



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минздрав России)

МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 29064

от 15 июля 2013 г.

П Р И К А З

10 июля 2013 г.

№ 369н

Москва

**О внесении изменений
в некоторые приказы Министерства здравоохранения
и социального развития Российской Федерации**

Приказы в а ю:

1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в некоторые приказы Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации.

2. Пункт 1, подпункт «д» подпункта 2 пункта 2 и подпункт «з» подпункта 3 пункта 2 изменений вступают в силу с 8 августа 2013 года.

Министр

В.И. Скворцова

КОПИЯ ВЕРНА

Начальник Общего отдела

Ю.В. Кулешова

10 июля 2013 г.



УТВЕРЖДЕНЫ

приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «10» сентября 2013 г. № 369н

**Изменения,
которые вносятся в некоторые приказы
Министерства здравоохранения и социального развития
Российской Федерации**

1. Приложение к приказу Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 16 марта 2010 г. № 157н «Об утверждении предельно допустимого количества наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 26 мая 2010 г., регистрационный № 17376) дополнить строками следующего содержания:

Фенобарбитал	50 мг	2 г
Хлордиазепоксид	20 мг	—

2. В Порядке отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденном приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 17 мая 2012 г. № 562н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 1 июня 2012 г., регистрационный № 24438):

1) в пункте 3:

а) в абзаце первом слова «из аптек и аптечных пунктов» заменить словами «аптек, аптечных пунктов и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность»;

б) в абзаце втором слова «аптечных пунктов и аптечных киосков» заменить словами «аптечных пунктов, аптечных киосков и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность»;

2) в пункте 4:

а) подпункт «а» после слов «до 5 мг» дополнить словом «включительно»;

б) подпункт «б» после слов «до 100 мг» дополнить словом «включительно»;

в) подпункт «г» после слов «до 30 мг» дополнить словом «включительно»;

г) подпункт «д» после слов «до 30 мг» дополнить словом «включительно»;

д) дополнить подпунктами «е, «ж», «з» следующего содержания:

«е) фенобарбитал в количестве, превышающем 20 мг, и до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

ж) фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эрготамином гидротартратом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

з) хлордиазепоксид в количестве до 10 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).»;

3) в пункте 5:

а) подпункт «а» после слов «до 20 мг» и после слов «до 200 мг» дополнить соответственно словом «включительно»;

б) подпункт «б» после слов «до 60 мг» дополнить словом «включительно»;

в) в подпункте «в»:

слова «в количестве от 30 мг» заменить словами «в количестве, превышающем 30 мг»;

после слов «до 60 мг» и после слов «до 30 мг» дополнить соответственно словом «включительно»;

г) подпункт «г» после слов «до 200 мг» дополнить словом «включительно»;

д) подпункт «д» после слов «до 300 мг» дополнить словом «включительно»;

е) подпункт «е» после слов «до 50 мг» дополнить словом «включительно»;

ж) подпункт «ж» после слов «до 75 мг» и после слов «до 300 мг» дополнить соответственно словом «включительно»;

з) дополнить подпунктами «з», «и», «к» следующего содержания:

«з) фенобарбитал в количестве до 15 мг включительно в сочетании с кодеином (или его солями) независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

и) фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эфедрином гидрохлоридом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

к) хлордиазепоксид в количестве, превышающем 10 мг, и до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).»;

4) пункт 6 после слов «(аптечного пункта)» дополнить словами «или индивидуальный предприниматель, имеющий лицензию на фармацевтическую деятельность.»;

5) пункт 7 после слов «(аптечного пункта)» дополнить словами «или индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность,»;

б) в пункте 8:

а) абзац первый:

после слов «фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта)» дополнить словами «или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность,»;

после слов «наименования аптеки (аптечного пункта),» дополнить словами «или фамилии, имени, отчества (при его наличии) индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность,»;

б) абзац второй после слов «(аптечного пункта)» дополнить словами «или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность,»;

в) абзац третий изложить в следующей редакции:

«При очередном обращении пациента фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность, учитываются отметки о предыдущем отпуске комбинированного лекарственного препарата.»;

7) пункт 9 после слов «(аптечном пункте)» дополнить словами «или у индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность,».