



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ПО КОНТРОЛЮ ЗА ОБОРОТОМ  
НАРКОТИКОВ  
(ФСКН РОССИИ)

**РЕГИОНАЛЬНОЕ УПРАВЛЕНИЕ  
ПО РЕСПУБЛИКЕ КРЫМ**

295000, Республика Крым, г. Симферополь,  
ул. Крымской правды, 69  
тел./факс: (495) 781-24-20 (доб.) 22-02-44  
<http://82.fskn.gov.ru>

*И.Рх. 16* № *2/4/791*  
на *\_\_\_\_\_* № *\_\_\_\_\_*

Экз. № *1*

Министру здравоохранения  
Республики Крым  
Голенко А.И.

295005, Республика Крым,  
г. Симферополь, пр. Кирова, 13

О порядке оборота и учета  
кодеиносодержащих препаратов

Уважаемый Александр Иванович!

В связи с имеющимся фактами изъятия из незаконного оборота наркотических средств «дезоморфин», изготавляемых кустарным способом из кодеиносодержащих лекарственных препаратов (Седал-М, пенталгин плюс, седальгин-нео, коделак, тетралгин, тедеин и т.д.), прошу Вас обратить внимание на недопущение нарушений законодательства в области оборота подконтрольных веществ в аптечных организациях.

Пунктом 2 постановления Правительства РФ от 20.07.2011 № 599 «О мерах контроля в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, включенных в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации» предусмотрено, что отпуск физическим лицам препаратов с малым содержанием кодеина или его солей осуществляется по рецепту врача (фельдшера).

Согласно подпункта «а» пункта 5 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденного приказом Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 562н (в ред. Приказа Минздрава России от 10.06.2013г. № 369н), комбинированные лекарственные препараты, содержащие, в том числе, кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой

*Министерство здравоохранения  
Республики Крым  
Голенко А.И.  
08/08/2013*

лекарственной формы) или в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения), подлежат отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88. Данные рецепты должны оставаться в аптечной организации для предметно-количественного учета и подлежат хранению в течение трех лет.

Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 утвержден Приложением № 2 приказа Минздрава России от 20.12.2012 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».

В соответствии с приказом Минздрава России от 17.06.2013 г. № 378н, предметно-количественный учет лекарственных средств (за исключением наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров) осуществляется в журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, форма которых зависит от вида организации, где происходит обращение лекарственных препаратов:

- у производителей и в организациях оптовой торговли лекарственными средствами учет ведется по форме согласно приложению № 1 к Правилам регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения и подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, утвержденным Приказом № 378н (далее – правил регистрации операций);

- в аптечных организациях и у индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность, - по форме согласно приложению № 2 к Правилам регистрации операции;

- в медицинской организации и у индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на медицинскую деятельность, - по форме согласно приложению № 3 к Правилам регистрации операции.

Таким образом, если аптечное (медицинское) учреждение осуществляет отпуск кодеиносодержащего препарата без рецепта, это влечет за собой ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации и может квалифицироваться как грубое нарушение лицензионных требований, предусмотренных пп. «г» п. 5 постановления Правительства Российской Федерации от 22.12.2011 № 1081, что влечет за собой административную ответственность по ч. 4 ст. 14.1 КоАП РФ за осуществление предпринимательской деятельности с грубым нарушением условий, предусмотренных специальным разрешением (лицензией), с наложением административного штрафа на лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность без образования юридического лица, в размере от четырех тысяч до пяти тысяч рублей или административное приостановление деятельности на срок до девяноста суток; на должностных лиц - от четырех тысяч до пяти тысяч рублей; на юридических лиц - от сорока тысяч до пятидесяти тысяч рублей или административное приостановление деятельности на срок до девяноста суток.

На основании изложенного, прошу Вас:

- довести данную информацию до медицинских и аптечных учреждений, расположенных на территории Республики Крым;
- организовать и провести иные мероприятия, направленные на недопущение медицинскими и аптечными учреждениями нарушений требований законодательства Российской Федерации.

О принятых мерах и уведомлении медицинских и аптечных учреждений о порядке оборота предметно-количественном учете лекарственных препаратов, прошу сообщить в наш адрес.

С уважением,

Начальник Регионального управления

Ф.В. Гаджиахмедов