



ТОКТОМ ПОСТАНОВЛЕНИЕ

Кыргыз Республикасында дары каражаттарына рецепт жазуу тартибин бекитүү жөнүндө жана аларды берүү тууралуу

Калкты дары менен камсыз кылуунун сапатын жогорулатуу максатында, “Дары каражаттарын жүгүртүү жөнүндө” Кыргыз Республикасынын Мыйзамынын 28-беренесинин 3, 5-бөлүктөрүнө, “Баңгизат каражаттары, психотроптук заттар, алардын аналогдору жана прекурсорлору жөнүндө” Кыргыз Республикасынын Мыйзамынын 24-беренесине, “Кыргыз Республикасынын Министрлер Кабинети жөнүндө” Кыргыз Республикасынын конституциялык Мыйзамынын 13, 17-беренелерине ылайык Кыргыз Республикасынын Министрлер Кабинети токтом кылат:

1. Төмөнкүлөр бекитилсин:

- 1) Дары каражаттарына рецепт жазуу эрежелери 1-тиркемеге ылайык;
- 2) Дары каражаттарын рецепт боюнча берүү эрежелери 2-тиркемеге ылайык;
- 3) Саламаттык сактоо уюмдарында дары каражаттарына талаптарды (өтүнмөлөрдү) жазуунун жана тариздөөнүн тартиби 3-тиркемеге ылайык;
- 4) Рецепт бланктарын сактоо эрежелери 4-тиркемеге ылайык.

2. Төмөнкүлөр белгиленсин:

- 1) рецепт боюнча берилүүчү дары каражаттары эл аралык патенттелбеген аталыштары менен латын тилинде электрондук форматта жана/же кагаз жүзүндө – бекитилген үлгүдөгү рецепт бланктарына жазылат;
- 2) ушул токтомду ишке ашыруу Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин тиешелүү жылдарга бекитилген бюджетинин алкагында жүзөгө ашырылат.

3. Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлиги ушул токтом менен бекитилген рецепт бланктарынын формаларын

саламаттык сактоо уюмдары тарабынан тираждоону контролдоону камсыз кылсын.

4. Төмөнкүлөр күчүн жоготту деп таанылсын:

1) Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2011-жылдын 5-январындагы № 2 “Кыргыз Республикасында дары-дармек каражаттарына рецепт жазуу жана аларды берүү тартибин бекитүү жөнүндө” токтому;

2) Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2015-жылдын 22-апрелиндеги № 232 “Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2011-жылдын 5-январындагы № 2 “Кыргыз Республикасында дары-дармек каражаттарына рецепт жазуу жана аларды берүү тартибин бекитүү жөнүндө” токтомуна толуктоолорду жана өзгөртүүлөрдү киргизүү тууралуу” токтому;

3) Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2018-жылдын 22-майындагы № 242 “Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2011-жылдын 5-январындагы № 2 “Кыргыз Республикасында дары-дармек каражаттарына рецепт жазуу жана аларды берүү тартибин бекитүү жөнүндө” токтомуна өзгөртүүлөрдү киргизүү тууралуу” токтому;

4) Кыргыз Республикасынын Министрлер Кабинетинин 2023-жылдын 25-октябрындагы № 571 “Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн саламаттык сактоо чөйрөсүндөгү айрым токтомдоруна өзгөртүүлөрдү киргизүү тууралуу” токтому.

5. Бул токтомдун аткарылышын контролдоо Кыргыз Республикасынын Президентинин Администрациясынын Президенттин жана Министрлер Кабинетинин чечимдерин аткарууну контролдоо башкармалыгына жүктөлсүн.

6. Бул токтом расмий жарыяланган күндөн тартып он күн өткөндөн кийин күчүнө кирет.

**Кыргыз Республикасынын
Министрлер Кабинетинин
Төрагасы**

А.А. Касымалиев





ТОКТОМ ПОСТАНОВЛЕНИЕ

Об утверждении порядка выписывания рецептов на лекарственные средства и об их отпуске в Кыргызской Республике

В целях повышения качества лекарственного обеспечения населения, в соответствии с частями 3, 5 статьи 28 Закона Кыргызской Республики «Об обращении лекарственных средств», статьей 24 Закона Кыргызской Республики «О наркотических средствах, психотропных веществах, их аналогах и прекурсорах», статьями 13, 17 конституционного Закона Кыргызской Республики «О Кабинете Министров Кыргызской Республики» Кабинет Министров Кыргызской Республики постановляет:

1. Утвердить:

1) Правила выписывания рецептов на лекарственные средства согласно приложению 1;

2) Правила рецептурного отпуска лекарственных средств согласно приложению 2;

3) Порядок выписывания и оформления требований (заявок) на лекарственные средства в организациях здравоохранения согласно приложению 3;

4) Правила хранения рецептурных бланков согласно приложению 4.

2. Установить, что:

1) лекарственные средства рецептурного отпуска выписываются под международными непатентованными наименованиями на латинском языке в электронном формате и/или на бумажном носителе – на бланках рецепта утвержденного образца;

2) реализация настоящего постановления осуществляется в рамках утвержденного бюджета Министерства здравоохранения Кыргызской Республики на соответствующие годы.

3. Министерству здравоохранения Кыргызской Республики обеспечить контроль за тиражированием организациями

здравоохранения форм рецептурных бланков, утвержденных настоящим постановлением.

4. Признать утратившими силу:

1) постановление Правительства Кыргызской Республики «Об утверждении порядка выписывания рецептов на лекарственные средства и об их отпуске в Кыргызской Республике» от 5 января 2011 года № 2;

2) постановление Правительства Кыргызской Республики «О внесении дополнений и изменений в постановление Правительства Кыргызской Республики «Об утверждении порядка выписывания рецептов на лекарственные средства и об их отпуске в Кыргызской Республике» от 5 января 2011 года № 2» от 22 апреля 2015 года № 232;

3) постановление Правительства Кыргызской Республики «О внесении изменений в постановление Правительства Кыргызской Республики «Об утверждении порядка выписывания рецептов на лекарственные средства и об их отпуске в Кыргызской Республике» от 5 января 2011 года № 2» от 22 мая 2018 года № 242;

4) постановление Кабинета Министров Кыргызской Республики «О внесении изменений в некоторые постановления Правительства Кыргызской Республики в сфере здравоохранения» от 25 октября 2023 года № 571.

5. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на управление контроля исполнения решений Президента и Кабинета Министров Администрации Президента Кыргызской Республики.

6. Настоящее постановление вступает в силу по истечении десяти дней со дня официального опубликования.

**Председатель
Кабинета Министров
Кыргызской Республики**

А.А. Касымалиев



Дары каражаттарына рецепт жазуу эрежелери

1. Тиешелүү медициналык көрсөткүчтөр болгон учурда менчигинин түрүнө жана ведомстволук таандыктыгына карабастан саламаттык сактоо уюмдарына медициналык жардам сурап кайрылган бейтаптарга дары каражаттары дайындалат жана аларга рецепттер жазылат. Дары каражатын дайындоо оорулуунун медициналык картасында чагылдырылат.

Баңгизат каражатын же психотроптук затты камтыган дары каражатын алуунун зарылдыгы болгон учурларда бейтап стационардан чыккандан кийин саламаттык сактоо уюму бейтапты беш күндүк керектөөдөн ашпаган көлөмдө баңгизат каражатын же психотроптук затты камтыган дары каражаты менен камсыз кылат.

Баңгизат каражатын же психотроптук затты камтыган дары каражатын берүү фактысы стационардык бейтаптын (оорулуунун) медициналык картасынан алынган көчүрмөдө чагылдырылат.

2. Төмөнкү учурларда рецепттерди жазууга тыюу салынат:

1) Кыргыз Республикасынын аймагында медициналык колдонууга уруксат берилбеген дары каражаттарына;

2) медициналык көрсөткүчтөрү жок болгон учурда;

3) амбулаториялык оорулууларга жалпы анестезия үчүн колдонулуучу дары каражаттарына (ингаляциялык жана ингаляциялык эмес наркоз) жана миорелаксанттарга;

4) Кыргыз Республикасынын Министрлер Кабинетинин 2025-жылдын 26-мартындагы № 152 “Кыргыз Республикасында контролдоонууга тийиш болгон баңгизат каражаттары, психотроптук заттар, алардын аналогдору жана прекурсорлору жөнүндө” токтому менен бекитилген Кыргыз Республикасында контролдоонууга тийиш болгон баңгизат каражаттарынын, психотроптук заттардын, алардын аналогдорунун жана прекурсорлорунун, ошондой эле аларды камтыган тирүү организмдердин тизмегиндеги (мындан ары – Баңгизат каражаттарынын жана психотроптук заттардын тизмеги) IV тизмедеги баңгизат каражаттары камтылган дары каражаттарына, I тизмедеги психотроптук заттарга, Баңгизат каражаттарынын жана психотроптук заттардын аналогдорунун тизмесиндеги заттарга, ошондой эле Баңгизат каражаттарын, психотроптук заттарды, алардын аналогдорун же прекурсорлорун камтыган жандуу организмдердин тизмесиндеги заттарга.

3. Төмөнкүлөрдү камтыган дары каражаттары саламаттык сактоо уюмдарында жана фармацевтикалык уюмдарда предметтик-сандык эсепке алынууга тийиш:

1) Кыргыз Республикасынын Министрлер Кабинетинин жогоруда аталган токтому менен бекитилген тизмелер боюнча баңгизат каражаттары, психотроптук заттар, алардын аналогдору жана прекурсорлору, күчтүү таасир этүүчү заттар;

2) Кыргыз Республикасынын мыйзамдарында белгиленген тартипте этил спирти.

4. Дары каражаттарына, анын ичинде баңгизат каражаттарын жана психотроптук заттарды камтыган дары каражаттарына рецепттерди жазып берүүгө төмөнкүлөр укуктуу:

1) менчигинин түрүнө жана ведомстволук баш ийүүсүнө карабастан саламаттык сактоо уюмдарынын врачтары;

2) белгиленген тартипте берилген лицензиясы болгон учурда жеке медициналык практиканы ишке ашыруучу врачтар;

3) Кыргыз Республикасынын бийик тоолуу, алыскы жана жетүүгө кыйын аймактарында жайгашкан калктуу конуштарда – врач жок болгон учурда – фельдшердик-акушердик пункттардын (мындан ары – ФАП) башчылары, ошондой эле өзүлөрүнүн кесиптик компетенциясынын чегинде үй-бүлөлүк медайымдар жана/же үй-бүлөлүк медагалар.

5. Жекече иш жүргүзгөн врачтар рецепт бланктарына штамп басышат, анда аты-жөнү, жеке салык номери, дареги, лицензиянын номери жана берилген күнү көрсөтүлөт.

6. Рецепттер ушул Эрежелердин 1-тиркемесинде көрсөтүлгөн формалар боюнча типографиялык ыкма менен басылып чыккан, саламаттык сактоо уюмунун штампы бар бланктарга жазылууга тийиш.

Саламаттык сактоо чөйрөсүндөгү бирдиктүү медициналык маалымат системасында рецепттерди электрондук форматта жазууга жол берилет. Электрондук рецепт жазылган учурда рецептти кагаз жүзүндө тариздөө талап кылынбайт.

Дары каражаттарына рецепттер ДК-1 формасындагы рецепт бланктарына жазылат. Электрондук рецептте ДК-1 рецепт бланкынын формасында белгиленген милдеттүү параметрлер көрсөтүлөт.

Саламаттык сактоо чөйрөсүндөгү бирдиктүү медициналык маалымат системасынын иштөө, анын ичинде электрондук рецепттерди жазуу тартибин саламаттык сактоо чөйрөсүндөгү ыйгарым укуктуу мамлекеттик орган аныктайт.

Дары каражаттарына рецепттер эл аралык патенттелбеген аталыштары менен латын тилинде так жана түшүнүктүү, бланктагы бардык графаларды милдеттүү түрдө толтуруу менен жазып берилет, врачтын колу жана жеке мөөрү менен күбөлөндүрүлөт. Рецептке оңдоолорду киргизүүгө жол берилбейт.

Эгерде дары каражатынын эл аралык патенттелбеген аталышы жок болсо, рецепт жазууда соодалык аталышы колдонулушу мүмкүн.

Эгерде курамында баңгизат каражаты камтылган дары каражатын алуучу бейтаптын өзү болбосо, рецепт бланкынын “Жаран” графасында ал аркылуу дары каражаты алынган адамдын паспортунун маалыматтары көрсөтүлөт. Көрсөтүлгөн маалымат бейтаптын медициналык картасына милдеттүү түрдө киргизилиши керек.

7. Экстемпоралдык даярдоо үчүн рецептте дары каражатынын курамы, дары формасы жана фармацевттин даярдоо үчүн көрсөтмөсү латын тилинде таризделет. Рецептте латынча кыскартууларды колдонууга ушул Эрежелердин 2-тиркемесине ылайык медициналык жана фармацевтикалык практикада кабыл алынган белгилер боюнча гана уруксат берилет.

Кайсы дары каражаты жазып берилгенин аныктоого мүмкүндүк бербеген аталыштары окшош ингредиенттердин белгилерин кыскартууга жол берилбейт. Баңгизат, психотроптук жана күчтүү таасир берүүчү каражаттардын аталыштары рецепттин башында жазылып, андан кийин бардык башка ингредиенттер көрсөтүлөт.

8. Эгерде экстемпоралдык даярдоого рецептте шайкеш келбеген дары каражаттары көрсөтүлсө же дозасы жөнүндө маалымат жок болсо, фармацевт дарынын аталышын, анын дозасын жана фармацевтикалык/фармакологиялык шайкештигин тактоо үчүн рецепт жазып берген врач менен байланышууга милдеттүү. Бейтапка дары каражаты такталган маалымат алгандан кийин гана берилет.

9. Дары каражатын колдонуу ыкмасы мамлекеттик же расмий тилде милдеттүү түрдө дозасын, жыштыгын, убактысын жана кабыл алуунун узактыгын белгилөө менен көрсөтүлөт. Тамак-аш менен өз ара аракеттенүүдөгү дары каражаттары үчүн тамак-ашты кабыл алууга карата кабыл алуу убактысы кошумча көрсөтүлөт (тамактануунун алдында, учурунда же андан кийин).

10. Бейтапка дары каражатын шашылыш түрдө берүү зарыл болгон учурда рецепт бланкынын жогору жагында төмөнкүдөй белгилер коюлат: “cito” (тез) же “statim” (дароо).

11. Рецепт жазууда суюк заттардын саны миллилитр жана тамчылар менен, ал эми калган заттар – грамм, миллиграмм, таасир берүү бирдиги (Б) жана эл аралык бирдик (ЭБ) менен көрсөтүлөт.

12. Бир рецепт бланкында бир дары каражатын жазууга уруксат берилет:

- 1) бекер же жеңилдетилген шарттарда берүүгө арналган;
- 2) предметтик-сандык эсепке алынууга тийиш болгон.

13. Амбулаториялык оорулууларга баңгизат дары каражаттары ушул Эрежелердин 1-тиркемесине ылайык рецепттин бланкынын формасына ылайык саламаттык сактоо уюмунун штампы, сериялык номери жана коргоо даражалары бар баңгизат дары каражаттары үчүн атайын рецепт бланктарында жазылууга тийиш. “Оору таржымалы №” талаасында “н/ж Амбулаториялык картаны” көрсөтүүгө болот.

Баңгизатты камтыган дары каражатына рецептти врач өз колу менен жазып, кол коёт жана өзүнүн жеке мөөрү менен күбөлөндүрөт. Кошумча рецептке саламаттык сактоо уюмунун жетекчиси жана (же) үй-бүлөлүк дарыгерлер тобунун клиникалык жетекчиси кол коюуга тийиш, ошондой эле “Рецепттер үчүн” деген жазуусу бар саламаттык сактоо уюмунун мөөрү менен күбөлөндүрүлөт.

14. Баңгизат каражаттарынын жана психотроптук заттардын тизмегиндеги баңги каражаттарынын III тизмесиндеги заттарды камтыган дары каражаттары ДК-1 рецепт бланктары боюнча жазылышы керек.

Баңгизат каражаттарынын жана психотроптук заттардын тизмегиндеги IV тизмедеги психотроптук заттарды камтыган дары каражаттары рецепти жок сатылат.

15. Эгерде оорулуунун ден соолугунун абалы боюнча врачка жеке өзү келүүгө мүмкүн болбосо, курамында баңги каражаттарын же психотроптук заттарды камтыган дары каражатын жазып берүүдө врач бейтаптын амбулаториялык медициналык картасында жана рецепттин арткы бетинде врачтан рецепт алууга жана дарыканадан дары каражатын алууга укугу бар адамдардын маалыматтарын көрсөтөт.

16. Баңгизат каражаттарына кайталап рецепт жазууда врач бейтапка мурда жазылган дары каражатынын санын текшерүүгө милдеттүү. Бейтапта бир же эки күндүк дозадан ашпаган көлөмдө колдонулбаган препараттын калдыгынын болушуна уруксат берилет.

17. Бейтап жеке өзү же бейтаптын амбулаториялык медициналык картасында көрсөтүлгөн адам аркылуу белгиленген тартипте баңги каражаттарын же психотроптук заттарды камтыган дары каражаттарын рецепт боюнча ала алат. Дары каражатын алууда бейтаптын өздүгүн ырастоочу документ, же кагаз түрүндөгү документтин электрондук сүрөтү же электрондук кызмат көрсөтүүлөрдүн мамлекеттик порталы аркылуу тиешелүү санариптик документ, ошондой эле алуучунун өздүгүн ырастоочу документ көрсөтүлүүгө тийиш.

Баңгизат каражаттарын же психотроптук заттарды камтыган дары каражатын берүүдө фармацевт дары каражатын алган адамдын маалыматтарын (фамилиясы, аты, атасынын аты, ЖИН, колу) рецептте көрсөтөт.

18. Баңгизат каражаттарын жана психотроптук заттарды рецепт боюнча административдик-аймактык байланышсыз Кыргыз Республикасынын аймагында жайгашкан жана баңгизат каражаттарын, психотроптук заттарды жана прекурсорлорду жүгүртүү укугуна тиешелүү уруксат берүүчү документтери бар бардык дарыканалардан сатып алууга болот.

19. Өнөкөт оорулары бар оорулуулар үчүн дары каражаттарына рецепттер бир жылга чейинки мөөнөткө созулган дарылоо курсуна жазылышы мүмкүн, спирт камтыган экстемпоралдык даярдалган дары

каражаттарын, предметтик-сандык эсепке алынууга тийиш болгон дары каражаттарын жана анаболикалык гормондорду кошпогондо.

Мындай учурларда рецепттерде “Атайын дайындоо боюнча” деген жазуу болушу керек, врачтын колу коюлуп, саламаттык сактоо уюмунун “Рецепттер үчүн” мөөрү менен бекитилген болууга тийиш.

20. Бул Эрежелерде белгиленген талаптардын жок дегенде бирине жооп бербеген рецепт жараксыз деп эсептелет.

21. Рецепт жазган адамдар ушул Эрежелерде белгиленген тартипти жана талаптарды бузган учурда Кыргыз Республикасынын укук бузуулар жөнүндө мыйзамдарына ылайык жоопкерчилик тартат.

Дары
каражаттарына
рецепт жазуу
эрежелерине
1-тиркеме

Кыргыз
Республикасынын
Саламаттык
сактоо
министрлиги

Медициналык
документ

Уюмдун аталышы
жана коду (штамп)

ДК-1 формасы
Өлчөмү 105x145 мм

Рецепт

(чоңдор үчүн, балдар үчүн – керектүүсүнүн алдын чийүү керек)

«___» _____ 20_ -ж.

Оорулуунун аты-жөнү:

Жашы:

Врачтын аты-жөнү:

Rp:

Rp:

Врачтын колу жана жеке мөөрү
М.О.

Рецепт _____ күн, ___ ай, _____ жыл аралыгында жарактуу (көрсөтүү керек).

ДК-1 формасындагы рецепттин арткы бетинде врачка эскертүү

Саламаттык сактоо уюмунун коду типографиялык ыкма менен басылат же штамп коюлат.

Жеке практикалык врачтардын рецепт бланктарында алардын дареги, лицензиясынын номери, берилген күнү, жарактуулук мөөнөтү жана аны берген уюмдун аталышы типографиялык ыкма менен жогорку бурчунда көрсөтүлүшү керек.

Рецепт латын тилинде, түшүнүктүү, так, шариктүү калем менен жазылат. Оңдоолорду киргизүүгө тыюу салынат.

Бир рецепт бланкына предметтик-сандык эсепке алынууга тийиш болгон дары каражатынын бир аталышын жана рецепт менен берилүүчү дары каражаттарынын 2 аталышына чейин жазууга уруксат берилет.

Белгилердин кабыл алынган кыскартууларына гана уруксат берилет, катуу жана куюлма заттар – грамм жана миллиграмм менен, суюк заттар – миллилитр, грамм же тамчы менен жазылат.

Колдонуу ыкмасы мамлекеттик же расмий тилде көрсөтүлөт. Жалпы көрсөткүчтөр менен чектелүүгө тыюу салынат: “ички”, “белгилүү” ж.б.

Оорулуунун толук аты-жөнү, жашы жана врачтын аты-жөнү көрсөтүлөт.

Врачтын колу анын жеке мөөрү жана саламаттык сактоо уюмунун рецепттер үчүн мөөрү менен күбөлөндүрүлүшү керек.

Врач бейтапка жазып берген рецепттин жарактуулук мөөнөтү жөнүндө эскертүүгө милдеттүү.

**Баңгизат каражатын камтыган дарыларды
алууга рецепт**

AB № _____

Өлчөмү 75x120 мм

д (Штамп жана саламаттык сактоо уюмунун коду)
“ ___ ” _____ 20__ -ж. д

о а

к Rp: р

у _____ ы

м _____ к

е _____ а

н _____ н

т Кабыл алуу а

_____ д

ө Жаран а

_____ д

_____ а

_____ а

_____ а

з Оору таржымалы № а

_____ а

г Врач к

_____ а

ө _____ л

ч _____ л

ө (так жазуу керек) а

э _____ т

с М.О.

е Сыя менен толтурулат.

п Оңдоого жол берилбейт.

т _____

е _____

Эскертүү:

- 1) бул бланк суунун белгиси бар кагазда кызгылт түстөгү бекитилген үлгүнүн бланкын кайталайт;
- 2) сыя жана шариктүү калем менен толтурууга уруксат берилет;
- 3) аны тариздөө Кыргыз Республикасынын Министрлер Кабинетинин токтому менен бекитилген Дары каражаттарына рецепттерди жазуу эрежелеринин 11-пунктуна ылайык ишке ашырылат;
- 4) жазылган баңгизат препаратынын саны сөз менен жазылат.

Дары каражаттарына
рецепт жазуу
эрежелерине
2-тиркеме

Рецепттин негизги маанилери

№	Кыскартылышы	Толук жазылышы	Котормосу
1	aa	ana	боюнча, тең жарымы
2	ac., acid.	acidum	кислота
3	amp.	ampulla	ампула
4	aq.	aqua	суу
5	aq. pur.	aqua purifficatae	тазартылган суу
6	but.	butyrum	май (катуу)
7	comp., cps.	compositus (a, um)	татаал
8	D.	Da (Detur, Dentur)	бер (берилсин, баары берилсин)
9	D.S.	Da. Signa; Detur. Signetur	бер, белгиле; берилсин, белгиленген
10	D.t.d.	Da (Dentur) tales doses	мындай дозаларды бер (берилсин)
11	dil.	dilutus	аралашылган
12	div. in p. aeq.	divide in partes aequales	бирдей бөлүктөргө бөл
13	extr.	extractum	экстракт, тартуу
14	f.	fiat (fiant)	түзүлсүн (баары түзүлсүн)
15	gtt.	gutta, guttae	тамчы, тамчылар
16	inf.	infusum	тундурма
17	in amp.	in ampullis	ампулаларда

18	in tabl.	in tab(u)lettis	таблеткаларда
19	lin.	linimentum	суюк мазь
20	liq.	liquor	суюктук
21	m.pil.	massa pilularum	пилюль массасы
22	M.	Misce, Misceatur.	аралаштыр, аралашкан болсун
23	N.	numero	күнү менен
24	ol.	oleum	май (суюк)
25	pil.	pilula	пилюля
26	p. aeq.	partes aequales	бирдей бөлүктөр
27	pulv.	pulvis	порошок
28	q.s.	quantum satis	канча талап кылынса, канча болсо
29	r. rad.	radix	тамыр
30	Rp.	Recipe	ал
31	Rep.	Repete, Repetur	кайтала, кайталанышы керек
32	rhiz.	rhizoma	тамыр
33	S.	Signa.	белгиле, белгилөө керек
34	sem.	semen	урук
35	simpl.	simplex	жөнөкөй
36	sir.	sirupus	сироп
37	sol.	solutio	эритме
38	supp.	suppositorium	свеча
39	tabl.	tab(u)letta	таблетка
40	t-ra, tinct.	tinctura	тундурма
41	ung.	unguentum	мазь
42	vit.	vitrum	склянка
43	ppt., praec.	praecipitatum	чөкмөсү бар
44	past.	pasta	паста

Дары каражаттарын рецепт боюнча берүү эрежелери

1. Рецепт боюнча берилүүчү дары каражаттары Дары каражаттарына рецепт жазуу эрежелери менен бекитилген үлгүлөргө ылайык жазылган рецепттер боюнча гана берилүүгө тийиш.

2. Дарыкананын фармацевти бейтаптын макулдугу менен дары каражатын кайра өндүрүлгөн дары препаратына (генерикалык) алмаштыра алат.

3. Баңгизат каражаттары жана психотроптук заттар камтылган дары каражаттары аларды сатуу укугуна тиешелүү лицензиясы бар дарыкана уюмдарынан гана берилет.

4. Интернет тармагы аркылуу баңгизаттык жана психотроптук дары препараттарын электрондук сатууга тыюу салынат.

5. Курамында баңгизат каражаттары камтылган дары каражаттарына рецепттер бир айдын ичинде жарактуу. Психотроптук жана күчтүү таасир этүүчү дары каражаттарына рецепттер рецепт жазылган күндөн тартып 2 ай ичинде жарактуу. Башка дары каражаттарына рецепттер врач тарабынан рецепте көрсөтүлгөн дарылоо курсунун узактыгына жараша жазып берилген күндөн тартып эки айдан бир жылга чейинки мөөнөткө жарактуу.

6. Дары каражаттары дарыканалардан рецепте көрсөтүлгөн санда берилет, зарыл болгон учурда дарыкана таңгагында дары каражатынын аталышын, дозасын, сериясын жана жарактуулук мөөнөтүн милдеттүү түрдө көрсөтүү менен заводдун оригинал таңгагынын бузулушуна жол берилет.

Дарыканада врачтын рецепбинде жазылган дозадан айырмаланган дозадагы дары каражаттары болсо, фармацевт курстук дозаны кайра эсептөөнү эске алуу менен оорулууга колдо болгон дары каражаттарын берүү жөнүндө чечим чыгарышы мүмкүн. Мында оорулууга дары каражатын кабыл алуунун бир жолку дозасын өзгөртүү жөнүндө маалымат берилет.

Калий перманганатын дарыканалардан рецептсиз тогуз граммдан көп эмес өлчөмдө берүүгө уруксат берилет.

7. Этил спиртин берүү Кыргыз Республикасынын Министрлер Кабинети тарабынан белгиленген тартипте ишке ашырылат.

8. Баңгизат каражаттарын, психотроптук заттарды жана күчтүү таасир этүүчү заттарды камтыган дары каражаттарын берүүдө бейтапка аны сатып алуунун мыйзамдуулугун ырастоочу документ катары таанылган, берилген дары каражатынын аталышын жана санын көрсөтүү менен товардык-кассалык чек берилет. Көрсөтүлгөн

ырастоочу документти саламаттык сактоо жаатындагы ыйгарым укуктуу мамлекеттик орган тарабынан таанылган атайын мобилдик тиркемени колдонуу менен тариздөөгө жол берилет.

Дарыканада даярдалган даяр дары каражаттарын берүүдө этикеткада колдонуу ыкмасы (зарыл болгон учурда) көрсөтүлөт.

9. Узак мөөнөттүү рецепттер боюнча дары каражаттарын (курамында баңгизат каражаттарын, психотроптук жана күчтүү таасир этүүчү заттарды камтыгандарды кошпогондо) берүүдө рецепт бейтапка арткы бетинде берилген дары каражаттарынын саны жана берилген датасы көрсөтүлүп, кайтарылып берилет. Бейтаптын дарыкана уюмуна кийинки кайрылууларында буга чейинки берилгендер жөнүндө белгилер эске алынат. Рецепттин колдонуу мөөнөтү аяктагандан кийин дарыкана уюмунда ага “Рецепт жараксыз” деген штамп басылат.

10. Бейтаптын калктуу пункттун чегинен чыгып кетиши, дарыкана уюмуна үзгүлтүксүз баруунун мүмкүн эместиги сыяктуу жана башка жүйөлүү жагдайлар келип чыккан өзгөчө учурларда врач дайындаган дары каражатын (баңгизат каражаттарын, психотроптук жана күчтүү таасир этүүчү заттарды камтыгандарды кошпогондо) узак мөөнөттүү рецепт боюнча эки айдан ашык эмес убакыт дарылануу үчүн зарыл болгон көлөмдө бир жолку берүүгө жол берилет.

11. Дарыканада предметтик-сандык эсепке алынууга тийиш болгон дары каражаттарына жазылган бардык рецепттер рецепттин арткы бетинде датасын көрсөтүү менен жана дарыны берген адамдын колу коюлуп сакталат.

Башка дары каражаттарына рецепттер дары берилгенден кийин бейтапка “Рецепт колдонулган” деген жазуу менен кайтарылып берилет.

Дары каражатын кайра алуу үчүн бейтап жаңы рецепт алууга врачка кайрыла алат.

Баңгизат каражаттарын камтыган дары каражаттарына пайдаланылган атайын рецепт бланктары жана талаптар металл шкафта айлар жана жылдар боюнча бөлүнүп, көктөлгөн, боо өткөрүлгөн жана мөөр басылган түрдө берилген күндөн тартып үч жыл бою сакталат. Алардын негизинде предметтик-сандык эсепке алынууга тийиш болгон психотроптук жана күчтүү таасир берүүчү заттарды камтыган дары каражаттары берилген рецепттер жана талаптар берилген күндөн тартып бир жыл бою кулпу менен жабылган шкафтарда сакталат.

12. Рецепттер ушул Эрежелер менен белгиленген сактоо мөөнөтү аяктагандан кийин кайра калыбына келтирилбегендей толугу менен өрттөлүп жок кылынууга тийиш.

Рецепттерди жок кылуу комиссия тарабынан жүзөгө ашырылат, ал жөнүндө ушул Эрежелердин тиркемесине ылайык форма боюнча акт түзүлөт. Рецепттерди жок кылуу актысына жок кылууга катышкан комиссиянын мүчөлөрү кол коёт жана фармацевтикалык уюмдун

жетекчиси тарабынан бекитилет. Жок кылуу актысы бир жыл сакталат. Комиссиянын курамы фармацевтикалык уюмдун жетекчисинин буйругу менен бекитилет.

13. Саламаттык сактоо чөйрөсүндөгү бирдиктүү медициналык маалыматтык системанын иштөө, анын ичинде электрондук рецепттерди берүү, сактоо жана жок кылуу тартибин саламаттык сактоо жаатындагы ыйгарым укуктуу мамлекеттик орган аныктайт.

14. Дарыкана уюмунун кызматкерлеринин дары каражаттарын берүү тартибинин сактоосуна ички контролдоону дарыкана уюмунун жетекчиси (жетекчинин орун басары) же ал ыйгарым укук берген уюмдун фармацевтикалык кызматкери тарабынан жүзөгө ашырылат.

15. Дарыкана уюмдары тарабынан дары каражаттарын, анын ичинде фармацевтикалык кызматтарды көрсөтүү жөнүндө түзүлгөн келишимдин алкагында жеңилдетилген шарттарда сатылып жаткан дары каражаттарын берүү тартибинин сакталышына тышкы контролдоону дары каражаттарын жана медициналык буюмдардын жүгүртүү чөйрөсүн жөнгө салуучу ыйгарым укуктуу орган жана жарандарды милдеттүү медициналык камсыздандыруу жаатындагы мамлекеттик саясатты ишке ашыруучу аткаруу органы тарабынан жүзөгө ашырылат.

Дары каражаттарын рецепт
боюнча берүү эрежелерине
тиркеме

_____ боюнча

(бөлүмдөрдүн аталышы)
**рецепттерин жок кылууга
АКТ**

20__-жылдын “__” _____

№	Рецепттин номери жана аны жазып берген датасы	Рецептте көрсөтүлгөн дары каражатынын аталышы жана дозасы	Рецептте көрсөтүлгөн дары каражатынын саны	Рецептти сактоо мөөнөтү	Рецепттин келген күнү (жылы, айы)	Рецептти жок кылуу күнү (жылы, айы)	Эскертүү

Саламаттык сактоо уюмдарында дары каражаттарына талаптарды (өтүнмөлөрдү) жазуунун жана тариздөөнүн тартиби

1. Дарылоо-диагностикалык процессти камсыз кылуу үчүн саламаттык сактоо уюмдары дарыканалардан дары каражаттарын алуу үчүн саламаттык сактоо уюмдарынын талаптарына (өтүнмөлөрүнө) (мындан ары – Талап) ылайык саламаттык сактоо уюмунун дарыканасынан дары каражаттарын алышат.

2. Талаптарда бөлүмдүн же кабинеттин аталышы, саламаттык сактоо уюмунун штампы, тегерек мөөрү, жетекчинин же анын орун басарынын колу болууга тийиш.

3. Талаптарда дары каражатынын аталышы, дозасы жана дары формасы (таблеткалар, ампулалар, маздар, суппозиторийлер ж.б.), таңгактын жалпы саны жана түрү (кутулар, флакондор, түтүкчөлөр ж.б.) көрсөтүлөт.

4. Дары каражаттарынын аталышы латын тилинде жазылат. Талаптарда дары каражатын колдонуу ыкмасы көрсөтүлөт: инъекциялар үчүн, сырттан колдонуу үчүн, ичип кабыл алуу, көз тамчылары ж.б.

5. Баңгизат каражаттарын, психотроптук, күчтүү таасир этүүчү заттарды жана этил спиртин камтыган дары каражаттарына коюлуучу талаптар штамп, тегерек мөөр менен өзүнчө бланктарга жазылат жана саламаттык сактоо уюмунун жетекчисинин же анын орун басарынын колу коюлат.

Рецепт бланктарын сактоо эрежелери

1. Саламаттык сактоо уюмдарын баңгизат каражаттарына атайын рецепт бланктары менен камсыз кылуу саламаттык сактоо уюмунун мөөрү жана саламаттык сактоо уюмунун жетекчисинин колу менен күбөлөндүрүлгөн негиздеме-өтүнмөнүн негизинде саламаттык сактоо чөйрөсүндөгү ыйгарым укуктуу мамлекеттик орган тарабынан жүргүзүлөт.

2. Баңгизат каражаттарына рецепт бланктары уюмдун буйругу менен ыйгарым укук берилген жана тийиштүү түрдө таризделген ишеним каты бар адамга берилет.

3. Менчигинин түрүнө карабастан саламаттык сактоо уюмдарында баңгизат каражаттарына рецепт бланктарын эсепке алуу ушул Эрежелердин тиркемесине ылайык форма боюнча жетекчинин колу жана уюмдун мөөрү менен күбөлөндүрүлгөн баңгизат каражаттарына атайын рецепт бланктарын каттоо үчүн номерленген, боолонгон, пломбаланган эсепке алуу журналында жүргүзүлөт.

4. Баңгизат каражаттарына атайын рецепт бланктары саламаттык сактоо уюмдарына келип түшкөндө уюмдун жетекчиси тарабынан дайындалган комиссия тарабынан кабыл алуу комиссиясынын актысына ылайык кабыл алынат жана саламаттык сактоо уюмдарында баңгизат каражаттарына атайын рецепт бланктарын эсепке алуу журналына кириштелет.

Саламаттык сактоо уюмунун жетекчисинин буйругу менен баңгизат каражаттарына атайын рецепт бланктарын алуу, сактоо, эсепке алуу жана берүү үчүн жооптуу адам дайындалат.

5. Туруктуу иштеген комиссия айына 1 жолудан кем эмес курамында баңгизат каражаттарын камтыган дары каражаттарын дарылоочу врач тарабынан дайындоонун максатка ылайыктуулугун, ошондой эле бул уюмдагы баңгизат каражаттарын жана рецепт бланктарды сактоонун, эсепке алуунун жана колдонуунун абалын текшерет, зарыл болгон учурда аларга инвентаризация жүргүзөт.

6. Дарылоочу врачка баңгизат каражатын жазып берүү боюнча бир убакта ондон көп эмес бланктарды берүүгө уруксат берилет.

7. Саламаттык сактоо уюмунун штампы, мөөрү, дарылоочу врачтын жеке мөөрү жана колу коюлган атайын рецепт бланктарын запаска алдын ала тариздөөгө тыюу салынат.

8. Баңгизат каражаттарынын рецепт бланктарынын запасы жабык жана пломбаланган металл шкафта гана сакталат, анын ачкычы

саламаттык сактоо уюмунун жетекчисинде же уюмдун буйругу менен бйгарым укук берилген адамда сакталууга тийиш.

9. Дарылоочу врачтардагы учурдагы иштөө үчүн рецепт бланктарынын толук сакталышын камсыз кылган шарттарда алардын өзгөчө көзөмөлүндө сакталышы керек.

10. Саламаттык сактоо уюмдарынын жетекчилери баңгизат жана психотроптук дары каражаттарын, ошондой эле атайын рецепт бланктарын сарамжалдуу пайдалануу жана сактоо үчүн толук жоопкерчилик тартышат.

11. Саламаттык сактоо уюмдарын жана жеке практикалык врачтарды ушул токтом менен бекитилген ДК-1 формасындагы рецепт бланктары менен камсыз кылуу саламаттык сактоо уюмдары тарабынан өз алдынча жүзөгө ашырылат.

12. Саламаттык сактоо уюмдарынын жетекчилери рецепт бланктары менен үзгүлтүксүз жана өз убагында жабдууну камсыз кылууга милдеттүү.

Рецепт бланктарын
сактоо эрежелерине
тиркеме

Саламаттык сактоо уюмдарында баңгизат каражаттарына атайын рецепт бланктарын эсепке алуу журналы

(уюмдун аталышы)

Кириш						Чыгыш						
№	Документтерди келип түшкөн дата	Жеткирүүчү, документтин датасы жана номери	Келип түшкөн бланкттардын жалпы саны	Бланктын сериясы жана номери	Саны	Бланктарды берүү датасы	Бланктын сериясы жана номери	Берилген бланктардын саны	Бланктарды алган жооптуу адамдын аты-жөнү	Бланктарды алган жооптуу адамдын колу	Бланктарды берүү үчүн жооптуу адамдын аты-жөнү	Калдык
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13

Правила выписывания рецептов на лекарственные средства

1. При наличии соответствующих медицинских показаний пациентам, обратившимся за медицинской помощью в организации здравоохранения, независимо от формы собственности и ведомственной принадлежности, назначаются лекарственные средства и выписываются рецепты на них. Назначение лекарственного средства отражается в медицинской карте больного.

В случаях необходимости получения лекарственного средства, содержащего наркотическое средство или психотропное вещество, после выписки больного из стационара организация здравоохранения обеспечивает выдачу пациенту лекарственного средства, содержащего наркотическое средство или психотропное вещество в объеме не более пятидневной потребности.

Факт выдачи лекарственного средства, содержащего наркотическое средство или психотропное вещество отражается в выписке из медицинской карты стационарного пациента (больного).

2. Запрещается выписывать рецепты:

1) на лекарственные средства, не разрешенные к медицинскому применению на территории Кыргызской Республики;

2) при отсутствии медицинских показаний;

3) амбулаторным больным на лекарственные средства, применяемые для общей анестезии (ингаляционный и неингаляционный наркоз) и миорелаксанты;

4) на лекарственные средства, содержащие наркотические средства Списка IV, психотропные вещества Списка I, вещества Списка аналогов наркотических средств и психотропных веществ, а также Списка живых организмов, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, их аналоги и прекурсоры Перечня подлежащих контролю в Кыргызской Республике наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов и прекурсоров, а также содержащих их живых организмов (далее – Перечень наркотических средств и психотропных веществ), утвержденного постановлением Кабинета Министров Кыргызской Республики «О наркотических средствах, психотропных веществах, их аналогах и прекурсорах, подлежащих контролю в Кыргызской Республике» от 26 марта 2025 года № 152.

3. Предметно-количественному учету в организациях здравоохранения и фармацевтических организациях подлежат лекарственные средства, содержащие:

1) наркотические средства, психотропные вещества, их аналоги и прекурсоры, сильнодействующие вещества по спискам, утвержденным вышеуказанным постановлением Кабинета Министров Кыргызской Республики;

2) этиловый спирт в порядке, установленном законодательством Кыргызской Республики.

4. Рецепты на лекарственные средства, в том числе содержащие наркотические средства и психотропные вещества, имеют право выписывать:

1) врачи организаций здравоохранения независимо от формы собственности и ведомственной подчиненности;

2) врачи, осуществляющие частную медицинскую практику, при наличии лицензии, выданной в установленном порядке;

3) в населенных пунктах, расположенных в высокогорных, отдаленных и труднодоступных зонах Кыргызской Республики, в случае отсутствия врача – заведующие фельдшерско-акушерскими пунктами (далее – ФАП), а также семейные медицинские сестры и/или семейные медицинские братья в пределах своей профессиональной компетенции.

5. Частнопрактикующие врачи на рецептурных бланках проставляют штамп, в котором указывается наименование, индивидуальный налоговый номер, адрес, номер лицензии и дата ее выдачи.

6. Рецепты должны выписываться на бланках, отпечатанных типографским способом по формам, указанным в приложении 1 к настоящим Правилам, имеющих штамп организации здравоохранения.

Допускается выписка рецептов в электронном формате в единой медицинской информационной системе в сфере здравоохранения. В случае выписывания электронного рецепта оформление рецепта на бумажном носителе не требуется.

Рецепты на лекарственные средства выписываются на рецептурных бланках формы ЛС-1. В электронном рецепте указываются обязательные параметры, установленные формой рецептурного бланка ЛС-1.

Порядок работы единой медицинской информационной системы в сфере здравоохранения, в том числе выписка электронных рецептов, определяется уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения.

Рецепты на лекарственные средства выписываются под международными непатентованными наименованиями на латинском языке четко и разборчиво с обязательным заполнением всех предусмотренных в бланке граф, заверяются подписью и личной печатью врача. Исправления в рецепте не допускаются.

В случае отсутствия у лекарственного средства международного непатентованного наименования, при выписывании рецепта допускается использование торгового наименования.

В случае если получателем лекарственного средства, содержащего наркотическое вещество, является не сам пациент, в бланке рецепта в графе «Гражданин (Гр.)» указываются паспортные данные лица, через которого осуществляется получение данного лекарственного средства. Указанная информация подлежит обязательному внесению в медицинскую карту пациента.

7. Для экстемпорального изготовления, в рецепте состав лекарственного средства, лекарственная форма и указания фармацевта для изготовления оформляются на латинском языке. Использование латинских сокращений в рецепте разрешается только в соответствии с принятыми в медицинской и фармацевтической практике обозначениями согласно приложению 2 к настоящим Правилам.

Не допускается сокращение обозначений близких по наименованию ингредиентов, не позволяющих установить, какое именно лекарственное средство выписано. Названия наркотических, психотропных и сильнодействующих лекарственных средств пишутся в начале рецепта, а затем указываются все остальные ингредиенты.

8. В случае если в рецепте на экстемпоральное изготовление указаны несовместимые лекарственные средства либо отсутствует информация о дозировке, фармацевт обязан связаться с врачом, выписавшим рецепт, для уточнения наименования препарата, его дозировки и фармацевтической/фармакологической совместимости. Отпуск лекарственного средства пациенту осуществляется только после получения уточненной информации.

9. Способ применения лекарственного средства указывается на государственном или официальном языке с обязательным обозначением дозировки, кратности, времени и длительности приема. Для лекарственных средств, взаимодействующих с пищей, дополнительно указывается время приема относительно употребления пищи (до, во время или после еды).

10. При необходимости экстренного отпуска лекарственного средства пациенту в верхней части рецептурного бланка проставляются обозначения «cito» (срочно) или «statim» (немедленно).

11. При выписывании рецепта количество жидких веществ указывается в миллилитрах и каплях, а остальных веществ – в граммах, миллиграммах, единицах действия (ЕД) и международных единицах (МЕ).

12. На одном рецептурном бланке разрешается выписывать одно лекарственное средство:

1) предназначенное для отпуска бесплатно или на льготных условиях;

2) подлежащее предметно-количественному учету.

13. Наркотические лекарственные средства амбулаторным больным должны выписываться на специальных рецептурных бланках на наркотические лекарственные средства, имеющих штамп организации здравоохранения, серийный номер и степень защиты, в соответствии с формой бланка рецепта согласно приложению 1 к настоящим Правилам. В поле «История болезни №» можно указать «Амбулаторная карта б/н».

Рецепт на лекарственное средство, содержащее наркотическое вещество, выписывается врачом собственноручно, подписывается им и заверяется его личной печатью. Дополнительно рецепт подлежит подписанию руководителем организации здравоохранения и (или) клиническим руководителем группы семейных врачей, а также заверяется печатью организации здравоохранения с надписью «Для рецептов».

14. Лекарственные препараты, содержащие вещества из Списка III наркотических средств Перечня наркотических средств и психотропных веществ, подлежат выписке на рецептурных бланках формы ЛС-1.

Лекарственные препараты, содержащие вещества из Списка IV психотропных веществ Перечня наркотических средств и психотропных веществ, отпускаются без рецепта.

15. В случае невозможности личного прибытия больного по состоянию здоровья на прием к врачу, при назначении лекарственного средства, содержащего наркотическое вещество или психотропные вещества, в медицинской карте амбулаторного пациента и на оборотной стороне рецепта врач указывает данные лица, имеющего право получить рецепт у врача и лекарственное средство в аптечном учреждении.

16. При выписывании повторного рецепта на наркотическое лекарственное средство врач обязан проверить количество лекарственного средства, ранее выписанного пациенту. Допускается наличие у пациента остатка неиспользованного препарата в объеме, не превышающем одно- или двухдневную дозу.

17. Пациент лично или через лицо, указанное в медицинской карте амбулаторного пациента, может получать по рецепту лекарственные средства, содержащие наркотические средства или психотропные вещества, в установленном порядке. При получении лекарственного средства предъявляется документ, удостоверяющий личность пациента, либо электронный образ бумажного документа, либо соответствующий цифровой документ посредством государственного портала электронных услуг, а также документ, удостоверяющий личность получателя.

Фармацевт при отпуске лекарственного средства, содержащего наркотические средства или психотропные вещества, указывает на рецепте данные лица, получившего лекарственное средство (Ф.И.О., ПИН, подпись).

18. Наркотические средства и психотропные вещества можно приобретать по рецепту без административно-территориальной привязки в любых аптеках, расположенных на территории Кыргызской Республики и имеющих соответствующие разрешительные документы на право оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров.

19. Рецепты на лекарственные средства для больных с хроническими заболеваниями могут выписываться на курс лечения сроком до одного года, за исключением спиртосодержащих лекарственных средств экстенпорального изготовления, лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, анаболических гормонов.

В этих случаях на рецептах должна быть надпись «По специальному назначению», скрепленная подписью врача и печатью организации здравоохранения «Для рецептов».

20. Рецепт, не соответствующий хотя бы одному из требований, установленных настоящими Правилами, считается недействительным.

21. В случае нарушения порядка и требований, установленных настоящими Правилами, лица, выписавшие рецепт, несут ответственность в соответствии с законодательством Кыргызской Республики о правонарушениях.

Приложение 1
к Правилам
выписывания
рецептов
на лекарственные
средства

Министерство
здравоохранения
Кыргызской
Республики

Медицинская
документация

Форма ЛС-1

Наименование и код
организации (штамп)

Размер 105x145 мм

Рецепт
(взрослый, детский – нужное подчеркнуть)

« ___ » _____ 201_ г.

Ф.И.О. больного:

Возраст:

Ф.И.О. врача:

Rp:

Rp:

Подпись _____ и _____ личная _____ печать _____ врача
М. П.

Рецепт действителен в течение _____ дней, _____ месяцев, _____ года
(указать)

Памятка врачу на оборотной стороне рецепта формы ЛС-1

Код организации здравоохранения печатается типографским способом или ставится штамп.

На рецептурных бланках частнопрактикующих врачей в верхнем углу типографским способом должны быть указаны их адрес, номер лицензии, дата выдачи, срок действия и наименование организации, выдавшей ее.

Рецепт выписывается на латинском языке, разборчиво, четко, шариковой ручкой. Внесение исправлений запрещается.

На одном рецептурном бланке разрешается выписывать одно наименование лекарственного средства, подлежащего предметно-количественному учету, и до 2-х наименований лекарственных средств рецептурного отпуска.

Разрешаются только принятые сокращения обозначений, твердые и сыпучие вещества выписываются в граммах и миллиграммах, жидкие – в миллилитрах, граммах или каплях.

Способ применения указывается на государственном или официальном языке. Запрещается ограничиваться общими указаниями: «внутреннее», «известно» и т. п.

Указываются Ф.И.О. больного, его возраст, Ф.И.О. врача.

Подпись врача должна быть заверена его личной печатью и печатью для рецептов организации здравоохранения.

Врач обязан предупредить пациента о сроке действия выписанного рецепта.

Рецепт
на получение лекарства, содержащего
наркотическое вещество

АВ № _____

Размер 75x120 мм

д (Штамп и код организации здравоохранения) о
«___» _____ 201__ г. с

о

к Rp: т

_____ а

у _____ е

м _____ т

е _____ с

н

т Прием я

о Гр.

с История болезни № в

о Врач а

_____ п

б _____ т

о _____ е

г (разборчиво) к

о _____ е

М. П.

у

ч Заполняется чернилами.

е Исправления не допускаются.

т

а

Примечание:

- 1) данный бланк повторяет бланк утвержденного образца розового цвета на бумаге с водяными знаками;
- 2) заполнение допускается чернилами и шариковой ручкой;
- 3) оформление его осуществляется в соответствии с пунктом 11 Правил выписывания рецептов на лекарственные средства, утвержденных постановлением Кабинета Министров Кыргызской Республики;
- 4) количество выписанного наркотического препарата выписывается прописью.

Приложение 2
к Правилам
выписывания
рецептов
на лекарственные
средства

Важнейшие рецептурные сокращения

№	Сокращение	Полное написание	Перевод
1	aa	ana	по, поровну
2	ac., acid.	acidum	кислота
3	amp.	ampulla	ампула
4	aq.	aqua	вода
5	aq. pur.	aqua purifficatae	очищенная вода
6	but.	butyrum	масло (твердое)
7	comp., cps.	compositus (a, um)	сложный
8	D.	Da (Detur, Dentur)	выдай (пусть будет выдано, пусть будут выданы)
9	D.S.	Da. Signa; Detur. Signetur	выдай, обозначь; пусть будет выдано, обозначено
10	D.t.d.	Da (Dentur) tales doses	выдай (пусть будут выданы) такие дозы
11	dil.	dilutus	разведенный
12	div. in p. aeq.	divide in partes aequales	раздели на равные части
13	extr.	extractum	экстракт, вытяжка
14	f.	fiat (fiant)	пусть образуется (образуются)
15	gtt.	gutta, guttae	капля, капли
16	inf.	infusum	настой
17	in amp.	in ampullis	в ампулах
18	in tabl.	in tab(u)lettis	в таблетках
19	lin.	linimentum	жидкая мазь
20	liq.	liquor	жидкость
21	m.pil.	massa pilularum	пилюльная масса
22	M.	Misce, Misceatur.	смешай, пусть будет смешано
23	N.	numero	числом
24	ol.	oleum	масло (жидкое)
25	pil.	pilula	пилюля

26	p. aeq.	partes aequales	равные части
27	pulv.	pulvis	порошок
28	q.s.	quantum satis	сколько потребуется, сколько надо
29	r. rad.	radix	корень
30	Rp.	Recipe	возьми
31	Rep.	Repete, Repetur	повтори, пусть будет повторено
32	rhiz.	rhizoma	корневище
33	S.	Signa.	обозначь, пусть будет обозначено
34	sem.	semen	семя
35	simpl.	simplex	простой
36	sir.	sirupus	сироп
37	sol.	solutio	раствор
38	supp.	suppositorium	свеча
39	tabl.	tab(u)letta	таблетка
40	t-ra, tinct.	tinctura	настойка
41	ung.	unguentum	мазь
42	vit.	vitrum	склянка
43	ppt., praec.	praecipitatum	осажденный
44	past.	pasta	паста

Правила рецептурного отпуска лекарственных средств

1. Лекарственные средства рецептурного отпуска должны отпускаться только по рецептам, выписанным согласно образцам, утвержденным Правилами выписывания рецептов на лекарственные средства.

2. Фармацевт аптеки может осуществлять замену на воспроизведенный (генерический) лекарственный препарат с согласия пациента.

3. Лекарственные средства, содержащие наркотические средства и психотропные вещества, отпускаются только из аптечных организаций, имеющих соответствующую лицензию на право их реализации.

4. Запрещается электронная реализация наркотических и психотропных лекарственных препаратов через сеть Интернет.

5. Рецепты на лекарственные средства, содержащие наркотические средства, действительны в течение одного месяца. Рецепты на психотропные и сильнодействующие лекарственные средства, действительны в течение 2 месяцев со дня выписывания рецепта. Рецепты на иные лекарственные средства действительны в течение срока от двух месяцев до одного года со дня их выписывания, в зависимости от продолжительности курса лечения, указанного врачом в рецепте.

6. Лекарственные средства отпускаются из аптек в количествах, указанных в рецепте, при необходимости допускается нарушение оригинальной заводской упаковки с обязательным указанием при этом наименования, дозировки, серии и срока годности лекарственного средства на аптечной упаковке.

При наличии в аптеке лекарственных средств с дозировкой, отличной от дозировки, выписанной в рецепте врача, фармацевт может принять решение об отпуске больному имеющихся лекарственных средств с учетом перерасчета на курсовую дозу. При этом больному предоставляется информация об изменении разовой дозы приема лекарственного средства.

Калия перманганат разрешается к отпуску из аптек без рецепта в размере не более девяти граммов.

7. Отпуск спирта этилового осуществляется в порядке, установленном Кабинетом Министров Кыргызской Республики.

8. При отпуске лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и

сильнодействующие вещества, пациенту выдается товарно-кассовый чек с указанием наименования и количества отпущенного лекарственного средства, признаваемый документом, подтверждающим законность его приобретения. Допускается оформление указанного подтверждающего документа с использованием специального мобильного приложения, признанного уполномоченным государственным органом в области здравоохранения.

При отпуске готовых лекарственных средств аптечного изготовления способ применения (в случае необходимости) указывается на этикетке.

9. При отпуске лекарственных средств (за исключением содержащих наркотические средства, психотропные и сильнодействующие вещества) по рецептам длительного действия, рецепт возвращается пациенту с указанием на его оборотной стороне количества отпущенного лекарственного средства и даты отпуска. При последующих обращениях пациента в аптечную организацию учитываются сделанные пометки о предыдущем отпуске. По истечении срока действия рецепта в аптечной организации на нем проставляется штамп «Рецепт недействителен».

10. В исключительных случаях, таких как выезд пациента за пределы населенного пункта, невозможность регулярного посещения аптечной организации и иные обоснованные обстоятельства, допускается единовременный отпуск назначенного врачом лекарственного средства (за исключением содержащих наркотические средства, психотропные и сильнодействующие вещества) по рецепту длительного действия в объеме, необходимом для лечения в течение не более двух месяцев.

11. В аптеке сохраняются все рецепты, выписанные на лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету с указанием на оборотной стороне рецепта даты и подписи отпустившего.

Рецепты на другие лекарственные средства после отпуска возвращаются больному с отметкой «Рецепт использован».

Для повторного отпуска лекарственного средства пациент может обратиться к врачу за новым рецептом.

Использованные специальные рецептурные бланки и требования на лекарственные средства, содержащие наркотические средства, подлежат хранению в металлическом шкафу в подшитом, прошнурованном и опечатанном виде, с разделением по месяцам и годам, в течение трех лет с момента отпуска. Хранение рецептов и требований, по которым были отпущены лекарственные средства, содержащие психотропные и сильнодействующие вещества, подлежащие предметно-количественному учету, допускается в

шкафах, запираемых на замок, в течение одного года с момента отпуска.

12. Рецепты, по истечении сроков хранения, установленных настоящими Правилами, подлежат уничтожению путем полного сжигания, обеспечивающего невозможность их восстановления.

Уничтожение рецептов производится комиссионно, о чем составляется акт по форме согласно приложению к настоящим Правилам. Акт уничтожения рецептов подписывается членами комиссии, участвующими в уничтожении, и утверждается руководителем фармацевтической организации. Акты уничтожения хранятся в течение одного года. Состав комиссии утверждается приказом руководителя фармацевтической организации.

13. Порядок работы единой медицинской информационной системы в сфере здравоохранения, в том числе отпуск, хранение и уничтожение электронных рецептов, определяется уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения.

14. Внутренний контроль за соблюдением работниками аптечной организации порядка отпуска лекарственных средств осуществляет руководитель (заместитель руководителя) аптечной организации или уполномоченный им фармацевтический работник организации.

15. Внешний контроль соблюдения аптечными организациями порядка отпуска лекарственных средств, в том числе реализуемых на льготных условиях в рамках заключенного договора на предоставление фармацевтических услуг, осуществляется уполномоченным органом по регулированию сферы обращения лекарственных средств и медицинских изделий и исполнительным органом, реализующим государственную политику в области обязательного медицинского страхования граждан.

Приложение
к Правилам рецептурного
отпуска лекарственных
средств

Акт
от «__» _____ 20__ года
на уничтожение рецептов по _____
(наименование отделов)

№	Номер рецепта и дата его выписки	Наименование и дозировка лекарственного средства, указанного в рецепте	Количество лекарственного средства, указанного в рецепте	Срок хранения рецепта	Дата (год, месяц) поступления рецепта	Дата (год, месяц) уничтожения рецепта	Примечание

**Порядок
выписывания и оформления требований (заявок)
на лекарственные средства в организациях здравоохранения**

1. Для обеспечения лечебно-диагностического процесса организации здравоохранения получают лекарственные средства из аптеки организации здравоохранения согласно требованиям (заявкам) организаций здравоохранения на получение из аптек лекарственных средств (далее – Требования).

2. Требования должны иметь наименование отделения или кабинета, штамп, круглую печать организации здравоохранения, подпись руководителя или его заместителя.

3. В Требованиях указываются наименование лекарственного средства, дозировка и лекарственная форма (таблетки, ампулы, мази, суппозитории и др.), общее количество и вид упаковки (коробки, флаконы, тубы и др.).

4. Наименования лекарственных средств пишутся на латинском языке. В Требованиях указывается способ применения лекарственного средства: для инъекций, для наружного применения, для приема внутрь, глазные капли и т. д.

5. Требования на лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные, сильнодействующие вещества и этиловый спирт выписываются на отдельных бланках со штампом, круглой печатью и подписью руководителя организации здравоохранения или его заместителя.

Правила хранения рецептурных бланков

1. Обеспечение организаций здравоохранения специальными рецептурными бланками на наркотические средства производится уполномоченным государственным органом в сфере здравоохранения на основании заявки-обоснования, заверенной печатью организации здравоохранения и подписью руководителя организации здравоохранения.

2. Выдача рецептурных бланков на наркотические средства производится лицу, уполномоченному на то приказом по организации и имеющему соответствующим образом оформленную доверенность.

3. В организациях здравоохранения независимо от формы собственности учет рецептурных бланков на наркотические средства ведется в пронумерованном, прошнурованном, опломбированном журнале учета специальных рецептурных бланков на наркотические средства, заверенном подписью руководителя и печатью организации по форме согласно приложению к настоящим Правилам.

4. Специальные рецептурные бланки на наркотические средства при поступлении в организации здравоохранения принимаются комиссией, назначенной руководителем организации, согласно акту приемной комиссии прикладываются в журнале учета специальных рецептурных бланков на наркотические средства в организациях здравоохранения.

Приказом руководителя организации здравоохранения назначается лицо, ответственное за получение, хранение, учет и отпуск специальных рецептурных бланков на наркотические средства.

5. Постоянно действующая комиссия производит проверку целесообразности назначения лечащими врачами лекарственных средств, содержащих наркотические средства, не реже 1 раза в месяц, а также состояния хранения, учета и расходования наркотических средств и рецептурных бланков в данной организации, а в необходимых случаях проводит их инвентаризацию.

6. Лечащему врачу разрешается выдавать одновременно не более десяти бланков на наркотическое средство для их выписывания.

7. Запрещается про запас оформлять специальные рецептурные бланки штампом, печатью организации здравоохранения, личной печатью и подписью лечащего врача.

8. Запасы рецептурных бланков на наркотическое средство хранятся только в закрытом и опломбированном металлическом шкафу, ключ от которого должен находиться у руководителя

организации здравоохранения или лица, уполномоченного им на это приказом по организации.

9. Рецептурные бланки для текущей работы у лечащих врачей должны храниться под их особым контролем, в условиях, обеспечивающих их полную сохранность.

10. Руководители организаций здравоохранения несут полную ответственность за рациональное использование и сохранность наркотических и психотропных лекарственных средств, а также специальных рецептурных бланков.

11. Обеспечение организаций здравоохранения и частнопрактикующих врачей рецептурными бланками формы ЛС-1, утвержденной настоящим постановлением, производится самостоятельно организациями здравоохранения.

12. Руководители организаций здравоохранения обязаны обеспечить бесперебойное и своевременное снабжение рецептурными бланками.

Приложение
к Правилам хранения
рецептурных бланков

**Журнал
учета специальных рецептурных бланков на наркотические
средства в организациях здравоохранения**

(наименование организации)

Приход						Расход						
№	Дата поступления документов	Поставщик, дата и номер документа	Общее количество поступивших бланков	Серия и номер бланка	Количество	Дата выдачи бланков	Серия и номер бланка	Количество выданных бланков	Ф.И.О. ответственного лица, получившего бланки	Подпись ответственного лица, получившего бланки	Ф.И.О. ответственного лица, выдавшего бланки	Остаток
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13