иялық	-	-	-	1.0	4.0	-	-		
17	Урологи ялық	5.0	11.5	5.7	4.0	31.0	7.0			
18	Торакал ьды хирурги я	2.0	4.6	2.3	20.0	150.5	5.0			
19	Жану	9.5	21.8	10.8	15.0	115,0	11.0			
20	реанима ция	9.0			20.0	145,0	-			
21	жұқпал ы	2.0	4.6	2.3	31.0	5.0	0.2			
22	Жүкті әйелдер мен босанат ы н әйелдер ге арналға н	4.0	9.2	4.5	6.0	4.0	1.0			
23	Жүкті әйелдер дің патолог иясы	-	-	-	-	0,5	-			
24	Гинекол огиялық	3.0	6.9	3.4	2.5	14.0	4.0			
25	невроло гиялық	0,5	1.1	0,5	2.0	1.0	0.6			
26	Психиат риялық	0.2	0.4	0.2	-	0.2	-			
27	Офталь мология лық	0.3	0,7	0.3	0,5	4.0	1.0			
28	Оторино ларинго логиялы қ	2.0	4.6	2.3	0,5	3.5	0.6			

29	Дермато венерол огиялық	-	-	-	-	0.1	-			
30	туберку лез	2.0	4.6	2.3	1.0	2.0	-			
31	Нарколо гиялық	-	-	-	-	-	-			
32	Педиатр иялық	0.2	0.4	0.2	0.3	-	-			
33	Онколог иялық	2.5	5.7	2.8	2.0	60,0	10.0	0,165	0,33	0,66
34	Радиора диологи ялық	0,5	1.1	0.6	3.0	7.0	1.0			
35	қабылда у	-	-	-	-	0,25	-			
36	Ауылды қ учаскелі к аурухан ада, оның ішінде амбулат ориялық қабылда уда	10.0	23.0	11.4	2.0	7.0	20.0			
37	Емхана және дәрігерлі к амбулат ория	2.0	4.6	2.3	1.0	2.0	-			
38	Стомато логиялы қ емхана	-	-	-	0.3	0,5	1.0			
39	Онколог иялық орталық	140	322,0	159.6	55,0	80,0	-	0,165	0,33	0,66
40	Туберку лезге қарсы диспанс ер	-	-	-	0,5	1.0	-			
41	Жедел медицин алық көмекті	14.0	32.2	16.0	-	-	2.5			

	ң 1000 жағдайы на					39,0				
42	Паллиативтік көмек бөлімі (хоспис)	235,0	540,0	268,0	306,0	153,0		120,0	120,0	120,0

Кестенің жалғасы

Құрамында есірткі құралдары бар дәрілік заттардың атауы					
Фента нөл (патч) 75 мкг/сағ	Фента нөл (патч) 100 мкг/сағ	Оксикодон және налоксон 40 мг/20 мг таблеткалар	Оксикодон және налоксон 20 мг/10 мг таблеткалар	Оксикодон және налоксон 10 мг/5 мг таблеткалар	Оксикодон және налоксон 5 мг/2,5 мг таблеткалар
12	13	14	15	16	17
				490	420
				245	210
				245	210
		18	105	35	
		26	263	315	210
			88	158	35
			88	158	35
			88	158	35
			88	158	35
0,99	1.32	26	79	70	35
		26	79	70	35
0,99	1.32				
120,0	120,0	94	150	75	

* 2 мл ампуладағы фентанил 0,005% үшін есептелген стандарт жалпы анестезиямен операция жасалған пациентке 18 ампуладан аспайды.

Қазақстан Республикасында
бақылау жасауға жататын
есірткі құралдар, психотроптық
заттар мен олардың
прекурсорларының
медициналық мақсатта
пайдалану қағидаларына
5-қосымша
"Бекітемін":

(облыстың/қаланың атауы)
Денсаулық сақтау
басқармасының басшысы

_____ Т.А.Ә.
(бар болса)
(қолы)
20__ ж. "___" _____
М.О.

20_____ жылға арналған Қазақстан Республикасында бақылауға жататын есірткі құралдарын , психотроптық заттарды және олардың прекурсорларын тұтыну нормативі _____ (денсаулық сақтау ұйымының атауы)

№ р/с	Құрамында есірткі заты бар дәрілік заттың атауы, дәрілік түрі, дозасы	Өлшем бірлігі	Саны
№ р/с	Құрамында психотроптық зат бар дәрілік заттың атауы, дәрілік түрі, дозасы	Өлшем бірлігі	Саны
№ р/с	Прекурсорлардың атауы	Өлшем бірлігі	Саны

Денсаулық сақтау ұйымының басшысы _____
Т.А.Ә (бар болса) (қолы) М.О

Қазақстан Республикасында
бақылауға жататын есірткі
құралдарын, психотроптық
заттар мен олардың
прекурсорларын медициналық
мақсатта пайдалану
қағидаларына
6-қосымша

20__ ж. "___" _____ есірткі, психотроптық заттарға және прекурсорларға қойылатын талаптарбастап

Денсаулық сақтау ұйымының атауы _____

Мөртабан

Есірткі, психотроптық заттар мен олардың прекурсорлары айналымымен байланысты қызмет түрлеріне арналған _____

№ _____ мемлекеттік лицензия

Кімнен _____ (алушының Т.А.Ә., лауазымы)

қандай мақсаттар үшін (негіздеме) _____

р/с №	Құрамында есірткі, психотроптық зат немесе олардың прекурсоры бар дәрілік заттың атауы	Өлшем бірлігі	Талап етілген саны жазумен	Талап етілген саны жазумен
1	2	3	4	5

1	2	3	4	5	6	7	8	9
---	---	---	---	---	---	---	---	---

Қазақстан Республикасында
бақылауға жататын есірткі
құралдарын, психотроптық
заттар мен олардың
прекурсорларын медициналық
мақсатта пайдалану
қағидаларына
9-қосымша

Дәріханада заттық-сандық есепке алуға жататын есірткіні, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларының есепке алу журналы

Заңды тұлғаның атауы _____

Құрамында есірткі, психотроптық заттар, дәрілік нысаны, дозасы немесе олардың прекурсорлары бар дәрілік заттың атауы _____

Өлшем бірлігі _____

Ай	1-і күнге қалдық	Кіріс				Айд ағы қалдықыпен бірге жалпы табыс	Шығын түрлері	Тұтыну						Әр түрге арналған айлық шығындар	Ай ішіндегі қалдықпен барлық кіріс	Шығыстағы түрі	Нақты балаңс
		Құжаттың № мен күні	Саңы	Құжаттың № мен күні	Саңы			1	2	3	4	және т.б.	31				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18

Қазақстан Республикасында
бақылауға жататын есірткі
құралдарын, психотроптық
заттар мен олардың
прекурсорларын медициналық
мақсатта пайдалану
қағидаларына
10-қосымша

Мейіргерлер постыларындағы құрамында есірткі, психотроптық заттар мен олардың прекурсорлары бар дәрілік заттарды есепке алу журналы

Денсаулық сақтау ұйымының атауы _____

Препараттың атауы, дозасы, қаптамасы _____

Өлшем бірлігі _____

Кырыс				Шығыс				Қалдық
Алынған күні	Қайдан алынды құжаттың № мен күні	Саны	Алушының Т.А.Ә., қолы	Берілген күні	Науқас сырқатнамасының № мен Т.А.Ә.	Саны	Берушінің Т.А.Ә. қолы	Саны
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Қазақстан Республикасында бақылауға жататын есірткі құралдарын, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларын медициналық мақсатта пайдалану қағидаларына 11-қосымша

Сынақ зертханасына (орталыққа) талдау үшін келіп түскен құрамында есірткі, психотроптық заттар мен олардың прекурсорлары бар дәрілік заттарды есепке алу журналы

Сынақ зертханасының атауы (орталық) _____

Тауар атауы _____

Өлшем бірлігі _____

Кіріс						Берілген			Шығыс							
Р/с №, яғни талдау №	Түскен күні	Кімнен алынды, құжаттың №	Сериясының №	Алынған саны, өлшем бірлігі	Сынақ түрі	Күні	Саны	Алушының қолы	алдауға жұмсалған мөлшері	Сынақ әдісі, сынақ саны	Толтырылған күні мен талдаушының қолхаты	Талдану нәтижесі	Талдау қалғаны	Қалдықты қабылдаушының қолы	Дәріханалық ұйымға беру немесе жою туралы белгі, саны, акт №	Зертхана меңгерушісінің қолы
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17

Қазақстан Республикасында бақылауға жататын есірткі құралдарын, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларын медициналық мақсатта пайдалану

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
---	---	---	---	---	---	---	---	---	----	----	----	----	----	----	----	----

Кестенің жалғасы

Қалдық				Қайту					
күні	Серия №	Саны (г)	Жауапты тұлғаның қолы	күні	Қозғалыс орны	шот-факт у р а нөмірі	Серия №	Саны (г)	Жауапты тұлғаның қолы
18	19	20	21	22	23	24	25	26	27

Қазақстан Республикасында бақылауға жататын есірткі құралдарын, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларын медициналық мақсатта пайдалану қағидаларына 14-қосымша

Т.А.Ә. (бар болса) ұйымның басшысы

"__" _____ 20__ ж.

Компанияның атауы

20__ ж. _____ айындағы есірткіні, психотроптық заттармен прекурсорларды салыстыру актісі

Р/с №	Атауы	Өлшем бірлігі	Айдың басындағы қалдық	Кіріс	Шығыс	Кітаптағы қалдық	Нақты қалдық	Нақты қалдық пен кітаптағы қалдықтың айырмашылығы
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Қорытынды _____

Жауапты тұлға _____ лауазымы, қолы

Тексерілді _____ лауазымы, қолы

Қазақстан Республикасында бақылауға жататын есірткі құралдарын, психотроптық заттар мен олардың прекурсорларын медициналық мақсатта пайдалану қағидаларына 15-қосымша

Құрамында есірткі, психотроптық заттар бар дәрілік заттардың, сондай-ақ олардың прекурсорларының 20__ жылғы нақты шығысы туралы есеп

(денсаулық сақтау ұйымының атауы)

№ р/с	Аты	Дәрілік форма	Дозасы	Өлшем бірлігі	1 сан қалды	Келе жатыр	Тұтыну	Қалдық
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Денсаулық сақтау ұйымының басшысы _____

Т.А.Ә (бар болса) (қолы) М.О

Қазақстан Республикасында
бақылауға жататын есірткі
кұралдарын, психотроптық
заттар мен олардың
прекурсорларын медициналық
мақсатта пайдалану
қағидаларына
16-қосымша

" ____ " _____ 20__ ж. науқас қайтыс болғаннан кейін қалған Тізімнің II кестесінде есірткі заттары, психотроптық заттары бар дәрілік заттарды қабылдау-беру актісі

Денсаулық сақтау ұйымының атауы

Т.А.Ә. (бар болса), қайтыс болған науқастың мекен-жайы

Біз, төменде қол қоюшылар: осы актіні жасадық, онда қайтыс болған адамның туысы

Т.А.Ә. (бар болса) туысқан
ауыстырылды _____

(ұйымның атауы)

(дәрілік заттың атауы, саны)

Қабылданған толық аты-жөні (бар болса) қолы

Толық аты-жөні өтті (бар болса), қолы

№ р/с	Аты*	Өлшем бірлігі	Саны	Бұзылу себебі/ қирау себебі	Жою әдісі
-------	------	---------------	------	--------------------------------	-----------

* Дәрілік заттар үшін дәрілік нысаны, дозасы , сериясы көрсетілген

Төраға: _____ (қолы)

Комиссия мүшелері: _____ (қолы)

_____ (қолы)

© 2012. Қазақстан Республикасы Әділет министрлігінің «Қазақстан Республикасының Заңнама және құқықтық ақпарат институты» ШЖҚ РМҚ