



МИНИСТЕРСТВО ЮСТИЦИИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ



ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

Регистрационный № 29064

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

ПРИКАЗ

10 июня 2013 г.

№ 369н

Москва

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

Приказываю:

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

*Скворцова*

В.И. Скворцова

КОПИЯ ВЕРНА

Начальник Общего отдела

дс 11.06.2013

*Кулешова*  
Ю.В. Кулешова



УТВЕРЖДЕНЫ  
приказом Министерства здравоохранения  
Российской Федерации  
от «10» июня 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,»;

6) 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,».