

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
31 октября 2007 г. N 99

**ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ИНСТРУКЦИИ О ПОРЯДКЕ ВЫПИСЫВАНИЯ РЕЦЕПТА ВРАЧА И
СОЗДАНИЯ ЭЛЕКТРОННЫХ РЕЦЕПТОВ ВРАЧА**

(в ред. постановлений Минздрава от 31.10.2008 N 181,
от 09.09.2014 N 66, от 16.01.2016 N 1, от 17.06.2019 N 60,
от 23.10.2020 N 87, от 18.09.2023 N 139)

На основании части восьмой статьи 25 Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 г. N 161-З "Об обращении лекарственных средств", части третьей статьи 18 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 г. N 408-З "О наркотических средствах, психотропных веществах, их прекурсорах и аналогах", частей первой и второй пункта 6 Положения о порядке бесплатного и льготного обеспечения лекарственными средствами и перевязочными материалами отдельных категорий граждан, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 30 ноября 2007 г. N 1650 (далее - Положение), подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. N 1446, Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87, от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

1. Утвердить Инструкцию о порядке выписывания рецепта врача и создания электронных рецептов врача (прилагается).

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

2. Внести в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27 декабря 2006 г. N 120 "Об утверждении Надлежащей аптечной практики" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., N 28, 8/15774) следующие изменения и дополнения:

2.1. пункт 1 изложить в следующей редакции:

"1. Утвердить:

Надлежащую аптечную практику согласно приложению 1;

форму журнала учета неправильно выписанных рецептов врача согласно приложению 2;

форму журнала регистрации рецептов врача, находящихся на отсроченном обслуживании, согласно приложению 3;

образец сигнатуры согласно приложению 4;

перечень лекарственных средств, наркотических средств, психотропных веществ и этилового спирта, подлежащих предметно-количественному учету, согласно приложению 5;

сроки хранения рецептов врача в аптеке согласно приложению 6.";

2.2. дополнить приложениями 2 - 6 следующего содержания:

к постановлению
Министерства
здравоохранения
Республики Беларусь
27.12.2006 N 120

Наименование _____
(аптека)

ЖУРНАЛ
учета неправильно выписанных рецептов врача

N п/п	Дата выписки рецепта врача	Наименование организации здравоохранения или индивидуального предпринимателя	Фамилия, имя, отчество врача, неправильно выписавшего рецепт	Названия выписанных лекарственных средств	Описание нарушения	Принятые меры	Фамилия, имя, отчество фармацевтического работника аптеки
1	2	3	4	5	6	7	8

Приложение 3
к постановлению
Министерства
здравоохранения
Республики Беларусь
27.12.2006 N 120

Наименование _____
(аптека)

ЖУРНАЛ
регистрации рецептов врача, находящихся на отсроченном обслуживании

N п/п	Дата регистрации рецепта врача	Название лекарственного средства или психотропного вещества, дозировка, количество	Номер рецепта врача и дата его выписки	Фамилия, имя, отчество больного	Адрес, домашний телефон	Дата реализации по рецепту врача
1	2	3	4	5	6	7

Приложение 4
к постановлению
Министерства
здравоохранения
Республики Беларусь
27.12.2006 N 120

Образец сигнатуры

СИГНАТУРА <*>	
Аптека N _____	Рецепт врача N _____
Фамилия, инициалы, возраст больного _____	
Rp: _____	
Фамилия, инициалы врача _____	
Приготовил _____	
Проверил _____	
Реализовал _____	
Дата _____	Цена _____
Для повторного изготовления необходим повторный рецепт врача	

<*> Размер сигнатуры 80 x 148 мм.

Приложение 5
к постановлению
Министерства
здравоохранения
Республики Беларусь
27.12.2006 N 120

ПЕРЕЧЕНЬ

ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ЭТИЛОВОГО СПИРТА, ПОДЛЕЖАЩИХ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ

1. Наркотические средства и психотропные вещества, указанные в пунктах 29, 45, 64 и 77 Инструкции о порядке приобретения, хранения, реализации и использования наркотических средств и психотропных веществ в медицинских целях, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 28 декабря 2004 г. N 51 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., N 110, 8/12854).

2. Комбинированные наркотические средства, содержащие кодеин с парацетамолом или декстропропоксифен с парацетамолом.

3. Психотропное вещество фенобарбитал в таблетках.

4. Комбинированные психотропные вещества:

солутан во флаконах;

эфедрин с дифенгидрамином в таблетках.

5. Лекарственные средства списка "А":

указанные в перечне лекарственных средств списка "А", утвержденном постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 24 июня 2005 г. N 16 "Об утверждении перечня лекарственных средств списка "А" и Правил хранения лекарственных средств списка "А" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., N 111, 8/12865);

тригексифенидил в таблетках.

6. Этиловый спирт.

7. Лекарственные средства, не указанные в пункте 1 настоящего перечня, независимо от их стоимости <*>.

<*> Подлежат предметно-количественному учету в организациях здравоохранения, финансируемых из бюджета, и в других организациях здравоохранения по решению их руководителей каждым материально ответственным лицом.

Приложение 6
к постановлению
Министерства
здравоохранения
Республики Беларусь
27.12.2006 N 120

СРОКИ ХРАНЕНИЯ РЕЦЕПТОВ ВРАЧА В АПТЕКЕ

Название лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ	Срок хранения рецептов врача <*>
Наркотические средства, выписанные на бланке рецепта врача для выписки наркотических средств	3 года
Лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, выписанные на бланке рецепта врача для выписки лекарственных средств на льготных условиях, в том числе бесплатно	5 лет
Психотропные вещества, выписанные на бланке рецепта врача для выписки лекарственных средств и психотропных веществ	1 год
Лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету в аптеке	1 год
Лекарственные средства, обладающие анаболической активностью	1 год
Лекарственные средства списка "А", не подлежащие предметно-количественному учету	1 месяц
Стероидные гормоны в ампулах	1 месяц
Готовые лекарственные средства, содержащие кодеин и декстропропоксифен и не подлежащие предметно-количественному учету (пенталгин, спазмовералгин и другие)	1 месяц
Этиловый спирт в чистом виде и в смеси с другими лекарственными средствами	1 месяц

<*> Срок хранения рецептов врача устанавливается, не считая периода срока их действия.";

2.3. в приложении к этому постановлению:

2.3.1. в грифе после слова "Приложение" дополнить цифрой "1";

2.3.2. в пункте 4 слово "турникетом" заменить словами "пандусом с двумя перилами";

2.3.3. пункт 13 после слов "осуществляется в" дополнить словом "отдельных";

2.3.4. часть шестую пункта 17 дополнить абзацем следующего содержания:

"о порядке уничтожения рецептов врача.";

2.3.5. главу 7 изложить в следующей редакции:

"ГЛАВА 7 РЕАЛИЗАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

43. Реализация лекарственных средств, а также товаров аптечного ассортимента осуществляется работниками аптек, имеющими высшее или среднее фармацевтическое образование (далее - фармацевтический работник).

В аптеках третьей, четвертой, пятой категории реализация лекарственных средств может осуществляться одним фармацевтическим работником аптеки.

44. Фармацевтические работники аптеки, осуществляющие реализацию лекарственных средств гражданам, должны иметь бэдж с фотографией, указанием должности, фамилии, имени, отчества.

45. Гражданин имеет право обратиться к фармацевтическому работнику аптеки с просьбой о разъяснении медицинского применения лекарственного средства при отсутствии посторонних лиц.

46. В витринах аптеки выставляются готовые лекарственные средства, имеющиеся в наличии. Запрещается выставлять в витрину наркотические средства, психотропные вещества и лекарственные средства списка "А", лекарственные средства, обладающие анаболической активностью.

47. Для лекарственных средств, требующих специальных условий хранения, в витрину выставляется только вторичная индивидуальная упаковка.

48. Витрины с лекарственными средствами, реализация которых осуществляется по рецепту врача, оформляются надписью: "Отпускается по рецепту врача".

49. При реализации лекарственных средств в присутствии гражданина проверяются их оформление, маркировка, упаковка и срок годности.

50. Лекарственные средства, за исключением разрешенных к реализации без рецепта врача в порядке, установленном статьей 21 Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 года "О лекарственных средствах" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., N 122, 2/1258), должны реализовываться в аптеках по рецептам врача, оформленным на бланках рецепта, утвержденных в соответствии с законодательством Республики Беларусь.

51. Лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, назначенные гражданину врачом и выписанные в рецепте врача, реализуются в аптеках за полную стоимость, а также на льготных условиях, в том числе бесплатно, в порядке, установленном Правительством Республики Беларусь и настоящей Надлежащей аптечной практикой.

52. В случае, если рецепт врача на лекарственное средство списка "А" или "Б", наркотическое средство или психотропное вещество в дозе, превышающей высшую разовую дозу, выписан с нарушением порядка выписки рецепта врача, устанавливаемого Министерством здравоохранения Республики Беларусь, фармацевтический работник аптеки обязан реализовать это лекарственное средство, наркотическое средство или психотропное вещество из расчета половины высшей разовой дозы.

На оборотной стороне рецепта врача указывается цифрой и прописью количество лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества, реализованного фармацевтическим работником аптеки.

53. Неправильно выписанные рецепты врача погашаются штампом аптеки "Рецепт недействителен" и регистрируются в журнале учета неправильно выписанных рецептов врача. Информация о неправильно выписанных рецептах врача ежемесячно сообщается руководителем аптеки в организацию здравоохранения или индивидуальному предпринимателю, врач которой (которого) неправильно выписал рецепт врача.

54. Наркотические средства реализуются в аптеках, имеющих специальное разрешение (лицензию) Министерства здравоохранения Республики Беларусь на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, расположенных в пределах административно-территориальных единиц, на территории которых находятся организации здравоохранения, врачи которых выписали рецепт врача.

Аптеки, осуществляющие реализацию наркотических средств по рецептам врача, оформленным на бланках рецепта врача для выписки наркотических средств, должны быть обеспечены образцами оттисков печатей, подписей врачей, работающих в организациях здравоохранения и выписывающих наркотические средства.

Руководители организаций здравоохранения, финансируемых из бюджета, ежегодно направляют в аптеку списки граждан, которым выписываются наркотические средства, и обновляют эти списки по мере необходимости.

55. Психотропные средства реализуются аптеками, имеющими специальное разрешение (лицензию) Министерства здравоохранения Республики Беларусь на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, в соответствии с требованиями части первой пункта 54 настоящей Надлежащей аптечной практики. При этом реализация психотропных веществ по рецептам врачей организаций здравоохранения, находящихся на территории сельсоветов, поселков городского типа, городов районного подчинения, осуществляется аптеками, расположенными на территории всего района.

56. Лекарственные средства, наркотические средства, психотропные вещества и этиловый спирт реализуются в аптеках в количествах, не превышающих норму единовременной реализации по одному рецепту врача, за исключением случаев, устанавливаемых Министерством здравоохранения Республики Беларусь при выписке рецепта врача.

Психотропные вещества, на которые не установлены нормы единовременной реализации по одному рецепту врача, реализуются в аптеках в количестве, указанном в рецепте врача.

57. В случае необходимости нарушения оригинальной заводской упаковки, за исключением контурной ячейковой (блистерной) и контурной безъячейковой упаковок, при реализации лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества разрешается нарушать оригинальную заводскую упаковку и реализовывать лекарственное средство, наркотическое средство или психотропное вещество в количестве, выписанном в рецепте врача, в аптеках первой категории с обязательным указанием фармацевтическим работником номера аптеки, наименования лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества, дозировки, завода-изготовителя, серии и их срока годности на аптечной упаковке. Общее количество реализованного лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества должно соответствовать их количеству, выписанному в рецепте врача, с учетом дозировки.

Разрешается нарушение заводской вторичной упаковки лекарственных средств и психотропных веществ при их реализации в аптеках в первичной заводской упаковке в случае, если первичная заводская упаковка обеспечивает сохранность лекарственного средства или психотропного вещества.

Фармацевтический работник аптеки с согласия гражданина имеет право при отсутствии указанной в рецепте врача дозировки лекарственного средства или психотропного вещества, выписанных на бланках рецепта врача для выписки лекарственных средств и психотропных веществ,

реализуемых в аптеке за полную стоимость, и бланках рецепта врача для выписки лекарственных средств на льготных условиях, в том числе бесплатно, произвести их замену иной дозировкой данного лекарственного средства или психотропного вещества (в случаях, если это возможно). При этом общее количество реализованного лекарственного средства или психотропного вещества должно соответствовать выписанному в рецепте врача количеству с учетом дозировки и лекарственной формы.

Производить замену наркотических средств, выписанных на бланках рецепта врача для выписки наркотических средств, запрещается.

58. В случае отсутствия в аптеке на момент обращения гражданина лекарственного средства или психотропного вещества, выписанных в рецепте врача, фармацевтический работник аптеки имеет право с согласия гражданина произвести его замену другим торговым наименованием данного международного непатентованного наименования лекарственного средства или психотропного вещества, выписанных в рецепте врача, за исключением лекарственных средств и психотропных веществ, выписанных на льготных условиях, в том числе бесплатно. Если гражданин не согласен на такую замену, фармацевтический работник должен взять рецепт врача у гражданина, зафиксировать его в журнале регистрации рецептов врача, находящихся на отсроченном обслуживании, и организовать его лекарственное обеспечение в течение 5 рабочих дней.

59. При реализации лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ в рецепте врача фармацевтическим работником обязательно указываются:

розничная цена;

количество реализованных упаковок, таблеток (капсул, драже, ампул и так далее) и их общая стоимость;

дата реализации и подпись фармацевтического работника аптеки.

При реализации лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, изготовленных в аптеке по индивидуальным назначениям (рецептам) врача, которые остаются в аптеке, гражданам вместо рецепта врача фармацевтическим работником оформляется сигнатура либо этикетка в соответствии с требованиями Инструкции по оформлению лекарственных средств, изготовленных и фасованных в аптеках, и готовых лекарственных средств и фармацевтических субстанций, фасованных в аптеках и на аптечных складах, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 4 октября 2006 г. N 81 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., N 183, 8/15192), с обозначением способа применения лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества.

60. При реализации лекарственных средств по рецептам врача, действительным в течение трех месяцев (в пределах курсов лечения), фармацевтический работник возвращает рецепт врача гражданину, имеющему хроническое заболевание, с указанием на обороте:

номера аптеки, в которой реализовано лекарственное средство;

подписи фармацевтического работника аптеки, реализовавшего лекарственное средство;

количества реализованного лекарственного средства и даты реализации.

При очередном обращении в аптеку гражданина, имеющего хроническое заболевание, учитываются отметки фармацевтического работника в рецепте врача о предыдущей реализации такому гражданину лекарственного средства. По истечении срока действия рецепта врача он погашается штампом аптеки "Лекарственное средство реализовано" и возвращается гражданину.

При реализации лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ в соответствии с перечнем лекарственных средств, наркотических средств, психотропных веществ и этилового спирта, подлежащих предметно-количественному учету, а также психотропных веществ и этилового спирта, на которые Министерством здравоохранения Республики Беларусь устанавливаются нормы единовременной реализации, рецепт врача изымается у гражданина и хранится в аптеке в течение сроков хранения рецептов врача в аптеке.

В этом случае фармацевтический работник аптеки, осуществляющий реализацию лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, должен подробно объяснить гражданину способ и указания врача по их медицинскому применению, указанные в рецепте врача, и переписать их на упаковку лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества.

По истечении сроков хранения рецепты врача уничтожаются комиссией, созданной приказом руководителя аптеки, в состав которой входят не менее трех фармацевтических работников и бухгалтер, с составлением акта об уничтожении рецептов врача. Акт составляется в одном экземпляре и хранится в аптеке в течение одного года, не считая текущего.

61. При реализации психотропных веществ, не подлежащих предметно-количественному учету и на которые не установлены нормы единовременной реализации, рецепты врача погашаются штампом аптеки "Лекарственное средство реализовано" и возвращаются гражданину.

62. Реализованные в аптеке по рецептам врача лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества возврату или обмену в соответствии с Перечнем непродовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих обмену, утвержденным постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 14 июня 2002 г. N 778 "О мерах по реализации Закона Республики Беларусь "О защите прав потребителей" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2002 г., N 71, 5/10637), не подлежат.

В случае обнаружения гражданином в течение 5 дней после приобретения в аптеке скрытых дефектов у лекарственного средства для ингаляционного применения в виде аэрозоля или спрея аптека обязана заменить такое лекарственное средство немедленно или возместить понесенные гражданином затраты при реализации лекарственного средства:

за полную стоимость при предъявлении чека;

на льготных условиях, в том числе бесплатно, при предъявлении документа, подтверждающего право на льготное, в том числе бесплатное, обеспечение лекарственными средствами, и чека (при льготном лекарственном обеспечении).

63. При наличии в аптеках одного и того же наименования лекарственного средства его реализация осуществляется в порядке поступления с учетом остаточных сроков годности.

64. При отсутствии в аптеке лекарственных средств, обязательных для наличия в соответствии с перечнем основных лекарственных средств, утвержденным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 июля 2007 г. N 65 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., N 175, 8/16847), и с перечнем лекарственных средств отечественного производства, обязательных для наличия в аптеках всех форм собственности, утвержденным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 24 июня 2005 г. N 17 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., N 108, 8/12829), аптека должна обеспечить их закупку в порядке, установленном законодательством Республики Беларусь.

65. В аптеках запрещается:

реализовывать:

лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, не зарегистрированные в Республике Беларусь в установленном порядке, за исключением случаев, предусмотренных абзацем четвертым части первой статьи 23 Закона Республики Беларусь "О лекарственных средствах";

наркотические средства для инъекций;

эфир для наркоза;

хлорэтил;

кетамин;

фторотан;

натрия оксибутират в ампулах;

лития оксибутират в ампулах;

бария сульфат для рентгеноскопии;
лекарственные средства из административно-бытовых помещений аптеки;
с истекшим сроком годности или пришедшие в негодность;
лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, не прошедшие государственный контроль за качеством, не соответствующие требованиям фармакопейной статьи или нормативного документа производителя;
без инструкции по медицинскому применению или листка-вкладыша;
без нанесения цены;
детям и подросткам до 15 лет;
лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества гражданам через сеть Интернет, по объявлениям в средствах массовой информации или частным объявлениям, а также через развозную и разносную реализацию, в том числе с лотков;
хранить не принадлежащие аптеке лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, за исключением хранения лекарственных средств, обращенных в установленном порядке в доход государства;
принимать от граждан лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, приобретенные ими в аптеке ранее."

3. Признать утратившими силу:

постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 марта 2000 г. N 2 "О перечне лекарственных средств, не подлежащих реализации из аптечных учреждений и предприятий на льготных условиях и бесплатно" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2000 г., N 37, 8/3236);

постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 6 декабря 2000 г. N 53 "О правилах выписывания рецептов и отпуска населению лекарственных средств" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2001 г., N 57, 8/6201);

постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 ноября 2001 г. N 66 "О внесении изменений и дополнений в Правила выписывания рецептов на лекарственные средства, в Правила отпуска лекарственных средств из аптечных учреждений и предприятий, в Инструкцию о порядке хранения и учета рецептурных бланков" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2001 г., N 112, 8/7490);

постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 ноября 2001 г. N 67 "О внесении дополнений в перечень лекарственных средств, не подлежащих реализации из аптечных учреждений и предприятий на льготных условиях и бесплатно" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2001 г., N 115, 8/7502);

пункт 4 постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 22 декабря 2006 г. N 117 "О внесении изменений в некоторые нормативные правовые акты Министерства здравоохранения Республики Беларусь" (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., N 32, 8/15643).

4. Настоящее постановление вступает в силу после дня его официального опубликования.

Министр

В.И.Жарко

УТВЕРЖДЕНО
Постановление

Министерства
здравоохранения
Республики Беларусь
31.10.2007 N 99
(в редакции
постановления
Министерства
здравоохранения
Республики Беларусь
31.10.2008 N 181)

КонсультантПлюс: примечание.

Об изменении Инструкции о порядке выписки рецепта врача см. письмо Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 23.08.2019 N 5-2-6/12519.

**ИНСТРУКЦИЯ
О ПОРЯДКЕ ВЫПИСЫВАНИЯ РЕЦЕПТА ВРАЧА И СОЗДАНИЯ ЭЛЕКТРОННЫХ
РЕЦЕПТОВ ВРАЧА**

(в ред. постановлений Минздрава от 31.10.2008 N 181,
от 09.09.2014 N 66, от 16.01.2016 N 1, от 17.06.2019 N 60,
от 23.10.2020 N 87, от 18.09.2023 N 139)

1. Настоящая Инструкция устанавливает порядок выписывания рецепта врача на лекарственные препараты, наркотические средства и психотропные вещества, реализуемые в аптеках за полную стоимость, на льготных условиях, в том числе бесплатно, а также устанавливает порядок создания электронных рецептов врача.

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

Наркотические средства и психотропные вещества выписываются в виде определенных лекарственных форм.

КонсультантПлюс: примечание.

Период нахождения рецептов врача в аптеке утвержден постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27.12.2006 N 120.

2. Рецепт врача - это медицинский документ установленной формы, содержащий письменное (или в электронном виде) обращение врача в аптеку об изготовлении и (или) реализации пациенту лекарственного препарата, наркотического средства, психотропного вещества в порядке, установленном законодательством.

(в ред. постановления Минздрава от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

Рецепт врача выписывается, а электронный рецепт врача создается:

врачом-специалистом (далее - врач) в организации здравоохранения, а также в другой организации, которая наряду с основной деятельностью также осуществляет медицинскую деятельность в порядке, установленном законодательством, или индивидуальным предпринимателем, имеющими лицензию на осуществление медицинской деятельности (далее, если не указано иное, - организация здравоохранения, индивидуальный предприниматель);

(в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

педагогическим работником учреждения образования, реализующего образовательные программы высшего образования и дополнительного образования взрослых по профилю образования "Здравоохранение" и имеющего диплом о высшем медицинском образовании, при выполнении лечебно-диагностической работы в организации здравоохранения, являющейся клинической базой этого учреждения образования, или при консультировании пациента в консультативном центре учреждения образования, имеющего лицензию на осуществление медицинской деятельности;

(в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

иным медицинским работником, имеющим среднее специальное медицинское образование, ведущим самостоятельный амбулаторный прием по профилю его деятельности, за исключением выписывания рецепта врача или создания электронного рецепта врача на лекарственные препараты и перевязочные материалы на льготных условиях, в том числе бесплатно, а также на наркотические средства и психотропные вещества.

(абзац введен постановлением Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(п. 2 в ред. постановления Минздрава от 17.06.2019 N 60)

(см. текст в предыдущей редакции)

3. Рецепты врача на лекарственные препараты, наркотические средства и психотропные вещества выписываются гражданину, у которого установлено наличие заболевания (далее - пациент), с учетом диагноза, возраста, порядка оплаты, особенностей лекарственных препаратов, наркотических средств и психотропных веществ, их лекарственной формы и доступности по цене. Назначение лекарственных препаратов, наркотических средств и психотропных веществ отражается в медицинской документации.

(в ред. постановлений Минздрава от 09.09.2014 N 66, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

4. Лекарственные препараты, наркотические средства и психотропные вещества выписываются в рецепте врача на бланках согласно приложениям 1 - 3, а также согласно приложению 1 к Положению (далее - бланки установленной формы) или в электронном виде в форме электронного рецепта врача (далее - электронный рецепт врача).

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87, от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

4-1. Электронный рецепт врача создается при наличии письменного согласия пациента или лиц, указанных в части второй статьи 18 Закона Республики Беларусь от 18 июня 1993 г. N 2435-XII "О здравоохранении" (далее - уполномоченное лицо), на обработку персональных данных и информации, составляющей врачебную тайну, оформленного в соответствии с Инструкцией о формах и порядке дачи и отзыва согласия на внесение и обработку персональных данных,

информации, составляющей врачебную тайну, отказа от их внесения и обработки и порядке информирования о праве на отказ от внесения информации, составляющей врачебную тайну, в централизованную информационную систему здравоохранения, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 7 июня 2021 г. N 74.

(п. 4-1 в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

4-2. В случае отсутствия письменного согласия, указанного в пункте 4-1 настоящей Инструкции, выписывается рецепт врача на лекарственные препараты, наркотические средства и психотропные вещества на бланках установленной формы.

(п. 4-2 в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

5. Для выписки рецепта врача используются следующие формы бланков рецептов:

бланк рецепта врача для выписки лекарственных препаратов, реализуемых в аптеке за полную стоимость, согласно приложению 1 (далее - бланк рецепта формы 1);

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

бланк рецепта врача для выписки наркотического средства согласно приложению 2 (далее - бланк рецепта формы 2);

(в ред. постановлений Минздрава от 09.09.2014 N 66, от 17.06.2019 N 60)

(см. текст в предыдущей редакции)

бланк рецепта врача для выписки психотропных веществ и лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью, согласно приложению 3 (далее - бланк рецепта формы 3);

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

бланк рецепта врача для выписки лекарственных препаратов и перевязочных материалов на льготных условиях, в том числе бесплатно, согласно приложению 1 к Положению (далее - бланк льготного рецепта).

(в ред. постановлений Минздрава от 09.09.2014 N 66, от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

Электронный рецепт врача создается в соответствии с требованиями законодательства об электронном документе и электронной цифровой подписи при наличии в организациях здравоохранения и у индивидуального предпринимателя технических, программных и программно-аппаратных средств, используемых для создания, обработки, хранения, передачи и приема информации в электронном виде.

(часть вторая п. 5 введена постановлением Минздрава от 17.06.2019 N 60)

6. Врач и лица, указанные в абзацах третьем и четвертом части второй пункта 2 настоящей Инструкции, при выписке рецепта врача на бланке установленной формы:

(в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

заполняют все предусмотренные в нем графы;

абзац исключен. - Постановление Минздрава от 18.09.2023 N 139;

(см. текст в предыдущей редакции)

заверяют его подписью и своей личной печатью;

четко проставляют штамп организации здравоохранения или печать индивидуального предпринимателя <*>.

Врач и лица, указанные в абзацах третьем и четвертом части второй пункта 2 настоящей Инструкции, при создании электронного рецепта врача:

(в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

заполняют все сведения, указанные в части шестой пункта 4 Положения и в приложении 1;

указывают номер электронного рецепта врача в медицинской документации пациента;

подписывают его с использованием электронной цифровой подписи.

(п. 6 в ред. постановления Минздрава от 17.06.2019 N 60)

(см. текст в предыдущей редакции)

<*> Печать может не проставляться индивидуальными предпринимателями, которые в соответствии с законодательными актами вправе не использовать печать.

(сноска введена постановлением Минздрава от 17.06.2019 N 60)

7. Рецепт врача или электронный рецепт врача может выписываться на лекарственные препараты, наркотические средства и психотропные вещества:

зарегистрированные в Республике Беларусь в установленном порядке;

ввезенные в Республику Беларусь в соответствии с абзацами пятым, седьмым и восьмым части первой статьи 27 Закона Республики Беларусь "Об обращении лекарственных средств".

Рецепт врача выписывается:

чернилами или шариковой ручкой четким, разборчивым почерком. При этом исправления в рецепте не допускаются;

с использованием компьютерных технологий или клише.

При выписывании рецепта врача или создании электронного рецепта врача на лекарственные препараты, наркотические средства и психотропные вещества указывается их международное непатентованное или торговое наименование, а также лекарственная форма и дозировка в соответствии с Государственным реестром лекарственных средств Республики Беларусь, и (или)

единым реестром зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза, или документом производителя либо иным документом в случае, указанном в абзаце третьем части первой настоящего пункта, количество, способ медицинского применения, а также при необходимости наименование производителя.

Допускается не указывать в рецепте врача или электронном рецепте врача дозировку в случае, если в Государственном реестре лекарственных средств Республики Беларусь и (или) едином реестре зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза не указана дозировка и этот лекарственный препарат зарегистрирован на территории Республики Беларусь под конкретным торговым наименованием в единственной лекарственной форме.

Штамп организации здравоохранения или печать индивидуального предпринимателя на бланк рецепта может наноситься печатным способом. При этом штамп организации здравоохранения должен содержать ее наименование и местонахождение.

(п. 7 в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

7-1. Исключен. - Постановление Минздрава от 18.09.2023 N 139.

(см. текст в предыдущей редакции)

8. При выписке лекарственного препарата, наркотического средства и психотропного вещества на бланке установленной формы его торговое название или международное непатентованное наименование, обозначение лекарственной формы и дозировки указываются в родительном падеже на латинском, белорусском или русском языке, а при создании электронного рецепта врача - на латинском или русском языке в именительном падеже. Обращение врача или иного медицинского работника к фармацевтическому работнику аптеки об изготовлении и реализации лекарственного препарата, наркотического средства или психотропного вещества указывается на латинском языке.

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87, от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

9. При выписке рецепта врача разрешается использование основных рецептурных сокращений на латинском, белорусском или русском языке согласно приложениям 4 - 4-2.

(в ред. постановлений Минздрава от 09.09.2014 N 66, от 17.06.2019 N 60)

(см. текст в предыдущей редакции)

Не допускается использование сокращений наименований лекарственных препаратов, наркотических средств и психотропных веществ при выписке рецепта врача.

(часть вторая п. 9 в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

10. Способ медицинского применения лекарственных препаратов, наркотических средств и психотропных веществ, доза, частота, время приема (до еды, во время еды или после еды, особые способы приема) в рецепте врача указываются на белорусском или русском языке. Не допускается ограничиваться общими указаниями, например: "Внутреннее", "Известно", "По схеме".

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

11. При выписке лекарственных препаратов, наркотических средств и психотропных веществ, изготавливаемых в аптеке по индивидуальным назначениям (рецептам) врача:

названия лекарственных средств списка "А" и наркотических средств указываются в начале рецепта врача, затем - названия остальных лекарственных препаратов и вспомогательных веществ;

количество жидких лекарственных препаратов указывается в миллилитрах, граммах или каплях, количество остальных лекарственных препаратов указывается в граммах.

(п. 11 в ред. постановления Минздрава от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

12. При необходимости экстренного изготовления по рецепту врача и реализации гражданину лекарственных препаратов, наркотических средств и психотропных веществ аптечного изготовления в верхней части рецепта врача указываются обозначения "cito" (срочно), "statim" (немедленно).

(в ред. постановления Минздрава от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

13. Выписывая рецепт врача на изготавливаемый в аптеке лекарственный препарат, содержащий лекарственное средство списка "А", в дозе, превышающей высшую разовую дозу или дозу, указанную в инструкции по медицинскому применению (листке-вкладыше), врач или иной медицинский работник указывает дозу этого лекарственного средства прописью и ставит восклицательный знак.

(п. 13 в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

14. В бланке рецепта формы 1 разрешается указывать два лекарственных препарата, а в случае выписывания лекарственных препаратов, требующих растворения при медицинском применении, указываются три лекарственных препарата, одно из которых является растворителем.

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

Не допускается указывать на бланке рецепта формы 1 два лекарственных препарата, если сроки действия рецепта на них согласно пункту 22 настоящей Инструкции отличаются.

(часть вторая п. 14 введена постановлением Минздрава от 18.09.2023 N 139)

15. В бланке рецепта формы 2 указывается одно наркотическое средство. Номер бланка рецепта формы 2 заносится в медицинские документы пациента, которому выписано наркотическое средство. Пациент расписывается в медицинских документах о том, что он проинформирован о назначении ему наркотического средства и он получил рецепт формы 2.

При выписке пациенту наркотических средств на льготных условиях или бесплатно врачом дополнительно к рецепту формы 2 выписывается льготный рецепт или электронный рецепт врача в соответствии с пунктом 5 Положения.

(в ред. постановления Минздрава от 17.06.2019 N 60)

(см. текст в предыдущей редакции)

При выписке пациенту наркотического средства в виде трансдермальной терапевтической системы или в ампулах врач делает отметку в медицинских документах пациента о том, что данное наркотическое средство назначается в первый раз.

Бланк рецепта формы 2 является бланком документа с определенной степенью защиты розового цвета, печатается типографским способом, имеет типографские серию и номер.

(п. 15 в ред. постановления Минздрава от 09.09.2014 N 66)

(см. текст в предыдущей редакции)

16. В бланке рецепта формы 3 указывается одно наименование психотропного вещества или лекарственного препарата, обладающего анаболической активностью, согласно приложению 5.

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

При выписке пациенту психотропных веществ за полную стоимость врач отмечает в бланке рецепта формы 3 графу "Основной бланк". При выписке пациенту психотропных веществ на льготных условиях или бесплатно в соответствии с пунктом 5 Положения врач отмечает в бланке рецепта врача формы 3 графу "Дополнительный бланк к рецепту".

(часть вторая п. 16 введена постановлением Минздрава от 17.06.2019 N 60)

При выписке психотропного вещества номер бланка рецепта формы 3 заносится в медицинские документы пациента, которому выписано данное психотропное вещество. Пациент расписывается в медицинских документах о том, что он проинформирован о назначении ему психотропного вещества и он получил рецепт формы 3.

Бланк рецепта формы 3 является бланком документа с определенной степенью защиты желтого цвета, печатается типографским способом, имеет типографские серию и номер.

(п. 16 в ред. постановления Минздрава от 09.09.2014 N 66)

(см. текст в предыдущей редакции)

17. На бланке льготного рецепта выписывается одно лекарственный препарат, наркотическое средство или психотропное вещество в соответствии с законодательством и требованиями настоящей Инструкции.

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

Часть исключена. - Постановление Минздрава от 09.09.2014 N 66.

(см. текст в предыдущей редакции)

18. Рецепт врача, в том числе электронный рецепт врача, на лекарственные препараты, наркотические средства, в том числе комбинированные, и психотропные вещества в соответствии с перечнем лекарственных препаратов, наркотических средств и психотропных веществ, не разрешенных к выписке в одном рецепте врача больше норм единовременной реализации, согласно приложению 6 выписывается в количествах, не превышающих нормы единовременной реализации.

При этом норма единовременной реализации в граммах и миллиграммах для наркотических средств и психотропных веществ устанавливается при их реализации в качестве лекарственных препаратов, содержащих:

(в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

только наркотические средства и (или) психотропные вещества в качестве фармацевтических субстанций;

наркотические средства и (или) психотропные вещества в смеси с другими фармацевтическими субстанциями.

Этиловый спирт в рецепте врача, в том числе в электронном рецепте врача, выписывается в соответствии с нормами единовременной реализации этилового спирта для лекарственных препаратов, изготовленных в аптеке, или при его реализации в чистом виде согласно приложению 7 в количествах, не превышающих нормы единовременной реализации.

(в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

(п. 18 в ред. постановления Минздрава от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

19. Рецепты врача на эфедрин и фенobarбитал в чистом виде и в смеси с другими фармацевтическими субстанциями для больных, имеющих затяжные и хронические заболевания, могут выписываться на курс лечения сроком до 30 дней. В этом случае в рецепте врача, выписанном на бланке рецепта формы 3, делается дополнительная надпись "По специальному назначению". Надпись заверяется подписью и личной печатью врача.

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

20. Для лечения инкурабельных пациентов количество выписываемых в одном рецепте врача наркотических средств может быть увеличено не более чем в два раза по сравнению с их количеством, указанным в приложении 6. В этом случае в рецепте врача, выписанном на бланке рецепта формы 2, делается дополнительная надпись: "По специальному назначению". Надпись заверяется подписью и личной печатью врача.

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

21. Не допускается выписывать рецепты врача на лекарственные препараты, наркотические средства и психотропные вещества по просьбе пациентов и (или) одного из их родственников без осмотра пациента и (или) установления диагноза (кроме выписывания рецепта врача дистанционно пациентам, нуждающимся в постоянном приеме лекарственных препаратов для лечения хронических заболеваний в период неблагоприятной эпидемиологической ситуации, и пациентам, нуждающимся в оказании паллиативной медицинской помощи), а также на:

(в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, не зарегистрированные в Республике Беларусь в установленном порядке, за исключением случаев, предусмотренных абзацами пятым, седьмым и восьмым части первой статьи 27 Закона Республики Беларусь "Об обращении лекарственных средств";

(в ред. постановлений Минздрава от 23.10.2020 N 87, от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

бария сульфат для рентгеноскопии;
галотан;
дроперидол;
изофлуран и севофлуран;
кетамин;
натрия оксибутират;
тиопентал.

(п. 21 в ред. постановления Минздрава от 09.09.2014 N 66)

(см. текст в предыдущей редакции)

22. В рецепте врача указываются следующие сроки его действия:
на наркотические средства, выписанные на бланке рецепта формы 2, - 15 дней;

(в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

на лекарственные препараты и психотропные вещества, указанные в пунктах 16 и 18 настоящей Инструкции, - 30 дней;

(в ред. постановления Минздрава от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

на остальные лекарственные препараты - 60 дней.

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

Исчисление срока действия рецепта врача начинается со дня его выписки, за исключением случая, предусмотренного частью четвертой настоящего пункта.

КонсультантПлюс: примечание.

Лекарственные средства и перевязочные материалы, выдаваемые бесплатно либо со скидкой 90 или 50 процентов от их стоимости, выписываются гражданам на бланке (голубого цвета) рецепта врача для выписки лекарственных средств и перевязочных материалов по форме согласно приложению 1 к Положению о порядке бесплатного и льготного обеспечения лекарственными средствами и перевязочными материалами отдельных категорий граждан, утвержденному постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 30.11.2007 N 1650.

При выписке лекарственного препарата, предназначенного на курс лечения до шести месяцев, лекарственный препарат может быть выписано на нескольких бланках рецепта формы 1 или льготного рецепта. При этом на каждом бланке рецепта формы 1 или льготного рецепта врачом или иным медицинским работником проставляется порядковый номер рецепта врача, выписанного на данный курс лечения.

(в ред. постановлений Минздрава от 23.10.2020 N 87, от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

В случае, предусмотренном в части третьей настоящего пункта, срок действия первого рецепта формы 1 или льготного рецепта устанавливается со дня выписки рецепта врача, а сроки действия второго и последующих рецептов формы 1 или льготных рецептов начинаются за 5 дней до истечения срока действия предыдущего рецепта врача.

КонсультантПлюс: примечание.

Положение о порядке бесплатного и льготного обеспечения лекарственными средствами и перевязочными материалами отдельных категорий граждан утверждено постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 30.11.2007 N 1650.

При выписывании лекарственного препарата, предназначенного на курс лечения до шести месяцев, на бланке льготного рецепта, в медицинских документах пациента врачом или иным медицинским работником производится арифметический расчет количества доз лекарственного препарата (с указанием лекарственной формы), необходимых пациенту для лечения в течение 30 дней или двух месяцев, и общее количество доз, необходимых на курс лечения сроком до шести месяцев. При этом врач или иной медицинский работник знакомит пациента с произведенным расчетом в медицинских документах, а затем выписывает одновременно несколько льготных рецептов.

(в ред. постановлений Минздрава от 23.10.2020 N 87, от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

В каждом льготном рецепте указывается количество доз лекарственного препарата, предназначенного для применения на курс лечения, или в течение 30 дней, или двух месяцев, либо иное количество доз в случае, если упаковка лекарственного препарата является неделимой, и срок действия рецепта.

(часть шестая п. 22 в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

В медицинских документах пациента производится запись о количестве выписанных пациенту льготных рецептов с указанием номеров бланков таких рецептов. Пациент расписывается в медицинских документах о том, что он ознакомлен с произведенным расчетом и им получены льготные рецепты на курс лечения до шести месяцев.

При создании электронного рецепта врача на лекарственные препараты на курс лечения до шести месяцев врач или иной медицинский работник указывает срок действия рецепта врача (30 дней, 60 дней) и периодичность реализации лекарственного препарата из аптеки: однократно или в случае создания нескольких электронных рецептов врача с периодичностью, уменьшенной на 5 дней от срока действия рецепта врача, для второго и последующих электронных рецептов врача (один раз в 25 дней, один раз в 55 дней).

(часть восьмая п. 22 в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

(п. 22 в ред. постановления Минздрава от 09.09.2014 N 66)

(см. текст в предыдущей редакции)

23. Руководители организаций здравоохранения и индивидуальные предприниматели обеспечивают хранение, учет, использование и уничтожение бланков рецептов формы 2 и формы 3 в соответствии с Инструкцией о порядке использования и бухгалтерского учета бланков строгой отчетности, утвержденной постановлением Министерства финансов Республики Беларусь от 18 декабря 2008 г. N 196.

(п. 23 в ред. постановления Минздрава от 17.06.2019 N 60)

(см. текст в предыдущей редакции)

24. Исключен. - Постановление Минздрава от 09.09.2014 N 66.

(см. текст в предыдущей редакции)

Приложение 1
к Инструкции о порядке выписывания
рецепта врача и создания
электронных рецептов врача
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
17.06.2019 N 60)

(в ред. постановления Минздрава
от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

(в ред. постановлений Минздрава от 17.06.2019 N 60,
от 23.10.2020 N 87, от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

Форма

РЕЦЕПТ ВРАЧА <*>

для выписки лекарственных препаратов, реализуемых в аптеке за полную стоимость

Министерство здравоохранения Республики Беларусь	Медицинская документация Утверждена Министерством здравоохранения	Форма 1
Штамп		

организации здравоохранения или печать индивидуального предпринимателя	Республики Беларусь УНП <*> организации здравоохранения или индивидуального предпринимателя
РЕЦЕПТ ВРАЧА	Дата выписки рецепта врача " __ " _____ 20__ г. Рецепт врача действителен с " __ " _____ 20__ г.
Фамилия, инициалы пациента	_____
Дата рождения	_____
Фамилия, инициалы врача (иного медицинского работника)	_____
Rp:	
Rp:	
Rp:	Подпись врача (иного медицинского работника) Личная печать врача (иного медицинского работника)
Настоящий рецепт действителен в течение 30 дней, 60 дней (ненужное зачеркнуть)	

<*> Размер бланка рецепта врача 105 мм на 148 мм.

Оборотная сторона

Наименование лекарственного препарата, его лекарственная форма, дозировка, фасовка	Количество реализованных упаковок	Цена за упаковку, рублей	Сумма, рублей	№ аптеки, адрес, дата реализации и подпись фармацевтического работника

Номер лекарственного препарата аптечного изготовления		Штамп аптеки	
Принял	Приготовил	Проверил	Реализовал

<*> УНП - учетный номер плательщика.

Приложение 2
к Инструкции о порядке
выписывания рецепта врача
и создания электронных
рецептов врача
(в редакции постановления

(в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

Форма

РЕЦЕПТ ВРАЧА
для выписки наркотического средства

<p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь</p> <p>Штамп государственной организации здравоохранения</p> <p>УНП <*> государственной организации здравоохранения</p>	
<p>РЕЦЕПТ</p>	<p>Серия _____ N _____ _____ 20__ г. (дата выписки рецепта врача)</p>
<p>Фамилия, инициалы пациента</p> <p>Возраст</p> <p>Место жительства (место пребывания) пациента</p> <p>Фамилия, инициалы врача</p> <p>N медицинской карты амбулаторного пациента</p>	<p>_____</p> <p>(разборчиво)</p> <p>_____</p> <p>(разборчиво)</p> <p>_____</p>

Рр:	
Подпись врача Личная печать врача	
Настоящий рецепт действителен в течение 15 дней	

<*> УНП - учетный номер плательщика.

Оборотная сторона

Наименование наркотического средства, его лекарственная форма, дозировка, фасовка	Количество реализованных упаковок	Цена за упаковку, рублей	Сумма, рублей	N аптеки, адрес, дата реализации и подпись фармацевтического работника

Номер лекарственного препарата аптечного изготовления		Штамп аптеки	
Принят	Приготовил	Проверил	Реализовал

Приложение 3
к Инструкции о порядке выписывания
рецепта врача и создания
электронных рецептов врача

(в ред. постановлений Минздрава
от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

(в ред. постановлений Минздрава от 09.09.2014 N 66,
от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87, от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

Форма

РЕЦЕПТ ВРАЧА
для выписки психотропных веществ и лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью

Министерство здравоохранения Республики Беларусь	Медицинская документация Утверждена Министерством здравоохранения Республики Беларусь	Форма 3
---	--	---------

Штамп организации здравоохранения или печать индивидуального предпринимателя	УНП <*> организации здравоохранения или индивидуального предпринимателя
РЕЦЕПТ <input type="checkbox"/> Основной бланк <input type="checkbox"/> Дополнительный бланк к рецепту врача	Серия _____ N _____ " ____ " _____ 20__ г. (дата выписки рецепта врача)
Фамилия, инициалы пациента Возраст Место жительства (место пребывания) пациента Фамилия, инициалы врача	_____ _____ _____ _____
Rp:	Подпись врача Личная печать врача
Настоящий рецепт действителен в течение 30 дней	

<*> УНП - учетный номер плательщика.

Оборотная сторона

Название лекарственного препарата или психотропного вещества, его дозировка	Количество реализованных упаковок	Цена за упаковку, рублей	Сумма, рублей	Номер аптеки, адрес, дата реализации и подпись фармацевтического работника

Номер лекарственного препарата или психотропного вещества индивидуального изготовления		Штамп аптеки	
Принял	Приготовил	Проверил	Реализовал

Приложение 4
к Инструкции о порядке выписывания
рецепта врача и создания
электронных рецептов врача

(в ред. постановлений Минздрава
от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

ОСНОВНЫЕ РЕЦЕПТУРНЫЕ СОКРАЩЕНИЯ НА ЛАТИНСКОМ ЯЗЫКЕ

(в ред. постановления Минздрава от 09.09.2014 N 66)

(см. текст в предыдущей редакции)

N п/п	Сокращенное наименование на латинском языке	Полное наименование на латинском языке	Перевод наименования с латинского языка на русский язык
1	Aa	ana	по, поровну
2	ac., acid.	acidum	кислота
3	aer.	aerzola (aerzolum)	аэрозоль
4	amp.	ampulla	ампула
5	aq.	aqua	вода
6	aq. purif.	aqua purificata	вода очищенная
7	but.	butyrum	масло (твердое)
8	caps.	capsulae	капсула
9	caps. gelat.	capsulae gelatinosae	желатиновая капсула
10	crem.	cremorum	крем
11	comp., cps., cp.	compositus (a, um)	сложный
12	cort.	cortex	кора
13	D.	Da. Detur. Dentur	Выдай. Пусть будет выдано. Пусть будут выданы
14	D. S.	Da, Signa; Detur, Signetur	Выдай, обозначь. Пусть будет выдано, обозначено. Выдать, обозначить
15	D. t. d.	Da (Dentur) tales doses	Выдай (выдать) такие дозы
16	dil.	dilutus	разведенный
17	div. in. p. aeq.	divide in partes aequales	раздели на равные части
18	emuls.	emulsum	эмульсия
19	empl.	emplastrum	пластырь
20	extr.	extractum	экстракт, вытяжка
21	flac.	flaco	флакон
22	fl.	flos	цветок
23	fol.	folium	лист
24	fruct.	fructus	плод
25	f.	fiat (fiant)	пусть образуется (образуются)
26	gel.	gelia (gelorum)	гель
27	gran.	granulum, orum	гранулы
28	gtt.	gutta, guttae	капля, капли
29	inf.	infusum	настой

30	in amp.	in ampullis	в ампулах
31	in tab.	in tab(u)lettis	в таблетках
32	lin.	linimentum	жидкая мазь
33	liq.	liquor	жидкость
34	lot.	lotions (lotionum)	лосьон
35	m. pil.	massa pilularum	пилюльная масса
36	m. ophthalm.	membranulae ophthalmicae	глазные пленки
37	M.	Misce. Miscentur	Смешай. Пусть будет смешано. Смешать
38	mixt.	mixtura	микстура
39	N.	numero	числом
40	ol.	oleum	масло (жидкое)
41	pil.	pilula	пилюля
42	p. aeq.	partes aequales	равные части
43	pulv.	pulvis	порошок
44	q. s.	quantum satis	сколько потребуется, сколько надо
45	r., rad.	radix	корень
46	Rp.	Recipe	Возьми
47	Rep.	Repete, Repetatur	Повтори, пусть будет повторено
48	rhiz.	rhizoma	корневище
49	S.	Signa. Signetur	Обозначь. Пусть будет обозначено
50	sem.	semen	семя
51	simpl.	simplex	простой
52	sir.	sirupus	сироп
53	spec.	species	сбор
54	spir.	spiritus	спирт
55	Steril.	Sterilisa. Sterilisetur; Sterilis	Простерилизуй. Пусть будет простерилизовано; стерильный
56	sol.	solutio	раствор
57	supp.	suppositorium	свеча
58	susp.	suspensio	суспензия, взвесь
59	tab.	tab(u)letta	таблетка
60	t-ra, tinct., tct.	tinctura	настойка
61	STT	Systemae Therapeuticum Transdermale	трансдермальная терапевтическая система
62	ung.	unguentum	мазь
63	vitr.	vitrum	склянка
64	ppt., praec.	praecipitatus	осажденный

65	past.	pasta	паста
----	-------	-------	-------

Приложение 4-1
к Инструкции о порядке выписывания
рецепта врача и создания
электронных рецептов врача

(в ред. постановлений Минздрава
от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

ОСНОВНЫЕ РЕЦЕПТУРНЫЕ СОКРАЩЕНИЯ НА БЕЛОРУССКОМ ЯЗЫКЕ

(введены постановлением Минздрава от 09.09.2014 N 66)

N п/ п	Сокращенное наименование на белорусском языке	Полное наименование на белорусском языке
1	амп.	ампулы
2	аэр.	аэразоль для інгаляцый
3	бут.	бутэлька
4	в-ць	вадкаць
5	з-р	збор
6	капс.	капсулы
7	капс. ваг.	капсулы вагінальныя
8	капс. к/р	капсулы кішэчнарастваральныя
9	капс. мадыф.	капсулы з мадыфікаваным выслабаненнем
10	капс. праланг.	капсулы пралангаваныя
11	к-лі	каплі
12	к-лі вочн.	каплі вочныя
13	к-лі вушн.	каплі вушныя
14	кр.	крэм
15	лін-т	лінімент (вадкая мазь)
16	мікст.	мікстура
17	мазь	мазь
18	м-ла	масла (вадкае)
19	наст.	настой

20	н-ка	настойка
21	пар.	парашок
22	пар. д/інг.	парашок для інгаляцый
23	паст.	паста
24	пасц.	пасцілкі
25	пласт.	пластыры
26	р-р	раствор
27	р-р спірт.	раствор спіртавы
28	сіроп	сіроп
29	салф.	салфеткі
30	супаз. вагін.	супазіторыі вагінальныя
31	супаз. рэкт.	супазіторыі рэктальныя
32	сусп.	суспензія
33	таб.	таблеткі
34	таб. ваг.	таблеткі вагінальныя
35	таб. жав.	таблеткі жавальныя (для разжоўвання)
36	таб. мадыф.	таблеткі з мадыфікаваным выслабаненнем
37	таб. п/аб. кішэчн.	таблеткі, пакрытыя кішэчнарастваральнай абалонкай
38	таб. пад'яз.	таблеткі пад'язычныя (сублінгвальныя)
39	таб. праланг.	таблеткі пралангаваныя
40	таб. раствар.	таблеткі растваральныя
41	таб. шыпуч.	таблеткі шыпучыя
42	ТТС	транздэрмальная тэрапеўтычная сістэма
43	упак.	упакоўка
44	флак.	флакон
45	эмул.	эмульсія

Приложение 4-2
к Инструкции о порядке выписывания
рецепта врача и создания
электронных рецептов врача

(в ред. постановлений Минздрава
от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

ОСНОВНЫЕ РЕЦЕПТУРНЫЕ СОКРАЩЕНИЯ НА РУССКОМ ЯЗЫКЕ

(введены постановлением Минздрава от 09.09.2014 N 66)

N п/п	Сокращенное наименование на русском языке	Полное наименование на русском языке
1	аэр.	аэрозоль для ингаляций
2	амп.	ампулы
3	бут.	бутылка
4	ж-ть	жидкость
5	к-ли	капли
6	к-ли глазн.	капли глазные
7	к-ли ушн.	капли ушные
8	капс.	капсулы
9	капс. ваг.	капсулы вагинальные
10	капс. к/р	капсулы кишечнорастворимые
11	капс. модиф.	капсулы с модифицированным высвобождением
12	капс. пролонг.	капсулы пролонгированные
13	крем	крем
14	лин-т	линимент (жидкая мазь)
15	мазь	мазь
16	масло	масло (жидкое)
17	микст.	микстура
18	н-ка	настойка
19	настой	настой
20	п-ки	пастилки
21	паст.	паста
22	пласт.	пластыри
23	пор.	порошок
24	пор. д/инг.	порошок для ингаляций
25	р-р	раствор
26	р-р спирт.	спиртовой раствор
27	салф.	салфетки
28	с-р	сбор
29	с-п	сироп
30	сусп.	суспензия
31	суппоз. вагин.	суппозитории вагинальные

32	суппоз. рект.	суппозитории ректальные
33	таб.	таблетки
34	таб. ваг.	таблетки вагинальные
35	таб. жеват.	таблетки жевательные (для разжевывания)
36	таб. модиф.	таблетки с модифицированным высвобождением
37	таб. раствор.	таблетки растворимые
38	таб. п/об. кишечн.	таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой
39	таб. подъяз.	таблетки подъязычные (сублингвальные)
40	таб. пролонг.	таблетки пролонгированные
41	таб. шипуч.	таблетки шипучие
42	ТТС	трансдермальная терапевтическая система
43	упак.	упаковка
44	флак.	флакон
45	эмул.	эмульсия

Приложение 5
к Инструкции о порядке выписывания
рецепта врача и создания
электронных рецептов врача

(в ред. постановлений Минздрава
от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

ПЕРЕЧЕНЬ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ОБЛАДАЮЩИХ АНАБОЛИЧЕСКОЙ АКТИВНОСТЬЮ

(в ред. постановлений Минздрава от 09.09.2014 N 66,
от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

1. Кленбутерол
2. Нандролон
3. Тестостерон
4. Соматропин
5. Хоригонадотропин альфа
6. Хорионический гонадотропин

Приложение 6
к Инструкции о порядке
выписывания рецепта врача
и создания электронных
рецептов врача
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
18.09.2023 N 139)

**ПЕРЕЧЕНЬ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ
ВЕЩЕСТВ, НЕ РАЗРЕШЕННЫХ К ВЫПИСКЕ В ОДНОМ РЕЦЕПТЕ ВРАЧА БОЛЬШЕ НОРМ
ЕДИНОВРЕМЕННОЙ РЕАЛИЗАЦИИ**

(в ред. постановления Минздрава от 18.09.2023 N 139)

(см. текст в предыдущей редакции)

N п/п	Международное непатентованное или торговое наименование лекарственного препарата, наркотического средства и психотропного вещества, форма выпуска и дозировка	Предельно допустимая норма единовременной реализации, количество (мг, ампул, флаконов, таблеток, блистеров, трансдермальных терапевтических систем)
1	Лекарственные препараты:	
1.1	Дифенгидрамин раствор для инъекций 10 мг/мл в ампулах 1 мл	10 ампул
1.2	Дифенгидрамин таблетки 50 мг	20 таблеток
1.3	комбинированные лекарственные препараты, содержащие эфедрин и псевдоэфедрин, в виде сиропа или микстуры	2 флакона
1.4	Этанол, раствор для наружного применения 70-процентный во флаконах по 100 мл	2 флакона
2	Психотропные вещества:	
2.1	Альпразолам	45 мг
2.2	Буторфанол	72 мг
2.3	Диазепам	600 мг
2.4	Золпидем	600 мг
2.5	Клонидин (Клофелин)	15 мг
2.6	Клоназепам	240 мг
2.7	Лоразепам	200 мг
2.8	Метилфенидат	1700 мг
2.9	Мидазолам	900 мг
2.10	Нитразепам	600 мг
2.11	Оксазепам	3000 мг
2.12	Темазепам	1000 мг
2.13	Тианеттин (Коаксил)	2300 мг
2.14	Трамадол	5000 мг
2.15	Триазолам	15 мг
2.16	Феназепам	50 мг
2.17	Фенобарбитал	3000 мг
2.18	комбинированные лекарственные препараты, содержащие фенобарбитал и эфедрин	30 таблеток
2.19	Хлордиазепоксид	1500 мг
3	Наркотические средства:	
3.1	Бупренорфин	100 мг
3.2	Гидроморфон в капсулах с пролонгированным высвобождением или таблетках пролонгированного действия:	
3.2.1	4 мг	1 блистер
3.2.2	8 мг	1 блистер
3.2.3	16 мг	1 блистер
3.2.4	24 мг	1 блистер
3.2.5	32 мг	1 блистер
3.2.6	64 мг	1 блистер

3.3	Морфин, за исключением указанного в подпунктах 3.4 и 3.5 настоящего пункта	1000 г
3.4	Морфин раствор для инъекций 10 мг/мл в ампулах 1 мл	10 ампул
3.5	Морфин в таблетках с продолжительностью действия не менее 12 часов:	
3.5.1	10 мг	1 блистер
3.5.2	30 мг	1 блистер
3.5.3	60 мг	1 блистер
3.5.4	100 мг	1 блистер
3.5.5	200 мг	1 блистер
3.6	Тримеперидин (Промедол), за исключением указанного в подпункте 3.7 настоящего пункта	250 мг
3.7	Тримеперидин (Промедол) раствор для инъекций 20 мг/мл в ампулах 1 мл	10 ампул
3.8	Фентанил в виде трансдермальной терапевтической системы	
3.8.1	12,5 мкг/час	5 трансдермальных терапевтических систем
3.8.2	25 мкг/час	5 трансдермальных терапевтических систем
3.8.3	50 мкг/час	5 трансдермальных терапевтических систем
3.8.4	75 мкг/час	5 трансдермальных терапевтических систем
3.8.5	100 мкг/час	5 трансдермальных терапевтических систем

Приложение 7
к Инструкции о порядке выписывания
рецепта врача и создания
электронных рецептов врача

(в ред. постановлений Минздрава
от 17.06.2019 N 60, от 23.10.2020 N 87)

(см. текст в предыдущей редакции)

**НОРМЫ
ЕДИНОВРЕМЕННОЙ РЕАЛИЗАЦИИ ЭТИЛОВОГО СПИРТА ДЛЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
ПРЕПАРАТОВ, ИЗГОТОВЛЕННЫХ В АПТЕКЕ, ИЛИ ПРИ ЕГО РЕАЛИЗАЦИИ В ЧИСТОМ
ВИДЕ**

(в ред. постановления Минздрава от 23.10.2020 N 87)

Способ применения этилового спирта, указанный в рецепте врача	Количество этилового спирта в граммах и миллилитрах, разрешенное к выписке в одном рецепте врача
Этиловый спирт для изготовления лекарственных препаратов в аптеке в смеси с другими лекарственными препаратами	100 граммов в расчете на 96-процентный спирт этиловый
(в ред. постановления Минздрава от 23.10.2020 N 87)	
(см. текст в предыдущей редакции)	
Этиловый спирт в чистом виде с указанием в рецепте врача следующих способов применения:	
для наложения компрессов	100 миллилитров (этиловый спирт различной концентрации)
для обработки кожи	100 миллилитров (70-процентный этиловый спирт)

Приложение 8

Исключено. - Постановление Минздрава от 18.09.2023 N 139.

(см. текст в предыдущей редакции)

