

Про затвердження Правил виписування рецептів та вимог-замовлень на лікарські засоби і вироби медичного призначення, Порядку відпуску лікарських засобів і виробів медичного призначення з аптек та їх структурних підрозділів, Інструкції про порядок зберігання, обліку та знищення рецептурних бланків та вимог-замовлень

**Наказ Міністерства охорони здоров'я України
від 19 липня 2005 року N 360**

**Зареєстровано в Міністерстві юстиції України
20 липня 2005 р. за N 782/11062**

Із змінами і доповненнями, внесеними
наказами Міністерства охорони здоров'я України
від 20 жовтня 2005 року N 539
(враховуючи зміни, внесені згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України
від 31 травня 2006 року N 348),
від 4 липня 2006 року N 440,
від 30 січня 2007 року N 42,
від 17 вересня 2008 року N 525,
від 30 грудня 2008 року N 818,
від 17 лютого 2009 року N 96,
від 22 травня 2009 року N 351,
від 21 березня 2011 року N 150,
від 11 листопада 2011 року N 777,
від 29 лютого 2012 року N 140,
від 14 червня 2012 року N 440,
від 29 жовтня 2012 року N 845,
від 15 березня 2013 року N 203,
від 4 жовтня 2013 року N 858,
від 29 листопада 2013 року N 1034,
від 2 квітня 2014 року N 239,
від 7 серпня 2015 року N 494,
від 7 серпня 2015 року N 496

Додатково див. накази
Міністерства охорони здоров'я України
від 12 жовтня 2005 року N 394-АДМ,
від 25 травня 2010 року N 432,
від 23 листопада 2010 року N 1028,
від 12 лютого 2014 року N 117

Відповідно до Закону України "Про лікарські засоби" та Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого Указом Президента України від 13.04.2011 N 467, з метою удосконалення порядку виписування рецептів та посилення контролю за обігом лікарських засобів і виробів медичного призначення у закладах охорони здоров'я
НАКАЗУЮ:

(преамбула із змінами, внесеними згідно з наказом
Міністерства охорони здоров'я України від 11.11.2011 р. N 777)

1. Затвердити:

1.1. Правила виписування рецептів та вимог-замовлень на лікарські засоби і виробу медичного призначення, що додаються.

1.2. Порядок відпуску лікарських засобів і виробів медичного призначення з аптек та їх структурних підрозділів, що додається.

1.3. Інструкцію про порядок зберігання, обліку та знищення рецептурних бланків та вимог-замовлень, що додається.

1.4. Установити Форму журналу (дію пункту 1 призупинено до 01.10.2006 р. згідно з обліку отруйних, сильнодіючих та наказом Міністерства охорони здоров'я України від комбінованих лікарських засобів, 20.10.2005 р. N 539, враховуючи зміни, внесені згідно що підлягають предметно- з наказом Міністерства охорони здоров'я України від кількісному обліку в закладах 31.05.2006 р. N 348)
охорони здоров'я (додаток).

(дію пункту 1 відновлено з 01.10.2006 р. згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 20.10.2005 р. N 539, враховуючи зміни, внесені згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від

(підпункт 1.4 пункту 1 у редакції 31.05.2006 р. N 348)
наказу Міністерства

охорони здоров'я України від 11.11.2011 р. N 777)

2. Уважати таким, що втратив чинність, наказ МОЗ України від (дію пункту 2 призупинено до 01.10.2006 р. згідно з 30.06.94 N 117 "Про порядок наказом Міністерства охорони здоров'я України від виписування рецептів та відпуску 20.10.2005 р. N 539, враховуючи зміни, внесені згідно лікарських засобів і виробів з наказом Міністерства охорони здоров'я України від медичного призначення з аптек", 31.05.2006 р. N 348)
зареєстрований в Міністерстві юстиції України 28.07.94 за N (дію пункту 2 відновлено з 01.10.2006 р. згідно з 171/380 (зі змінами).

наказом Міністерства охорони здоров'я України від 20.10.2005 р. N 539, враховуючи зміни, внесені згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 31.05.2006 р. N 348)

3. Пункт 3 виключено

(згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 17.09.2008 р. N 525, у зв'язку з цим пункти 4 - 7 вважати відповідно пунктами 3 - 6)

3. Установити, що контроль за правилами виписування рецептів, порядком зберігання та обліком рецептурних бланків здійснює МОЗ України, МОЗ Автономної Республіки Крим, структурні підрозділи з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій, контроль за порядком відпуску лікарських засобів і

виробів медичного призначення з аптек та їх структурних підрозділів здійснюють у межах повноважень Державна служба України з лікарських засобів та її територіальні органи.

(пункт 3 із змінами, внесеними згідно з наказами
Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440,
від 22.05.2009 р. N 351,
від 11.11.2011 р. N 777,
від 04.10.2013 р. N 858)

4. Дія наказу поширюється на всі заклади охорони здоров'я незалежно від їх форм власності і підпорядкування та суб'єктів господарської діяльності, що займаються медичною практикою, оптовою та роздрібною торгівлею лікарськими засобами, відпуском лікарських засобів і виробів медичного призначення лікувально-профілактичним закладам, підприємствам, установам, організаціям.

(пункт 4 із змінами, внесеними згідно з наказом
Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440)

6. Пункт 6 втратив чинність

(згідно з наказом Міністерства охорони
здоров'я України від 20.10.2005 р. N 539)

6. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра В. О. Рибчука.

Міністр

М. Є. Поліщук

**Правила
виписування рецептів та вимог-
замовлень на лікарські засоби і вироби медичного призначення**

ЗАТВЕРДЖЕНО
наказом Міністерства охорони здоров'я
України
від 19 липня 2005 р. N 360

Зареєстровано
в Міністерстві юстиції України
20 липня 2005 р. за N 782/11062

(Дію Правил призупинено до 1 жовтня 2006 року згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 20 жовтня 2005 року N 539, враховуючи зміни, внесені згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 31 травня 2006 року N 348)

(Дію Правил відновлено з 1 жовтня 2006 року згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 20

жовтня 2005 року N 539, враховуючи зміни, внесені згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 31 травня 2006 року N 348)

(У тексті Правил слова "та лікарського засобу трамадол (незалежно від його торговельної назви та лікарської форми (далі - трамадол)" та "та трамадол" в усіх відмінках виключено згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 17 вересня 2008 року N 525)

(У тексті Правил посилання на додатки 2 - 5 замінено відповідно посиланнями на додатки 3 - 6 згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 7 серпня 2015 року N 494)

1. Загальні вимоги до виписування та оформлення рецептів на лікарські засоби і виробу медичного призначення

1.1. Рецепти на лікарські засоби і виробу медичного призначення (далі - Рецепти) виписуються лікарями закладів охорони здоров'я незалежно від форм власності та підпорядкування згідно з видами медичної практики, на які було видано ліцензію МОЗ України, та відповідно до лікарських посад (далі - медичні працівники). Рецепти на лікарські засоби, виробу медичного призначення, які відпускаються на пільгових умовах чи безоплатно, дозволяється виписувати лікарям державних та комунальних закладів охорони здоров'я, а на лікарські засоби, вартість яких підлягає державному відшкодуванню, лікарям закладів охорони здоров'я незалежно від форм власності та підпорядкування за узгодженням зі структурними підрозділами охорони здоров'я місцевих державних адміністрацій.

Фельдшери закладів охорони здоров'я незалежно від форм власності та підпорядкування мають право виписувати Рецепти хворим із затяжними і хронічними захворюваннями у разі продовження лікуючим лікарем курсу лікування із зазначенням своєї посади та завіренням цього Рецепта власним підписом та печаткою закладу охорони здоров'я.

(пункт 1.1 у редакції наказів Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440, від 04.10.2013 р. N 858)

1.2. Медичні працівники, які мають право виписувати Рецепти, є відповідальними за призначення хворому ліків та дотримання правил виписування Рецептів згідно із законодавством України.

У випадку, якщо медичним працівником був виписаний Рецепт з порушенням правил, керівник закладу охорони здоров'я зобов'язаний забезпечити своєчасне виписування нового Рецепта для хворого.

(пункт 1.2 доповнено абзацом другим згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 07.08.2015 р. N 494)

1.3. Рецепти виписуються хворому за наявності відповідних показів з обов'язковим записом про призначення лікарських засобів чи виробів медичного призначення в медичній документації (історія хвороби, медична карта амбулаторного чи стаціонарного хворого).

Рецепти виписуються на лікарські засоби, зареєстровані в Україні, крім випадків, передбачених чинним законодавством.

1.4. Рецепти повинні мати кутовий штамп закладу охорони здоров'я та завірятися підписом і особистою печаткою лікаря, а у випадках, передбачених цим наказом (п. 1.14), додатково - круглою печаткою суб'єкта господарювання, що провадить діяльність, пов'язану з медичною практикою.

Завіряти печаткою закладу охорони здоров'я або іншого суб'єкта господарювання, що провадить діяльність, пов'язану з медичною практикою, незаповнені та не підписані медичним працівником рецептурні бланки забороняється.

Рецепти на лікарські засоби, вартість яких підлягає державному відшкодуванню, додатково завіряються печаткою червоного кольору "Вартість підлягає відшкодуванню".

(пункт 1.4 доповнено абзацом третім згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 22.05.2009 р. N 351, абзац третій пункту 1.4 із змінами, внесеними згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 29.10.2012 р. N 845)

1.5. Лікарі, які займаються приватною медичною практикою, на рецептурних бланках у верхньому лівому куті зазначають свою адресу, номер ліцензії та дату її видачі.

1.6. Рецепти обов'язково виписуються на:

- рецептурні лікарські засоби;
- безрецептурні лікарські засоби, вироби медичного призначення у разі відпуску їх безоплатно чи на пільгових умовах;
- лікарські засоби, які виготовляються в умовах аптеки для конкретного пацієнта.

1.7. Рецепти виписуються на рецептурному бланку форми N 1 (ф-1) (додаток 1) та спеціальному рецептурному бланку форми N 3 (ф-3) для виписування наркотичних та психотропних лікарських засобів (додаток 2).

Спеціальні рецептурні бланки форми N 3 (ф-3) виготовляються на папері рожевого кольору, розміром 75 x 120 мм, мають наскрізну нумерацію. Контроль за їх обліком та використанням покладається на відповідальну особу, яка призначається наказом керівника закладу охорони здоров'я.

(пункт 1.7 із змінами, внесеними згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 22.05.2009 р. N 351, у редакції наказів Міністерства охорони

здоров'я України від 11.11.2011 р. N 777,
від 07.08.2015 р. N 494)

1.8. Забороняється нанесення на рецептурний бланк будь-якої інформації (в тому числі і рекламної), за винятком номера страхового поліса (за необхідності).

(пункт 1.8 у редакції наказу Міністерства
охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440)

1.9. Назва лікарського засобу, а саме: міжнародна непатентована назва, торговельна назва у випадках, визначених цим пунктом, назва формоутворюючих та корегуючих речовин, склад лікарського засобу, лікарська форма, звернення лікаря до фармацевтичного працівника про виготовлення та видачу лікарських засобів пишуться латинською мовою.

Використання латинських скорочень дозволяється тільки відповідно до прийнятих у медичній і фармацевтичній практиці (додаток 3).

Торговельна назва зазначається, якщо лікарський засіб не має міжнародної непатентованої назви, належить до подібних біологічних лікарських засобів (біосимілярів), відпускається на пільгових умовах чи безоплатно, підлягає предметно-кількісному обліку (додаток 4).

Забороняється скорочення близьких за найменуванням інгредієнтів, що може призвести до плутанини стосовно того, який лікарський засіб приписано.

(пункт 1.9 із змінами, внесеними згідно з наказами
Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440,
від 14.06.2012 р. N 440,
у редакції наказу Міністерства охорони
здоров'я України від 29.11.2013 р. N 1034)

1.10. Спосіб застосування ліків пишеться державною мовою або мовою міжнаціонального спілкування відповідно до Закону Української РСР "Про мови в Українській РСР" із зазначенням дози, частоти, часу та умов прийому. Забороняється обмежуватися загальними вказівками типу "Зовнішнє", "Відомо" тощо.

1.11. Рецепти виписуються чітко і розбірливо чорнилом, кульковою ручкою або комп'ютерним набором з обов'язковим заповненням належної інформації, передбаченої формою бланка Рецепта. Виправлення в Рецепті не дозволяється.

(пункт 1.11 із змінами, внесеними згідно з наказом
Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440,
у редакції наказу Міністерства охорони
здоров'я України від 11.11.2011 р. N 777)

1.12. Усі специфічні вказівки, помітки медичного працівника ("Хронічно хворому", "За спеціальним призначенням") додатково завіряються його підписом та печаткою.

(пункт 1.12 із змінами, внесеними згідно з наказом
Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440)

1.13. Рецепти на лікарські засоби, крім наркотичних (психотропних) лікарських засобів, і виробу медичного призначення виписуються на рецептурних бланках ф-1 (додаток 1).

Рецепти на наркотичні (психотропні) лікарські засоби в чистому вигляді або в суміші з індиферентними речовинами виписуються на спеціальних рецептурних бланках ф-3.

Рецепт ф-3 додатково підписується керівником закладу охорони здоров'я або його заступником з лікувальної роботи (а в разі їх відсутності - підписом завідувача відділення цього закладу, на якого покладена відповідальність за призначення наркотичних (психотропних) лікарських засобів) і завіряється печаткою суб'єкта господарювання, що провадить діяльність, пов'язану з медичною практикою.

1.14. На рецептурних бланках ф-1 дозволяється виписувати не більше трьох найменувань лікарських засобів.

Одне найменування лікарського засобу виписується у разі:

- призначення пільговим категоріям населення на бланку ф-1;
- які підлягають предметно-кількісному обліку;
- призначення наркотичних (психотропних) лікарських засобів на бланку ф-3;

(абзац другий пункту 1.14 у редакції наказу
Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440)

- призначення лікарських засобів, вартість яких підлягає державному відшкодуванню.

(пункт 1.14 доповнено абзацом згідно з наказом
Міністерства охорони здоров'я України від 22.05.2009 р. N 351,
абзац шостий пункту 1.14 із змінами, внесеними згідно з
наказом Міністерства охорони здоров'я України від 29.10.2012 р. N 845)

1.15. Рецепти на лікарські засоби, які підлягають предметно-кількісному обліку (додаток 4), що відпускаються на пільгових умовах чи безоплатно, крім наркотичних (психотропних) лікарських засобів, виписуються у 2 примірниках на бланку ф-1.

1.16. У разі виписування безоплатно чи на пільгових умовах наркотичних (психотропних) лікарських засобів поряд з виписуванням Рецепта на бланку ф-3 виписуються додатково Рецепти на бланку ф-1.

1.17. Пільговим категоріям пацієнтів, що проводять ін'єкції поза межами лікувально-профілактичних закладів, дозволяється виписувати до 100 г етилового спирту безоплатно на місяць.

1.18. У разі необхідності (відрядження, відпустка тощо) пацієнту, в тому числі тим, хто має право на безоплатне чи пільгове забезпечення, дозволяється виписувати на одному рецептурному бланку лікарські засоби в кількості, передбаченій для тримісячного курсу лікування, ураховуючи норми відпуску лікарських засобів.

При наданні паліативної допомоги пацієнту, в тому числі тим, хто має право на безоплатне чи пільгове забезпечення, дозволяється виписувати на одному рецептурному бланку лікарські засоби в кількості, передбаченій для п'ятнадцятиденного курсу лікування.

(пункт 1.18 доповнено новим абзацом другим згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 15.03.2013 р. N 203, у зв'язку з цим абзац другий вважати абзацом третім)

При виписуванні таких Рецептів лікар повинен зробити вказівку "Хронічно хворому".

1.19. У разі необхідності, відповідно до дозового режиму, дозволяється виписувати Рецепт на лікарський засіб в кількості, необхідній для продовження чи повторення курсу лікування, шляхом зазначення кратності видачі ліків, за винятком лікарських засобів, для яких встановлені норми відпуску, зазначені в п. 1.22.

1.20. Для хворих із затяжними і хронічними захворюваннями Рецепти на лікарські засоби, що містять фенобарбітал у суміші з іншими лікарськими засобами та належать до рецептурних, можуть виписуватись на рецептурному бланку ф-1 на курс лікування до одного місяця з обов'язковою вказівкою лікаря "За спеціальним призначенням".

1.21. Забороняється виписувати Рецепти на лікарські засоби, перелічені в додатку 6 до цих Правил, та їх аналоги за дією, що використовуються для усіх видів наркозу (інгаляційного, неінгаляційного, увідного) при хірургічних та діагностичних втручаннях.

(пункт 1.21 із змінами, внесеними згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 17.09.2008 р. N 525)

1.22. Забороняється виписувати в одному Рецепті наведені нижче лікарські засоби у більшій кількості, ніж та, що вказана в таблиці (крім випадків, що зазначені в абзаці другому пункту 1.18 цієї глави):

Назва лікарського засобу	Граничнодопустима для відпуску кількість засобу на один Рецепт
Амфепрамон (фепранон)	
драже 0,025 г	50 драже
Бупренорфін	
таблетки 0,2 мг	0,017 г
таблетки 0,4 мг	0,017 г
таблетки 2 мг	0,112 г
таблетки 4 мг	0,112 г
таблетки 8 мг	0,112 г

ампули 0,3 мг - 1 мл	20 амп.
ампули 0,6 мг - 2 мл	10 амп.
пластир трансдермальний	10 пластирів незалежно від дозування
таблетки 5 мг, 15 мг, 30 мг, 60 мг	12 табл.
Морфін	
таблетки 5 мг	
таблетки 10 мг	
ампули 1 % - 1 мл	0,1 г (загальної кількості морфіну у перерахунку на безводну основу)
Натрію оксидобутират та інші солі оксимаєляної кислоти	
ампули 20 % - 5, 10 мл	10 амп.
флакони 66,7 % - 50 мл	1 флакон
Омнопон	
ампули по 1 мл	10 амп.
Психотропні лікарські засоби*	10 - 12 табл., 10 амп.
Тримеперидину гідрохлорид	
ампули 1,2 % - 1 мл	0,25 г (загальної кількості тримеперидину в перерахунку на безводну основу)
таблетки 25 мг	10 табл.

Триазолам (хальціон)	
таблетки 0,25 мг	30 табл.
Етилморфіну гідрохлорид**	
таблетки 10 мг, 15 мг	0,2 г (загальної кількості етилморфіну в перерахунку на безводну основу)
Просідол	
таблетки 25 мг	10 табл.
ампули 1 % - 1 мл	0,25 г (загальної кількості просідолу в перерахунку на безводну основу)
Трамадол (міжнародна непатентована назва)	
капсули, таблетки 0,05 г	30 капс., табл.
ампули 5 % - 1 мл	10 амп.
ампули 5 % - 2 мл	10 амп.
краплі 0,1 г в 1 мл	1 флакон 50 мл
свічки ректальні 0,1 г	20 свічок
Атропін та його солі порошок	0,01 г
Тетракаїн порошок	1 г
Тригексифенідил	0,12 г
Атракурій	0,05 г
Векуроній	0,004 г

Піпекуроній	0,004 г
Рокуроній	0,05 г
Суксаметоній	0,1 г
Буторфанол (морadol тощо)	0,008 г
Дифенгідрамін (димедрол) тверді форми	2,1 г
Зопіклон	0,075 г
Клонідін (клофелін) субстанція, рідкі форми	0,015 г
Метандієнон	0,05 г
Нандролон	0,05 г
Прометазин	0,5 г
Гідроморфону гідрохлорид	21 табл.
Фентаніл у формі трансдермальних терапевтичних систем із пролонгованим ефектом	10 пластирів незалежно від дозування
Метадон	
таблетки 5 мг, 10 мг, 25 мг, 40 мг	1 г
рідкі форми, 1 мг в 1 мл	0,3 г
Кодеїн (кодеїну фосфат) таблетки	2,1 г

* Віднесені до психотропних лікарських засобів згідно із Законом України "Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори".

** В очних краплях та мазях етилморфіну гідрохлорид може виписуватись у кількості до 1 г за наявності вказівки медичного працівника на рецепті "За спеціальним призначенням", завіреної підписом, власною печаткою лікаря та печаткою лікувально-профілактичного закладу.
У разі надходження зазначених у таблиці лікарських засобів в оригінальних упаковках, що містять більшу

кількість таблеток від указаної норми відпуску, дозволяється виписувати в Рецепті 1 упаковку, але не більше 50 таблеток.

(пункт 1.22 із змінами, внесеними згідно з наказами Міністерства охорони здоров'я України від 17.09.2008 р. N 525, від 30.12.2008 р. N 818, від 17.02.2009 р. N 96, від 22.05.2009 р. N 351, від 21.03.2011 р. N 150, від 29.02.2012 р. N 140, від 14.06.2012 р. N 440, від 15.03.2013 р. N 203, від 07.08.2015 р. N 496)

1.22.1 Наркотичні (психотропні) комбіновані лікарські засоби, які підлягають предметно-кількісному обліку, виписуються медичними працівниками на рецептурних бланках ф-1.

1.22.2 Забороняється виписувати в одному Рецепті ф-1 наркотичні (психотропні) комбіновані лікарські засоби у більшій кількості у їх складі наркотичних засобів або психотропних речовин і прекурсорів, ніж та, що вказана у таблиці:

Назва наркотичного засобу, психотропної речовини, прекурсору	Граничнодопустима для відпуску кількість у складі наркотичного (психотропного) комбінованого лікарського засобу на 1 Рецепт
Кодеїн	0,2 г
Декстропроксифен	0,6 г
Фенобарбітал	1 г
Ефедрину гідрохлорид	0,6 г
Псевдоефедрин	0,6 г
Фенілпропаноламін	0,6 г
Ерготамін	0,02 г
Ергометрин	0,002 г
(у перерахунку на безводну основу)	

У разі надходження цих препаратів в оригінальних упаковках, що містять більшу кількість речовини від указаної норми, дозволяється виписувати в 1 рецепті 1 упаковку лікарського засобу, але не більше 50 таблеток.

(пункт 1.22.2 із змінами, внесеними згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440)

2. Особливості виписування Рецептів на лікарські засоби, що виготовляються в умовах аптеки

2.1. Рецепти на лікарські засоби, які виготовляються в аптеці, виписуються в розгорнутому вигляді.

(пункт 2.1 у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440)

2.2. Назви наркотичних (психотропних) та отруйних лікарських засобів пишуться на початку Рецепта, далі - усі інші лікарські засоби (інгредієнти).

2.3. При виписуванні наркотичних (психотропних), отруйних та сильнодіючих лікарських засобів у дозах, що перевищують вищі одноразові дози, медичний працівник зобов'язаний написати дозу цього засобу словами і поставити знак оклику.

2.4. Кількість твердих та сипучих лікарських засобів указується у грамах (0,001; 0,01; 0,5; 1,0), рідких - у мілілітрах, грамах, краплях.

2.5. При необхідності негайного відпуску хворому ліків у верхній частині Рецепта проставляється позначка "cito" (швидко) або "statim" (негайно).

3. Термін дії Рецепта

3.1. Рецепти на лікарські засоби, виписані на рецептурних бланках ф-1, дійсні протягом одного місяця з дня виписки, а на спеціальних рецептурних бланках ф-3 - протягом десяти днів з дня виписки.

(пункт 3.1 із змінами, внесеними згідно з наказами Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440, від 15.03.2013 р. N 203)

4. Оформлення вимог-замовлень на лікарські засоби і виробу медичного призначення

4.1. Для забезпечення лікувально-діагностичного процесу або проведення наукових досліджень лікувально-профілактичні заклади або науково-дослідні установи можуть отримувати лікарські засоби, виробу медичного призначення з аптек та аптечних складів (баз) на вимогу-замовлення, яка містить інформацію про замовника (реквізити), його довірену особу, дату, назву лікарського засобу, одиницю виміру, кількість упаковок замовлених та відпущених тощо.

(пункт 4.1 із змінами, внесеними згідно з наказами Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440,

4.2. При оформленні вимоги-замовлення для отримання з аптек та аптечних складів (баз) лікарських засобів, виробів медичного призначення вона завіряється кутовим штампом, круглою печаткою лікувально-профілактичного закладу або науково-дослідної установи, або суб'єкта господарювання, що провадить діяльність, пов'язану з медичною практикою, підписом керівника закладу (науково-дослідної установи) або його заступника з лікувальної частини.

(пункт 4.2 із змінами, внесеними згідно з наказом
Міністерства охорони здоров'я України від 30.01.2007 р. N 42)

4.3. У вимозі-замовленні вказують назву лікарського засобу, дозування, форму випуску (таблетки, ампули тощо), вид упаковки (коробки, флакони, туби тощо), загальну кількість.

(пункт 4.3 із змінами, внесеними згідно з наказами
Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440,
від 29.11.2013 р. N 1034)

4.4. Вимоги-замовлення на лікарські засоби, що підлягають предметно-кількісному обліку, лікарські засоби для наркозу, лікарські засоби, які належать до фармакологічних груп, що наведені в додатку 6, та лікарські засоби, наведені в таблиці п. 1.22 цих Правил, виписуються на окремих бланках вимог-замовлень для кожної групи препаратів.

4.5. Вимоги-замовлення виписуються у трьох примірниках, а на лікарські засоби, що підлягають предметно-кількісному обліку, вимоги-замовлення виписуються у чотирьох примірниках.

В аптеці (аптечному складі/базі) залишається один примірник вимоги-замовлення, крім вимоги-замовлення на лікарські засоби, що підлягають предметно-кількісному обліку і залишаються у двох примірниках.

**Заступник голови
Державної служби лікарських засобів
і виробів медичного призначення**

Ю. В. Підпружников

Додаток 1
до Правил виписування рецептів та
вимог-замовлень на лікарські засоби і
вироби медичного призначення

Прізвище, ім'я та по батькові і
вік хворого

Адреса _____ хворого _____ або _____ номер
медичної _____ карти _____
амбулаторного хворого _____

Назва _____ та _____ кількість
виписаних _____ лікарських
засобів _____

Номер рецепта _____ " ____ " _____ 20__ р.
(дата виписки рецепта)

лінія відриву

Форма рецептурного бланка N 1 (ф-1) для виписування лікарських засобів і виробів медичного призначення, що відпускаються за повну вартість, безоплатно, з оплатою 50 % і таких, що підлягають предметно-кількісному обліку

Назва закладу*
(штамп закладу)

Код закладу за ЗКУД
Код за ЄДРПОУ
Медична документація ф-1

Номер рецепта _____

РЕЦЕПТ

(дорослий, дитячий - потрібне підкреслити)

" ____ " _____ 20__ р.
(дата виписки рецепта)

За повну вартість _____ Безоплатно _____ Оплата 50 % _____

Прізвище, _____ ім'я _____ та _____ по _____ батькові _____ і
вік хворого _____

Адреса _____ хворого _____ або _____ номер
медичної _____ карти _____
амбулаторного хворого _____

Прізвище, _____ ім'я _____ та _____ по _____ батькові _____
лікаря _____

I Rp:
I
I

I Rp:
I

			I	Rp: I I
Підпис лікаря (розбірливо)	та	особиста	M. П.	печатка
Рецепт дійсний протягом 1 місяця			печатка лікувально-профілактичного закладу	

Пам'ятка лікарю
(друкується на зворотному боці рецептурного бланка)

Код лікувально-профілактичного закладу друкується друкарським способом або ставиться штамп.

Рецепт виписується латинською мовою, розбірливо, чітко, чорнилом або кульковою ручкою, виправлення забороняються.

На одному рецептурному бланку виписується: одне найменування лікарського засобу, що вміщує отруйні або наркотичні лікарські засоби, або 1 - 3 найменування інших лікарських засобів.

Дозволяються тільки прийняті правилами скорочення позначень.

Тверді і сипучі речовини в грамах (0,01; 0,5; 1,0), рідкі - в мілілітрах, грамах і краплях.

Спосіб вживання пишеться державною мовою відповідно до Закону України "Про мови в Українській РСР", забороняється обмежуватись загальними вказівками: "Внутрішнє", "Зовнішнє", "Відомо" і т. ін.

Штамп аптеки

Н
індивідуального виготовлення

лікарської

Перевірів

форми
Відпустив

Прийняв Виготовив

**) Лікарі, які займаються приватною медичною практикою, у верхньому лівому куті зазначають свою адресу, номер ліцензії.*

****) Забороняється нанесення на рецептурний бланк будь-якої інформації (у тому числі й рекламної), за винятком номера страхового поліса (за необхідності).*

**Заступник голови
Державної служби лікарських засобів
і виробів медичного призначення**

Ю. В. Підпружников

(додаток 1 із змінами, внесеними згідно з наказами
Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440,
від 30.01.2007 р. N 42,
від 11.11.2011 р. N 777)

Додаток 2
до Правил виписування рецептів та
вимог-замовлень на лікарські засоби і
вироби медичного призначення

**Спеціальний рецептурний бланк
форми N 3 (ф-3) для виписування наркотичних та психотропних
лікарських засобів**

Ідентифікаційний код
за ЄДРПОУ _____

Код за ДКУД _____

Медична документація ф-3

(найменування закладу)

М. П.

РЕЦЕПТ

**на право одержання лікарського засобу, що містить наркотичний
засіб чи психотропну речовину**

Серія _____ N _____ "___" _____ 20__ року

Прізвище та ініціали, вік хворого

Номер медичної карти амбулаторного хворого

Історія хвороби (амбулаторна карта) N _____

Прізвище та ініціали лікаря

Rp:

Підпис і особиста
печатка лікаря
(розбірливо)

Печатка
лікувально-профілактичного
закладу

Рецепт дійсний протягом 10 днів.

Рецепт залишається в аптеці.

Примітка. Серія та номер бланка зазначаються друкарським способом.

(Правила доповнено новим додатком 2 згідно з наказом
Міністерства охорони здоров'я України від 07.08.2015 р. N 494,
у зв'язку з цим додатки 2 - 5 вважати відповідно додатками 3 - 6)

Додаток 3
до Правил виписування рецептів та
вимог-замовлень на лікарські засоби і
вироби медичного призначення

Найважливіші рецептурні скорочення

Скорочення на латинській мові	Повне написання	Переклад
1	2	3
	ana	по, порівну
ac. acid.	acidum	кислота
amp.	ampulla	ампула
aq.	aqua	вода
aq. pur.	aqua purificata	очищена вода
but.	butyrum	масло (тверде)

comp.	compositus (a, um)	складний
D.	Da, Detur, Dentur	видай, нехай буде видано, нехай будуть видані
D. S.	Da Signa, Detur Signetur	видай, познач нехай буде видано позначено, видати позначити
D. t. d.	Da (Dentur)tales doses	видай (видати) таких доз
dil.	dilutus	розведений
div. in. p. aeq.	divide in partes aequales	розділи на рівні частини
extr.	extractum	екстракт, витяжка
f.	fiat (fiant)	нехай утвориться (утворяться)
gtt., gtts.	gutta, guttae	крапля, краплі
hb.	herba	трава
inf.	infusum	настій
in ampl.	in ampullis	в ампулах
in tab.	in tabulettis	в таблетках
linim.	linimentum	рідка мазь, лінімент
liq.	liquor	рідина
M. pil.	massa pilularum	пілюльна маса
M.	Misce, Misceatur	змішай, нехай буде змішано, змішати
N.	numero	числом
ol.	oleum	олія
pil.	pilula	пілюля

P. aeq.	partes aequales	рівні частини
pulv.	pulvis	порошок
q. s.	quantum satis	скільки потрібно, скільки необхідно
r., rad.	radix	корінь
Rp.	Recipe	візьми
Rep.	Repete, Repetatur	повтори, нехай буде повторено
rhiz.	rhizoma	кореневище
S.	Signa, Signetur	познач, нехай буде позначено
sem.	semen	насіння
simpl.	simplex	простий
sir.	sirupus	сироп
sol.	solutio	розчин
steril.	aerilisa sterilisetur	простерилізуй, нехай буде простерилізовано
supp.	suppositorium	свічка, супозиторій
tab.	tabuletta	таблетка
t-ra., tct.	tinctura	настойка
ung.	unguentum	мазь
vit.	vitrum	склянка
praecip.	praecipitatus	осаджений

(додаток 3 у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 17.09.2008 р. N 525)

<http://yurist-online.org/>

Додаток 4
до Правил виписування рецептів та
вимог-замовлень на лікарські засоби і
вироби медичного призначення

**Перелік лікарських засобів, що
підлягають предметно-кількісному обліку в закладах охорони
здоров'я**

1. Наркотичні лікарські засоби.
2. Психотропні лікарські засоби.
3. Отруйні та сильнодіючі лікарські засоби (за міжнародними непатентованими назвами):
атропін та його солі (порошок),
кетамін,
тетракаїн (порошок),
тригексифенідил,
атракурій,
векуроній,
піпекуроній,
рокуроній,
суксаметоній,
буторфанол (морadol тощо),
дифенгідрамін (димедрол) (тверді форми),
зопіклон,
клонідін (клофелін) (субстанція, рідкі форми),
метандієнон,
нандролон,
прометазин.
4. Комбіновані лікарські засоби, які містять ефедрин (окрім лікарських засобів у формі сиропів), трамадол, псевдоефедрин та декстропропоксифен.
5. Лікарські засоби (за міжнародною непатентованою назвою): тропікамід.

Примітки.

1. Не підлягають предметно-кількісному обліку медичні аптечки транспортних засобів, у які входить розчин буторфанолу тартрату для ін'єкцій 0,2 % по 1 мл у шприц-тюбиках.
2. Міністерству охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, управлінням охорони здоров'я обласних (міських) держадміністрацій спільно з об'єднаннями (підприємствами) "Фармація" дозволяється, при потребі, розширювати даний перелік, а керівникам лікувально-профілактичних закладів - установлювати у відділеннях предметно-кількісний облік і інших лікарських засобів.

**Заступник голови
Державної служби лікарських засобів
і виробів медичного призначення**

Ю. В. Підпружников

(додаток 4 із змінами, внесеними згідно з наказами
Міністерства охорони здоров'я України від 30.01.2007 р. N 42,
від 17.09.2008 р. N 525,
від 30.12.2008 р. N 818,
від 21.03.2011 р. N 150,
від 11.11.2011 р. N 777,
від 29.10.2012 р. N 845)

Додаток 5
до Правил виписування рецептів та
вимог-замовлень на лікарські засоби і
вироби медичного призначення

Форма вимоги-замовлення

Додаток 3 вилучено
(згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України
від 4 липня 2006 року N 440)

Додаток 6
до Правил виписування рецептів та
вимог-замовлень на лікарські засоби і
вироби медичного призначення

Перелік лікарських засобів (за міжнародними непатентованими назвами), на які не дозволяється виписувати Рецепти

Фармакотерапевтична група	Міжнародна непатентована назва
---------------------------	--------------------------------

Засоби для наркозу	
	Азоту закис
	Галотан
	Гексенал
	Гексобарбітал
	Диетиловий ефір
	Енфлуран
	Етомідат
	Ізофлуран
	Кетамін
	Метогексітал
	Натрію оксибат*
	Предіон
	Пропанідид
	Пропофол
	Тіопентал натрію
Опіодні аналгетики	
	Реміфентаніл
	Фентаніл****
Нейролептики	
	Дроперидол

Похідні безнодіазепіну	
	Мідазолам**
	Флунітразепам**
Позицію вилучено	
	Позицію вилучено
	Позицію вилучено
	Позицію вилучено
	Позицію вилучено
	Позицію вилучено
	Позицію вилучено
	Позицію вилучено
	Позицію вилучено
	Позицію вилучено
Діагностичні радіофармацевтичні препарати	без винятку
Терапевтичні радіофармацевтичні препарати	без винятку
Антихолінергічні засоби	Тропікамід

* Лікарські форми для внутрішньовенного введення

** Лікарські форми для внутрішньовенного та внутрішньом'язового введення

*** вилучено

**** Крім препаратів у формі трансдермальних терапевтичних систем із пролонгованим ефектом

**Заступник голови
Державної служби лікарських засобів
і виробів медичного призначення**

Ю. В. Підпружников

(додаток 6 із змінами, внесеними згідно з наказами
Міністерства охорони здоров'я України від 04.07.2006 р. N 440,
від 30.01.2007 р. N 42,
від 02.04.2014 р. N 239)

Форма

Додаток
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України
19.07.2005 N 360
(у редакції наказу Міністерства охорони
здоров'я України
від 11.11.2011 N 777)

**Журналу обліку
отруйних, сильнодіючих та комбінованих лікарських засобів, що
підлягають предметно-кількісному обліку в закладах охорони
здоров'я**

Найменування лікарського засобу _____

(повне найменування, форма випуску, одиниця виміру)

Надходження				Надходження та залишок разом за місяць	Види видатку (за амбулаторною рецептурою, лікувальні установи, аптечні пункти тощо)	Видатки										Видатки за місяць за кожним з видів окремо	Усього за місяць за усіма видами видатків
номер документа і дата	кількість	номер документа і дата	кількість			1	2	3	4	5	6	7	8	9	10*		

* З урахуванням кількості днів місяця.

Журнал обліку отруйних, сильнодіючих та комбінованих лікарських засобів, що підлягають предметно-кількісному обліку в закладах охорони здоров'я, повинен бути пронумерований, прошнурований і завірений підписом керівника та скріплений печаткою.

**Начальник Управління розвитку
фармацевтичного
сектору галузі охорони здоров'я**

В. В. Стеців

(Застосування Форми журналу призупинено до 1 жовтня 2006 року згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 20 жовтня 2005 року N 539, враховуючи зміни, внесені згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 31 травня 2006 року N 348;
застосування Форми журналу відновлено з 1 жовтня 2006 року згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 20 жовтня 2005 року N 539, враховуючи зміни, внесені згідно з наказом Міністерства охорони здоров'я України від 31 травня 2006 року N 348, додаток у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 11.11.2011 р. N 777)