



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994

тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

20 МАЙ 2019

№ 116.4/д5-4

На № _____ от _____

Руководителям органов
государственной власти субъектов
Российской Федерации
в сфере охраны здоровья

Министерство здравоохранения Российской Федерации сообщает, что органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья необходимо обеспечить введение новых форм рецептурных бланков в соответствии с требованиями приказа Минздрава России от 14 января 2019 г. № 4н «Об утверждении порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения» (зарегистрирован Минюстом России 26 марта 2019 г., регистрационный № 54173) (далее – Приказ № 4н).

В соответствии с письмом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 4 апреля 2019 г. № 25-4/И/2-2885 было разрешено использование остатков ранее изготовленных рецептурных бланков «старого образца» до 31 декабря 2019 г., которые могут быть заполнены в соответствии с требованиями приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. № 1175н «Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения».

Кроме того, сообщаем, что аптечным организациям не запрещено отпускать лекарственные препараты по рецептам, оформленным на рецептурных бланках «старого образца» формы № 148-1/у-06 (л) и № 148-1/у-04 (л) с учетом срока действия указанных рецептов.

Также, в связи с возникающими вопросами, поясняем применение пункта 25 части I приложения № 1 к Приказу № 4н устанавливающего, что рецепты на производные барбитуровой кислоты, комбинированные лекарственные препараты, содержащие кодеин (его соли), иные комбинированные препараты, подлежащие предметно-количественному учету, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью в соответствии с основным фармакологическим действием могут оформляться на курс лечения не более 60 дней. В случае, когда курс лечения составляет более 30 дней дополнительно в рецептах на бумажном носителе производится надпись «По специальному назначению», заверенная подписью медицинского работника

и печатью медицинской организации «Для рецептов», в рецептах в форме электронного документа производится отметка «По специальному назначению», с проставлением усиленной квалифицированной электронной подписи медицинского работника и лица, уполномоченного заверять документы от имени медицинской организации.

Директор Департамента
лекарственного обеспечения
и регулирования обращения
медицинских изделий



Е.А. Максимкина