



Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники

Утративший силу

Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 декабря 2011 года № 1693. Утратило силу постановлением Правительства Республики Казахстан от 27 января 2016 года № 31

Сноска. Утратило силу постановлением Правительства РК от 27.01.2016 № 31 (вводится в действие со дня его первого официального опубликования).

Примечание РЦПИ.

В соответствии с Законом РК от 29.09.2014 г. № 239-V ЗРК по вопросам разграничения полномочий между уровнями государственного управления см. приказ Министра здравоохранения и социального развития РК от 14.09.2015 г. № 713.

В соответствии со статьей 69 Кодекса Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» Правительство Республики **Казахстан** **ПОСТАНОВЛЯЕТ:**

1. Утвердить прилагаемые Правила оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской **т е х н и к и .**

2. Настоящее постановление вводится в действие по истечении десяти календарных дней после первого официального опубликования.

Премьер - Министр

Республики Казахстан

К. Масимов

У т в е р ж д е н ы

постановлением

Правительства

Р е с п у б л и к и К а з а х с т а н

от 30 декабря 2011 года № 1693

Правила

оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники

1. Общие положения

1. Настоящие Правила оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники (далее – Правила) разработаны в соответствии с Кодексом Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» и определяют порядок оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники.

2. В настоящих Правилах используются следующие понятия:

1) оптовая реализация лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники – фармацевтическая деятельность, связанная с закупом, хранением, ввозом, вывозом, реализацией (за исключением реализации лекарственных средств населению) без ограничения объемов, уничтожением лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, осуществляемая в соответствии с настоящими Правилами;

2) розничная реализация лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники – фармацевтическая деятельность, связанная с приобретением (кроме ввоза), хранением, распределением, реализацией (кроме вывоза) конечному потребителю, уничтожением лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, осуществляемая в соответствии с настоящими Правилами;

3) обращение лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники – деятельность, осуществляемая в процессе доведения безопасных, эффективных и качественных лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники от разработчика и (или) производителя до применения потребителем;

4) субъекты в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники (далее – субъекты) – физические или юридические лица, осуществляющие фармацевтическую деятельность;

5) объекты оптовой реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники (далее – объекты оптовой реализации) – аптечный склад, склад медицинской техники и изделий медицинского назначения;

6) объекты розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники (далее – объекты розничной реализации) – аптека, аптечный пункт в организациях здравоохранения, оказывающих первичную медико-санитарную, консультативно-диагностическую помощь, передвижной аптечный пункт для отдаленных сельских местностей, магазин медицинской техники и изделий медицинского назначения и магазин оптики.

3. Оптовая реализация лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники осуществляется субъектами, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность и приложение к лицензии на оптовую реализацию лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, или талон о приеме уведомления с отметкой государственного органа или центра обслуживания населения или талон в форме электронного документа на оптовую реализацию изделий медицинского назначения и медицинской техники, выданных в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

Сноска. Пункт 3 в редакции постановления Правительства РК от 30.11.2013 № 1297 (вводится в действие по истечении двадцати одного календарного дня со дня первого официального опубликования).

4. Розничная реализация лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники осуществляется субъектами, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность и приложение к лицензии на розничную реализацию лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, или талон о приеме уведомления с отметкой государственного органа или центра обслуживания населения или талон в форме электронного документа на розничную реализацию изделий медицинского назначения и медицинской техники, выданных в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

Сноска. Пункт 4 в редакции постановления Правительства РК от 30.11.2013 № 1297 (вводится в действие по истечении двадцати одного календарного дня со дня первого официального опубликования).

5. С целью предупреждения поступления некачественных лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники и недопущения снижения их качества при хранении и реализации специалистами объектов оптовой и розничной реализации проводятся:

1) контроль качества при приемке и реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники;

2) предупредительные мероприятия, включающие: обеспечение и соблюдение правил и сроков хранения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники;

ведение учета лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники с ограниченным сроком годности;

обеспечения соответствия прописанных доз, норм единовременного отпуска, проверки правильности выписывания рецептов, срока его действия,

совместимости выписанных лекарственных средств;

обеспечение исправности и точности весо-измерительных приборов;

3) в аптеках с правом изготовления лекарственных средств дополнительно обеспечивается:

все виды внутриаптечного контроля;
соблюдение технологии изготовления лекарственных форм.

Сноска. Пункт 5 с изменением, внесенным постановлением Правительства РК от 21.01.2013 № 15 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования).

6. Объекты оптовой и розничной реализации обеспечивают наличие вывески с указанием на государственном и русском языках наименования субъекта, его организационно-правовой формы и режима работы.

В объектах оптовой и розничной реализации в удобном для ознакомления месте размещаются:

1) копий лицензий на фармацевтическую деятельность и соответствующего приложения к ней, или талона о приеме уведомления с отметкой государственного органа или центра обслуживания населения или талона в форме электронного документа на оптовую и (или) розничную реализацию изделий медицинского назначения и медицинской техники, выданных в соответствии с законодательством Республики Казахстан;

2) информация о телефонах и адресах территориальных подразделений государственного органа в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники;

3) книга отзывов и предложений;

4) информация о номерах телефонов справочной фармацевтической службы;

5) кроме того, в объектах розничной реализации размещаются информация следующего характера: «Лекарственные средства детям не отпускаются», «Запрещается безрецептурная реализация лекарственных средств, предназначенных для отпуска по рецепту врача», «Лекарственные средства возврату и обмену не подлежат»;

информация о сроках хранения лекарственных препаратов, изготавливаемых в аптеке (для аптек с правом изготовления);

в объектах розничной реализации, отпускающих лекарственные средства бесплатно или на льготных условиях, информация о перечне лекарственных средств и специализированных лечебных продуктов для бесплатного и (или) льготного обеспечения отдельных категорий граждан с определенными заболеваниями на амбулаторном уровне;

в зале обслуживания населения оформляются витрины, информационные стенды, размещается рекламная информация (листки, буклеты профилактического характера).

Сноска. Пункт 6 с изменением, внесенным постановлением Правительства РК

от 30.11.2013 № 1297 (вводится в действие по истечении двадцати одного календарного дня со дня первого официального опубликования).

7. В объектах розничной реализации, имеющих соответствующие договоры с местными органами государственного управления здравоохранением, размещают списки и образцы подписей лиц, имеющих право подписывать рецепты на бесплатное и (или) льготное получение лекарственных средств, утвержденные руководителем соответствующей организации здравоохранения.

8. Особенности обращения лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры, подлежащие контролю в Республике Казахстан, регулируются законодательством Республики Казахстан в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров.

9. Объекты оптовой и розничной реализации осуществляют реализацию оприходованных и имеющих оформленные документы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники.

10. Прием лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники по количеству и качеству осуществляется специалистами объектов оптовой и розничной реализации на основании сопроводительных документов поставщика.

При приеме лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники специалистами объектов оптовой и розничной реализации проверяется:

1) соответствие количества, комплектность, целостность тары, соответствие упаковки, маркировки нормативным документам, наличие инструкции по медицинскому применению лекарственного средства, изделий медицинского назначения на государственном и русском языках; наличие эксплуатационного документа на медицинскую технику;

2) наличие заключения о безопасности и качестве продукции, соответствие партии (серии) и номера заключения о безопасности и качестве продукции отпускаемого лекарственного средства, изделия медицинского назначения с партией (серией) и номером, указанными в сопроводительных документах.

Сноска. Пункт 10 с изменением, внесенным постановлением Правительства РК от 21.01.2013 № 15 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования).

11. Лекарственные средства, изделия медицинского назначения и медицинская техника до их реализации подлежат распаковке, сортировке и осмотру, при необходимости – очистке от заводской смазки, проверке комплектности, сборке, наладке.

12. Лекарственные средства, изделия медицинского назначения и

медицинская техника, не соответствующие сопроводительным документам, с истекшим сроком годности, не прошедшие государственную регистрацию, оценку безопасности и качества в Республике Казахстан, не соответствующие законодательству Республики Казахстан, хранятся на объектах оптовой и розничной реализации отдельно от других лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники и снабжаются этикеткой о запрещении реализации до принятия соответствующих мер.

Сноска. Пункт 12 в редакции постановления Правительства РК от 21.01.2013 № 15 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования).

2. Порядок оптовой реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники

13. На аптечном складе осуществляется оптовая реализация лекарственных средств и изделий медицинского назначения. На складе изделий медицинского назначения и медицинской техники осуществляется оптовая реализация изделий медицинского назначения и медицинской техники.

14. При оптовой реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники из аптечного склада, склада изделий медицинского назначения и медицинской техники выписываются сопроводительные документы.

15. Сопроводительный документ заверяется подписью руководителя субъекта или уполномоченного им лица, главного бухгалтера, а также подписью лица, отпустившего лекарственные средства, изделия медицинского назначения и медицинскую технику, с аптечного склада или склада изделий медицинского назначения и медицинской техники. Исправления, приписки, пометки в сопроводительном документе не допускаются.

16. При оптовой реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения в сопроводительном документе указываются номер и срок действия заключения о безопасности и качестве продукции на каждое наименование и партию (серию) лекарственного средства, изделия медицинского назначения.

Сноска. Пункт 16 в редакции постановления Правительства РК от 21.01.2013 № 15 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования).

17. Заключение о безопасности и качестве продукции хранится до истечения срока годности лекарственного средства, изделия медицинского назначения на объектах оптовой реализации и доступно потребителям и государственным контролирующим органам.

Сноска. Пункт 17 в редакции постановления Правительства РК от 21.01.2013 № 15 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования).

18. На аптечном складе, складе изделий медицинского назначения и медицинской техники ведется посерийный учет лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники в письменной или электронной форме, при котором фиксируются наименование лекарственного средства, изделия медицинского назначения и медицинской техники, дозировка, фасовка, страна и производитель, наименование и адрес поставщика и получателя, количество полученного и отпущенного лекарственного средства, изделия медицинского назначения и медицинской техники.

19. Субстанции лекарственных средств отпускаются оптом аптекам и организациям по производству лекарственных средств, имеющим лицензию на изготовление лекарственных препаратов и производство лекарственных средств, с о о т в е т с т в е н н о .

Сноска. Пункт 19 в редакции постановления Правительства РК от 21.01.2013 № 15 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования).

20. Не для продажи на территориях Республики Беларусь и Российской Федерации осуществляется оптовая реализация импортной фармацевтической продукции, поступившей в Республику Казахстан с третьих стран по ставкам таможенных пошлин, отличных от ставок Единого Таможенного Тарифа Таможенного союза.

3. Порядок розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники

21. В аптеке, аптечном пункте в организациях здравоохранения, оказывающих первичную медико-санитарную, консультативно-диагностическую помощь, передвижном аптечном пункте для отдаленных сельских местностей осуществляется розничная реализация лекарственных средств и изделий медицинского назначения. В магазине медицинской техники и изделий медицинского назначения осуществляется розничная реализация изделий медицинского назначения и медицинской техники. В магазине оптики осуществляется розничная реализация оптики и изделий медицинского назначения .

22. В отдаленных от районного центра населенных пунктах, где отсутствуют аптеки, субъекты осуществляют розничную реализацию лекарственных средств, изделий медицинского назначения через аптечные пункты в организациях

здравоохранения, оказывающих первичную медико-санитарную, консультативно-диагностическую помощь, и передвижные аптечные пункты.

При этом сохранность качества, безопасность и эффективность лекарственных средств, изделий медицинского назначения в случае отсутствия специалистов с фармацевтическим образованием обеспечивают аттестованные специалисты с медицинским образованием.

23. На витрину выставляются лекарственные средства, реализуемые без рецепта врача.

24. При необходимости отпуска лекарственного средства в количестве, указанном в рецепте или необходимом на курс лечения, допускается реализация с нарушением вторичной (наружной) упаковки, за исключением первичной (внутренней) упаковки, с обязательным указанием на аптечной упаковке наименования объекта фармацевтической деятельности, лекарственного средства, количества, дозировки, серии, наименования производителя с указанием его страны, срока годности препарата, способа приема, мер предосторожности.

25. Розничная реализация населению лекарственных средств осуществляется без рецепта и по рецептам, выписанным и оформленным медицинскими работниками организаций здравоохранения в пределах своей компетенции при наличии соответствующих медицинских показаний на бланках по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам.

26. Розничная реализация населению лекарственных средств на получение лекарственных средств бесплатно или на льготных условиях для отдельных категорий больных, имеющих право на бесплатное или льготное обеспечение лекарственными средствами и изделиями медицинского назначения, осуществляется по рецепту, выписываемому на бланках по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам.

27. Розничная реализация населению лекарственных средств, содержащих наркотические и психотропные вещества Таблицы II Списка наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях и находящихся под контролем, приведенному в приложении 1 к Закону Республики Казахстан «О наркотических средствах, психотропных веществах, прекурсорах и мерах противодействия их незаконному обороту и злоупотреблению ими», осуществляется по рецепту, выписываемому на бланках по форме, согласно приложению 1 к Правилам использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан, утвержденным Правительством Республики Казахстан.

28. Розничная реализация населению лекарственных средств, содержащих психотропные вещества Таблицы III Списка наркотических средств и

психотропных веществ, используемых в медицинских целях и находящихся под контролем, приведенному в приложении 1 к Закону Республики Казахстан «О наркотических средствах, психотропных веществах, прекурсорах и мерах противодействия их незаконному обороту и злоупотреблению ими», осуществляется по рецепту, выписываемому на бланках по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам.

29. В рецепте допускаются сокращения, указанные в приложении 3 к настоящим Правилам.

30. При выписывании лекарственного средства в дозе, превышающей высшую разовую, врач в рецепте обозначает дозу лекарственного средства прописью и восклицательным знаком. При несоблюдении врачом данного требования, фармацевтический работник отпускает прописанное лекарственное средство в половине установленной высшей разовой дозы.

31. В случае отсутствия в аптеке, аптечном пункте лекарственного средства, выписанного врачом, специалист объекта розничной реализации осуществляет с согласия пациента и/или по согласованию с лечащим врачом его замену фармакологическим аналогом. В случае отсутствия в аптеке, аптечном пункте необходимого лекарственного средства, специалист предлагает пациенту, без согласования с врачом, синоним лекарственного средства под международным непатентованным названием, имеющимся в ассортименте.

32. Специалист объекта розничной реализации при розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники предоставляет пациенту информацию по:

1) правильному и рациональному применению или использованию лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники ;

2) возможным побочным действиям и противопоказаниям лекарственных средств ;

3) взаимодействию с другими лекарственными средствами, мерах предосторожности при их применении или использовании;

4) срокам годности и правилам хранения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники в домашних условиях;

5) правилам эксплуатации, комплектности изделий медицинского назначения и медицинской техники .

33. Рецепт, не отвечающий требованиям его оформления и (или) содержащий лекарственное средство из несовместимых компонентов, считается недействительным и оставляется в аптеке, аптечном пункте.

При этом, специалист объекта розничной реализации отпускает больному выписанное лекарственное средство, за исключением лекарственных средств,

содержащих несовместимые компоненты.

34. Недействительные рецепты погашаются штампом «Рецепт недействителен», регистрируются в журнале учета неправильно выписанных рецептов по форме согласно приложению 4 к настоящим Правилам, пронумерованном, прошнурованном и скрепленном подписью руководителя и печатью аптеки, аптечного пункта.

35. Информация о неправильно выписанных рецептах передается руководителю соответствующей медицинской организации и (или) в соответствующие местные органы государственного управления здравоохранением.

36. Сроки хранения рецептов на лекарственные средства в аптеке, аптечных пунктах составляют:

- 1) отпущенные бесплатно и на льготных условиях — 3 года;
- 2) содержащие производные 8-оксихинолина, ядовитые вещества, гормональные стероиды, клонидин, анаболические стероиды, кодеин, тропикамид, циклопентолат — 3 месяца.

Сноска. Пункт 36 в редакции постановления Правительства РК от 30.11.2013 № 1297 (вводится в действие по истечении двадцати одного календарного дня со дня первого официального опубликования).

37. По истечении срока хранения рецепты подлежат уничтожению.

38. Для уничтожения рецептов создается комиссия в составе руководителя и материально-ответственных лиц аптеки, аптечного пункта.

Комиссия составляет акт об уничтожении, в котором прописью указывается количество уничтоженных рецептов.

Приложение 1

к Правилам оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники

Ф о р м а

Нысан

Ф о р м а т

А 6

А6 форматы

Нысанның БҚСЖ бойынша коды	
Код формы по ОКУД	
КҰЖЖ бойынша ұйым коды	
Код организации по ОКПО	
Қазақстан Денсаулық сақтау министрлігі	Қазақстан Денсаулық сақтау Республикасы министрінің

Министерство Республики Казахстан	здравоохранения	20__ жылғы «__» _____ № _____ бұйрығымен бекітілген № 130/е нысаны медициналық құжаттама
Ұйымның Наименование организации	атауы	Медицинская документация Форма № 130/у утверждена приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от «__» _____ 20__ года № _____

Ұйымның мөртабаны, шифры
Штамп, шифр организации

РЕЦЕПТ

БАЛАҒА АРНАЛҒАН	ЕРЕСЕККЕ АРНАЛҒАН
ДЛЯ РЕБЕНКА	ДЛЯ ВЗРОСЛОГО

(астын сызу керек - подчеркнуть)

20__ ж. «_____» _____

(рецептінің жазылған күні - дата выписки рецепта)

Науқастың Т.А.Ә., жасы (Ф.И.О. больного, возраст) _____

Дәрігердің Т.А.Ә. (Ф.И.О. врача) _____

Rp.

Rp.

D.S. _____

Рецептінің жарамдылығы (рецепт действителен): 10 күн (дней), 1 ай (месяц),
арнайы тағайындау бойынша: «апта сайын» немесе «ай сайын» (по специальному
назначению: «еженедельно» или «ежемесячно») (керегінің астын сызу керек -
нужно подчеркнуть)

ДӘРІГЕРДІҢ ҚОЛЫ МЕН ЖЕКЕ МӨРІ _____

М . О .

ПОДПИСЬ И ЛИЧНАЯ ПЕЧАТЬ ВРАЧА

М . П .

Құрамында психотроптық заттар бар дәрілік заттар үшін
Для лекарственных средств, содержащих психотропные вещества
Бөлімше меңгерушісінің қолы,
Ұйымның мөрі «Рецептілер үшін» _____

М . О .

Подпись заведующего отделением,
Печать организации "Для рецептов" _____

Келесі беттегі 130/е. н.

Оборот ф. 130/у

Жеке дайындалған препараттардың № (№ препаратів приготування)	препараттардың индивидуального	Дәріхананың мөртабаны (штамп аптеки)	
Қабылдады (принял)	Дайындады (приготовил)	Тексерді (проверил)	Босатты (отпустил)

Памятка врачу

1. Шифр объекта первичной медико-санитарной помощи печатается типографским способом или ставится штамп.

2. Рецепт выписывается на латинском языке, разборчиво, четко, шариковой ручкой, исправления запрещаются.

3. На одном бланке может быть выписано:

а) одно лекарственное средство, содержащее производные 8-оксихинолина, ядовитые вещества, гормональные стероиды, клонидин, анаболические стероиды, наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры Таблиц III, IV С п и с к а ;

б) одно, два лекарственных средства на остальные лекарственные средства.

4. Разрешаются только принятые Правилами оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники рецептурные сокращения.

5. Твердые сыпучие вещества выписываются в граммах (0,001; 0,02; 0,3; 1,0), жидкие – в миллилитрах, граммах и каплях.

6. Способ применения указывается на государственном или русском языках.

7. Не допускается ограничиваться общими указаниями: «Внутреннее», «Наружное», «Известно» и другие.

8. При заполнении подчеркнуть предназначение рецепта (для взрослого, для ребенка).

9. Рецепты, выписанные в организациях здравоохранения Республики Казахстан, действительны на территории всей республики:

а) на получение лекарственных средств, содержащих производные 8-оксихинолина, ядовитые вещества, гормональные стероиды, клонидин, анаболические стероиды – в течение 10 дней со дня их выписывания;

б) больным, нуждающимся в постоянном (длительном) лечении (за исключением случаев, указанных в пункте а), – до трех месяцев. При этом, подчеркиваются надписи «По специальному назначению» и по периодичности

отпуска лекарств из аптеки, аптечного пункта («еженедельно» или «ежемесячно»), скрепляются подписью и личной печатью врача, выписавшего рецепт;

в) остальные рецепты – в течение одного месяца со дня их выписывания.

10. Подпись врача должна быть заверена его личной печатью.

11. Должностное лицо объекта первичной медико-санитарной помощи и физическое лицо, осуществляющее частную медицинскую практику, заверяют рецепт на получение лекарственных средств, содержащих психотропные вещества, своей подписью и печатью организации (печатью физического лица, осуществляющего частную медицинскую практику).

12. Заведующий фельдшерско-акушерским пунктом заверяет рецепт на получение лекарственных средств, содержащих психотропные вещества, своей подписью и печатью фельдшерско-акушерского пункта.

13. В сельских населенных пунктах, в случае отсутствия врачей, рецепты выписываются работниками со средним медицинским образованием, ведущими амбулаторный прием больных.

14. Не разрешается выписывать рецепты на лекарственные средства, предназначенные для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в условиях стационара.

Дәрігер жадынамасы

1. Алғашқы медициналық-санитарлық көмек объектісінің шифры баспаханалық тәсілмен басылады немесе мөртабан қойылады.

2. Рецепт шарикті қаламмен латын тілінде, анық, түсінікті жазылады, түзетуге тыйым салынады.

3. Бір бланкіге жазылып берілуі мүмкін:

а) құрамында 8-оксихинолиннің туындылары, улы заттар, гормондық стероидтер, клонидин, анаболикалық стероидтер, Тізімнің III, IV Кестелерінің есірткі, психотроптық заттары мен прекурсорлары бар бір дәрілік зат;

б) қалған дәрілік заттарға бір, екі дәрілік зат.

4. Дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техниканы көтерме және бөлшек саудада өткізу қағидаларында қабылданған рецептуралық қысқартуларға ғана рұқсат етіледі.

5. Қатты, сусымалы заттар грамма (0,001; 0,02; 0,3; 1,0), сұйық заттар – миллилитрде, граммдар мен тамшыларда жазылып беріледі.

6. Қолдану тәсілі мемлекеттік немесе орыс тілдерінде жазылады.

7. «Ішке», «Сыртқа», «Белгілі» және басқа да жалпы нұсқаулармен шектеуге рұқсат етілмейді.

8. Рецепттіні толтырған кезде (ересекке арналған, балаға арналған)

қажеттісінің астын сызу керек.

9. Қазақстан Республикасының денсаулық сақтау ұйымдарында жазылып берілген рецептілер республиканың барлық аумағында:

а) құрамында 8–оксихинолин туындылары, улы заттар, гормондық стероидтер, клонидин, анаболикалық стероидтер бар дәрілік заттар жазылып берілген күнінен бастап - 10 күннің ішінде;

б) тұрақты (ұзақ) емдеуді қажет ететін науқастарға (а) тармағында көрсетілген жағдайларды қоспағанда) – үш айға дейін жарамды. Бұл ретте « Арнайы тағайындалған» деген жазудың және дәрілердің дәріханадан, дәріхана пунктінен босату мерзімдері («апта сайын» немесе «ай сайын») асты сызылып, рецептіні жазып берген дәрігердің қолымен және оның жеке мөрімен бекітіледі;

в) қалған рецептілер жазып берілген күнінен бастап бір айға дейін жарамды.

10. Дәрігердің қолы оның жеке мөрімен расталуы тиіс.

11. Алғашқы медициналық-санитариялық көмек объектісінің лауазымды тұлғасы және жеке медициналық практиканы жүзеге асыратын жеке тұлға құрамында психотроптық заттар бар дәрілік заттарды алуға арналған рецептіні өзінің қолымен және ұйымның мөрімен (медициналық практиканы жүзеге асыратын жеке тұлғаның) мөрімен растайды.

12. Фельдшерлік-акушериялық пункттің меңгерушісі құрамында психотроптық заттар бар дәрілік заттарды алуға арналған рецептіні өзінің қолымен және фельдшерлік-акушериялық пункттің мөрімен растайды.

13. Ауылдық елді мекендердегі пункттерде, дәрігерлер болмаған жағдайда, рецептілер науқастарды амбулаториялық қабылдауды жүргізетін орта медициналық білімі бар қызметкер жазып береді.

14. Стационарлық жағдайда тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсетуге арналған дәрілік заттарға рецептілерді жазуға рұқсат етілмейді.

П р и л о ж е н и е 2

к Правилам оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники

Ф о р м а

Нысан

А6 форматы

Нысанның БҚСЖ бойынша коды
Код формы по ОКУД
КҰЖЖ бойынша ұйым коды
Код организации по ОКПО

--	--

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Министерство здравоохранения Республики Казахстан	Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 20____ ж. «__»____ № бұйрығымен бекітілген № 132/е нысаны медициналық құжаттама
Ұйымның Наименование организации	Медицинская документация Форма № 132/у утверждена приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от «__»____ 20__ года № __

ТҮБІРТЕК – КОРЕШОК

Түбіртек денсаулық сақтау ұйымында қалдырылады да, кейін бухгалтерияға тапсырылады
Корешок остается в организации здравоохранения, затем передается в бухгалтерию

Серия _____ № _____
20__ жылғы (год) «__»____
(рецептінің жазылған күні, дата выписки рецепта)
Наукастың Т.А.Ә., жасы (Ф.И.О. больного, возраст)

Медициналық құжаттама (Медицинская документация) № ____
Диагнозы (диагноз)

Үйінің мекенжайы (домашний адрес) _____
Учаскенің (участок) № _____
Теңге: _____ тиын: _____ Рр: _____

D . S .

Дәрігердің Т.А.Ә. (Ф.И.О. врача)

Формат А6

Нысанның БҚСЖ бойынша коды	
Код формы по ОКУД	
КҰЖЖ бойынша ұйым коды	
Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Министерство здравоохранения Республики Казахстан	Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 20____ ж. «__»____ № ____ бұйрығымен бекітілген № 132/е нысаны медициналық құжаттама
Ұйымның атауы Наименование организации	Медицинская документация Форма № 132/у утверждена приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от «__»____ 20__ года № __

Ұйымның мөртабаны, шифры
штамп, шифр организации

ТЕГІН НЕМЕСЕ ЖЕҢІЛДІКТІ РЕЦЕПТ РЕЦЕПТ БЕСПЛАТНЫЙ или ЛЬГОТНЫЙ

(астын сызу керек – подчеркнуть)
СЕРИЯ _____ № _____ «____» _____ 20____
ж ы л (г о д)

(рецептінің жазылған күні, дата выписки рецепта)

БАЛАҒА АРНАЛҒАН (ДЛЯ РЕБЕНКА)	ЕРЕСЕККЕ АРНАЛҒАН (ДЛЯ ВЗРОСЛОГО)
-------------------------------	-----------------------------------

(астын сызу керек – подчеркнуть)

ТЕГІН	ТӨЛЕМІ _____ %
БЕСПЛАТНО	ОПЛАТА _____ %

Науқастың Т.А.Ә., жасы (Ф.И.О. больного, возраст) _____

Диагнозы (диагноз) _____

Үйінің мекенжайы (домашний адрес) _____

Медициналық құжаттама (Медицинская документация) № _____

Дәрігердің Т.А.Ә. (Ф.И.О. врача) _____

Теңге: тиын: Rp: _____

D . S .

Дәрігердің қолы мен жеке мөрі _____ м.о.

Подпись и личная печать врача _____ м.п.

Келесі беттегі 132/е. н.

Оборот ф. 132/У

Жеке дайындалған препараттардың № (№ препаратів индивидуального приготовления)	Дәріхананың мөртабаны (штамп аптеки)		
Қабылдады (принял)	Д а й ы н д а д ы (приготовил)	Тексерді (проверил)	Б о с а т т ы (отпустил)

Памятка врачу

1. Шифр объекта первичной медико-санитарной помощи печатается типографским способом или ставится штамп.

2. Рецепт выписывается на латинском языке, разборчиво, четко, шариковой ручкой, исправления запрещаются.

3. На одном бланке может быть выписано одно лекарственное средство.
4. Разрешаются только принятые Правилами оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники рецептурные сокращения.
5. Твердые сыпучие вещества выписываются в граммах (0,001; 0,02; 0,3; 1,0), жидкие – в миллилитрах, граммах и каплях.
6. Способ применения указывается на государственном или русском языках.
7. Не допускается ограничиваться общими указаниями: «Внутреннее», «Наружное», «Известно» и другие.
8. При заполнении подчеркнуть предназначение рецепта (для взрослого или д л я р е б е н к а) .
9. Рецепты, выписанные в организациях здравоохранения Республики Казахстан на бесплатный или льготный отпуск лекарственных средств действительны в пределах административно-территориальной единицы республики (район, город, область) в течение 10 дней со дня их выписывания.
10. При заполнении рецепта «Бесплатно» нужно подчеркнуть или на «Льготных условиях» нужно подчеркнуть и указать процент льгот.
11. Подпись врача должна быть заверена его личной печатью.
12. Должностное лицо объекта первичной медико-санитарной помощи и физическое лицо, осуществляющее частную медицинскую практику, заверяют рецепт на получение лекарственных средств бесплатно или на льготных условиях своей подписью и печатью организации (печатью физического лица, осуществляющего частную медицинскую практику).
13. Заведующий фельдшерско-акушерским пунктом заверяет рецепт на получение лекарственных средств бесплатно или на льготных условиях своей подписью и печатью фельдшерско-акушерского пункта.
14. В сельских населенных пунктах, в случае отсутствия врачей, рецепты на получение лекарственных средств бесплатно или на льготных условиях выписываются работниками со средним медицинским образованием, ведущими амбулаторный прием больных.

Дәрігер жадынамасы

1. Алғашқы медициналық-санитариялық көмек объектісінің шифры баспаханалық тәсілмен басылады немесе мәртабан қойылады.
2. Рецепт шарикті қаламмен латын тілінде, анық, түсінікті жазылады, түзетуге т ы й ы м с а л ы н а д ы .
3. Бір бланкіге бір дәрілік зат жазылып берілуі мүмкін.
4. Дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық

техниканы көтерме және бөлшек саудада өткізу қағидаларында қабылданған рецептуралық қысқартуларға ғана рұқсат етіледі.

5. Қатты, сусымалы заттар грамда (0,001; 0,02; 0,3; 1,0), сұйық заттар – миллилитрде, грамдар мен тамшыда жазылып беріледі.

6. Қолдану тәсілі мемлекеттік немесе орыс тілдерінде жазылады.

7. «Ішке», «Сыртқа», «Белгілі» және басқа да жалпы нұсқаулармен шектеуге р ұ қ с а т е т і л м е й д і .

8. Рецептіні толтырған кезде (ересекке арналған, балаға арналған) қажеттісінің астын сызу керек.

9. Қазақстан Республикасының денсаулық сақтау ұйымдарында тегін немесе жеңілдікпен босатылатын дәрілік заттар республиканың әкімшілік – аумақтық бірілік шегінде (аудан, қала, облыс), олар жазып берілген күнінен бастап 10 күн і ш і н д е ж а р а м д ы .

10. Тегін босатылатын рецептіні толтырған кезде қажеттісінің астын сызып немесе жеңілдікпен босатылатын рецептіні толтырған кезде қажеттісінің астын сызып және жеңілдіктердің пайызын көрсету керек.

11. Дәрігердің қолы оның жеке мөрімен расталуы тиіс.

12. Алғашқы медициналық-санитариялық көмек объектісінің лауазымды тұлғасы және жеке медициналық практиканы жүзеге асыратын жеке тұлға құрамында психотроптық заттар бар дәрілік заттарды алуға арналған рецептіні өзінің қолымен және ұйымның мөрімен (жеке медициналық практиканы жүзеге асыратын жеке тұлғаның мөрімен) растайды.

13. Фельдшерлік-акушериялық пункттің меңгерушісі тегін немесе жеңілдікті шарттарда дәрілік заттарды алуға рецептіні өзінің қолымен және фельдшерлік-акушериялық пункттің мөрімен растайды.

14. Ауылдық елді мекендердегі пункттерде, дәрігерлер болмаған жағдайда тегін немесе жеңілдікті шарттарда дәрілік заттарды алуға рецептіні науқастарды амбулаториялық қабылдауды жүргізетін орта медициналық білім бар қызметкерлер жазып береді.

П р и л о ж е н и е 3

к Правилам оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники

Список рецептурных сокращений

Сокращение	Полное написание	Перевод
aa	ana	по, поровну
ac. acid.	acidum	кислота

amp.	ampulla	ампула
aq.	aqua	вода
aq. purif.	aqua purificata	вода очищенная
but.	butyrum	масло (твердое)
comp., cps.	compositus (a, um)	сложный
D.	Da, Detur, Dentur	Выдай. Пусть будет выдано. Пусть будут выданы
D.S.	Da, Signa; Detur, Signetur	Выдай, обозначь. Пусть будет выдано, обозначено. Выдать, обозначить
D.t.d.	Da (Dentur) tales doses	Выдай (Пусть будут выданы) такие дозы
Dec.	Decoctum	отвар
dil.	dilutus	разведенный
div. in p.aeq	divide in partes aequales	раздели на равные части
emuls	emulsum	эмульсия
extr.	extractum	экстракт, вытяжка
f.	fiat (fiant)	пусть образуется (образуются)
gtt.	gutta, guttae	капля, капли
inf.	infusum	настой
in amp.	in ampullis	в ампулах
in caps. gel.	in capsulis gelatinosis	в капсулах желатиновых
in tabl.	in tab(u)lettis	в таблетках
lin.	linimentum	жидкая мазь
liq.	liquor	жидкость
M. pil.	massa pilularum	пилюльная масса
M.	Misce; Misceatur	Смешай. Пусть будет смешано. Смешать
N.	numero	числом
ol.	oleum	масло (жидкое)
pil.	pilula	пилюля
p.aeq.	partes aequales	равные части
pulv.	pulvis	порошок
q.s.	quantum satis	сколько потребуется, сколько надо
r., rad.	radix	корень
Rp.	Recipe	Возьми
Rep.	Repete. Repetatur	Повтори. Пусть будет повторено
rhiz.	rhizoma	корневище
S.	Signa. Signetur	Обозначь. Пусть будет обозначено
sem.	semen	семя
simpl.	simplex	простой
sir.	sirupus	сироп
sol.	solutio	раствор

supp.	suppositorium	свеча
tabl.	tab(u)letta	таблетка
t-ra, tct.	tinct., tinctura	настойка
ung.	unguentum	мазь
vitr.	vitrum	склянка
10pt}, praec.	praecipitatus	осажденный
past.	pasta	паста

Приложение 4

к Правилам оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники

Ф о р м а

Нысан

Формат А4

Нысанның БҚСЖ бойынша коды	
Код формы по ОКУД	
КҰЖЖ бойынша ұйым коды	
Код организации по ОКПО	
Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Министерство здравоохранения Республики Казахстан	Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 20____ ж. «__»_____ №__ бұйрығымен бекітілген № 134/е нысанды медициналық құжаттама
Ұйымның атауы Наименование организации	Медицинская документация Форма № 134/у утверждена приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от «__»_____ 20____ года № _____

Дұрыс жазылып берілмеген рецепттерді тіркеу журналы

Журнал учета неправильно выписанных рецептов

№	К ү н і дата	Денсаулық сақтау ұйымының атауы Наименование организации здравоохранения	Дәрігердің Ф.И.О. врача	Т.А.Ә.	Рецептінің Содержание рецепта	құрамы
1	2	3	4	5		

продолжение таблицы:

		Дәріхананың, маманының	дәріхана пункті Т.А.Ә.
--	--	---------------------------	------------------------------

Анықталған бұзылушылықтар Выявленные нарушения	Қолданған шаралар Принятые меры	Ф.И.О. специалиста аптеки, аптечного пункта
6	7	8

© 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан»
Министерства юстиции Республики Казахстан