



МИНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ПАСТАНОВА

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

«9» сентября 2014 г. № 66

г. Минск

г. Минск

О внесении изменений и дополнений в постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27 декабря 2006 г. № 120 и от 31 октября 2007 г. № 99

На основании части первой статьи 18, части второй и абзаца второго части третьей статьи 21 Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 года «О лекарственных средствах», части третьей статьи 18 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 года «О наркотических средствах, психотропных веществах, их прекурсорах и аналогах» и подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446 «О некоторых вопросах Министерства здравоохранения и мерах по реализации Указа Президента Республики Беларусь от 11 августа 2011 г. № 360», Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Внести в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27 декабря 2006 г. № 120 «Об утверждении Надлежащей аптечной практики» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 28, 8/15774; № 279, 8/17432; 2009 г., № 1, 8/19887) следующие изменения и дополнения:

1.1. в приложении 1 к этому постановлению:

в части второй пункта 46:

слово «отечественного» заменить словами «белорусского (российского)»;

после слова «собственности» дополнить словами «, осуществляющих розничную реализацию лекарственных средств»;

пункт 60 исключить;

в пункте 64 слово «отечественного» заменить словами «белорусского (российского)»;

после слова «собственности» дополнить словами «, осуществляющих розничную реализацию лекарственных средств»;

в пункте 65:

МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
обязательна на белорусском языке

абзацы одиннадцатый – шестнадцатый изложить в следующей редакции:

«бария сульфат для рентгеноскопии;  
галотана;  
дроперидола;  
изофлурана и севофлурана;  
кетамина;  
натрия оксибутиратов;»;

после абзаца шестнадцатого дополнить пункт абзацем следующего содержания:

«тиопентал;»;

абзац семнадцатый – восемнадцатый считать соответственно абзацами восемнадцатым – девятнадцатым;

1.2. в приложении 6 к этому постановлению:

слова «3 года» заменить словами «5 лет»;

слова «Лекарственные средства списка «А», не подлежащие предметно-количественному учету» заменить словами «Иные лекарственные средства, реализуемые в аптеке за полную стоимость»;

позицию:

«Лекарственные средства, относящиеся к  
следующим фармако терапевтическим -  
подгруппам анатомо-терапевтико-химической  
классификационной системы лекарственных средств, и не являющиеся  
наркотическими средствами, психотропными веществами, и не  
относящиеся к лекарственным средствам, отпускаемым без рецепта  
врача в соответствии с действующим законодательством Республики  
Беларусь:

1 месяц

миорелаксанты центрального действия (M03B);

противоэpileптические средства (N03A);

допаминергические средства (N04B);

антipsихотические средства (N05A);

анксиолитики (N05B);

психолептические средства, снотворные и седативные средства

(N05C);

антидепрессанты (N06A);

средства, применяемые для лечения психологической или физической  
зависимости от различных веществ (N07B);

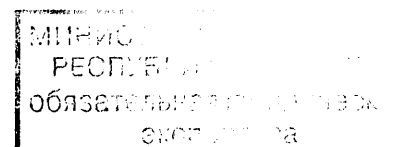
противокашлевые средства, исключая комбинации с отхаркивающими  
средствами (R05D) - только декстрометорфан;

средства для устранения воспалительного отека (деконструкции)  
системного применения, содержащие фенилпропаноламин и

псевдоэфедрин (R01B);

рентгеноконтрастные йодсодержащие вещества (V08A);

контрастные вещества для ядерно-магнитного резонанса (V08C)» исключить.



2. Внести в Инструкцию о порядке выписки рецепта врача, утвержденную постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 31 октября 2007 г. № 99 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 279, 8/17432; 2009 г., № 1, 8/19887), следующие изменения и дополнения:

2.1. в пункте 2 слова «должность врача» заменить словами «должность врача-специалиста»;

2.2. в пункте 3 слова «и их лекарственной формы» заменить словами «, их лекарственной формы и доступности по цене»;

2.3. в пункте 5:

в абзаце третьем слова «наркотических средств» заменить словами «наркотического средства»;

абзац пятый изложить в следующей редакции:

«бланк рецепта врача для выписки лекарственных средств и перевязочных материалов на льготных условиях, в том числе бесплатно (далее – бланк льготного рецепта).»;

2.4. в пункте 6:

после абзаца второго дополнить пункт абзацем следующего содержания:

«разборчиво указывать название лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества, его лекарственную форму, дозировку и количество;»;

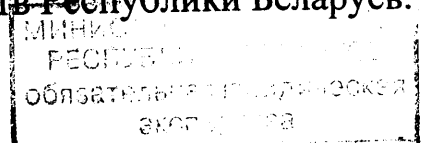
абзацы третий и четвертый считать соответственно абзацами четвертым и пятым;

2.5. пункт 7 изложить в следующей редакции:

«Рецепт врача может выписываться на лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, зарегистрированные в Республике Беларусь в установленном порядке:

чернилами или шариковой ручкой. В этом случае при выписывании рецепта врача на лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества врач указывает их торговое название или международное непатентованное наименование, а также лекарственную форму и дозировку в соответствии с Государственным реестром лекарственных средств Республики Беларусь. При этом рецепт врача выписывается четким, разборчивым почерком и исправления в рецепте не допускаются;

с использованием компьютерных технологий или клише. В этом случае при выписывании рецепта врача на лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества врач указывает их торговое название и международное непатентованное наименование (при его наличии), а также лекарственную форму и дозировку в соответствии с Государственным реестром лекарственных средств Республики Беларусь.



Штамп организации здравоохранения или индивидуального предпринимателя на рецепт врача может наноситься печатным способом.»;

2.6. пункт 8 изложить в следующей редакции:

«8. При выписке лекарственного средства, наркотического средства и психотропного вещества с использованием их международных непатентованных наименований и (или) торговых названий, обозначение лекарственной формы и дозировки указываются в родительном падеже на латинском, белорусском или русском языке. Обращение врача к фармацевтическому работнику аптеки об изготовлении, отпуске и (или) реализации лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества пишется врачом на латинском языке.»;

2.7. часть первую пункта 9 изложить в следующей редакции:

«При выписке рецепта врача разрешается использование основных рецептурных сокращений на латинском, белорусском или русском языках согласно приложениям 4 – 4<sup>2</sup> к настоящей Инструкции.»;

2.8 пункты 14 – 16 изложить в следующей редакции:

«14. В бланке рецепта формы 1 указывается одно лекарственное средство. В случае выписывания лекарственных средств, требующих растворения при медицинском применении, в бланке рецепта формы 1 указываются два лекарственных средства, одно из которых является растворителем.

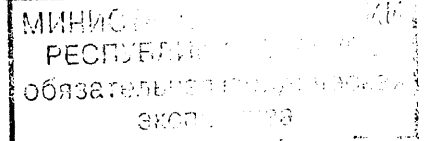
15. В бланке рецепта формы 2 указывается одно наркотическое средство. Номер бланка рецепта формы 2 заносится в медицинские документы пациента, которому выписано наркотическое средство. Пациент расписывается в медицинских документах о том, что он проинформирован о назначении ему наркотического средства,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

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.

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



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.»;

2.9. часть вторую пункта 17 исключить;

2.10. часть первую пункта 18 дополнить предложением следующего содержания: «При этом норма единовременной реализации в граммах и миллиграммах для наркотических средств и психотропных веществ устанавливается для готовых лекарственных форм (в чистом виде и в смеси с другими фармакологически активными веществами) и для лекарственных средств, изготовленных в аптеке.»;

2.11. пункт 21 изложить в следующей редакции:

«21. Не допускается выписывать рецепты врача по просьбе пациентов и (или) одного из их родственников, без осмотра пациента и установления диагноза, а также на:

лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, не зарегистрированные в Республике Беларусь в установленном порядке, за исключением случаев, предусмотренных абзацем пятым части первой статьи 23 Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 года «О лекарственных средствах» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 122, 2/1258; 2009 г., № 148, 2/1579);

бария сульфат для рентгеноскопии;

галотан;

дроперидол;

изофлуран и севофлуран;

кетамин;

натрия оксибутират;

тиопентал.»;

2.12. пункт 22 изложить в следующей редакции:

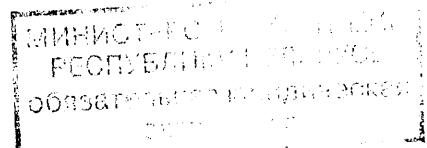
«22. В рецепте врача указываются следующие сроки его действия:  
на наркотические средства, выписанные на бланке рецепта формы 2,

- 5 дней;

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

на остальные лекарственные средства - 2 месяца.

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



При выписке лекарственного средства, предназначенного на курс лечения до шести месяцев, лекарственное средство может быть выписано на нескольких бланках рецепта формы 1 или льготного рецепта. При этом на каждом бланке рецепта формы 1 или льготного рецепта врачом проставляется порядковый номер рецепта врача, выписанного на данный курс лечения.

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.

При выписывании лекарственного средства, предназначенного на курс лечения до шести месяцев, на бланке льготного рецепта, в медицинских документах пациента врачом производится арифметический расчет количества доз лекарственного средства (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 знакомит пациента с произведенным расчетом в медицинских документах, а затем выписывает одновременно несколько льготных рецептов.

В каждом льготном рецепте указывается количество доз лекарственного средства, предназначенного для применения в течение 30 дней или двух месяцев, и срок действия данного рецепта.

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.»;

2.13. пункт 24 исключить;

2.14. в приложении 1 к этой Инструкции:

слова «Образец бланка» заменить словом «Форма»;

слова «имя, отчество» заменить словом «инициалы»;

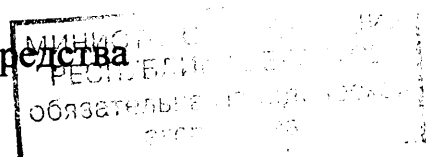
слова «3 месяцев» исключить;

2.15. приложение 2 к этой Инструкции изложить в следующей редакции:

**«Приложение 2  
к Инструкции о порядке  
выписки рецепта врача**

**Форма**

**РЕЦЕПТ ВРАЧА  
для выписки наркотического средства**



Министерство здравоохранения Республики Беларусь	
Штамп государственной организации здравоохранения	
УНП* государственной организации здравоохранения	
<b>РЕЦЕПТ</b>	
Серия <u>                </u> № <u>                </u>	
« <u>      </u> » <u>                </u> 20 г. (дата выписки рецепта врача)	
Фамилия, инициалы пациента	
	(разборчиво)
Возраст	
Место жительства (место пребывания) пациента	
Фамилия, инициалы врача	
	(разборчиво)
№ медицинской карты амбулаторного пациента	
Rp:	
Подпись врача	
Личная печать врача	
Настоящий рецепт действителен в течение 5 дней	

\* УНП – учетный номер плательщика.»;

- 2.16. в приложении 3 к этой Инструкции:  
 слова «Образец бланка» заменить словом «Форма»;  
 слова «имя, отчество» заменить словом «инициалы»;  
 2.17. приложение 4 к этой Инструкции изложить в следующей  
 редакции:

**«Приложение 4  
к Инструкции о порядке  
выписки рецепта врача**

**Основные рецептурные сокращения  
на латинском языке**

№ п/п	Сокращенное наименование на	Полное наименование	Перевод наименования с латинского языка
----------	--------------------------------	------------------------	--------------------------------------------

	латинском языке	на латинском языке	языка на русский язык
1	Aa	ana	по, поровну
2	ac., acid.	acidum	кислота
3	aer.	aerozola (aerozolum)	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	эмulsionия
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

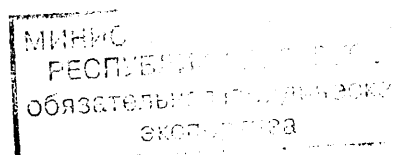
обязательная государственная  
экспертиза

			смешана. 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	сусpenзия, 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

»;  
;

2.18. дополнить Инструкцию приложениями 4<sup>1</sup> и 4<sup>2</sup> следующего содержания:

«Приложение 4<sup>1</sup>  
к Инструкции о порядке  
выписки рецепта врача



**Основные рецептурные сокращения  
на белорусском языке**

<b>№ п/п</b>	<b>Сокращенное наименование на белорусском языке</b>	<b>Полное наименование на белорусском языке</b>
1.	амп.	ампулы
2.	аэр.	аэразоль для інгаляцый
3.	бут.	бутэлька
4.	в-цъ	вадкасць
5.	з-р	збор
6.	капс.	капсулы
7.	капс. ваг.	капсулы вагінальныя
8.	капс. к/р	капсулы кішэчнарастваральныя
9.	капс. мадыф.	капсулы з мадыфіканым 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. рект.	супазіторыі ректальныя
32.	сусп.	суспензія
33.	таб.	таблеткі
34.	таб. ваг.	таблеткі вагінальныя
35.	таб. жав.	таблеткі жавальныя (для разжоўяння)
36.	таб. мадыф.	таблеткі з мадыфіканым выслабаненнем
37.	таб. п/аб. кішечн.	таблеткі, пакрытыя кішечнарастваральнай абалонкай
38.	таб. пад'яз.	таблеткі пад'язычныя (сурдінгвальныя)
39.	таб. праланг.	таблеткі пралангаваныя
40.	таб. раствор.	таблеткі растворальныя

41.	таб. шыпуч.	таблеткі шыпучыя
42.	TTC	трансдэрмальная тэрапеўтычная сістема
43.	упак.	упакоўка
44.	флак.	флакон
45.	эмул.	эмульсія

**Приложение 4<sup>2</sup>**  
к Инструкции о порядке  
выписки рецепта врача

**Основные рецептурные сокращения  
на русском языке**

№ п/п	Сокращенное наименование на русском языке	Полное наименование на русском языке
1.	аэр.	аэрозоль для ингаляций
2.	амп.	ампулы
3.	бут.	бутилка
4.	ж-ть	жидкость
5.	к-ли	капли
6.	к-ли глаз.	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

МІНІСТРСТВА ЗДРАВОУЧЕРЖАНИЯ РБ  
РЕГІСТРАЦІЙНА НУБІКА  
ОБЛАЗНАДЖЕННЯ ТЕРПУЛІСКІЯ

30.	сusp.	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.	TTC	трансдермальная терапевтическая система
43.	упак.	упаковка
44.	флак.	флакон
45.	эмул.	эмulsionия

»;

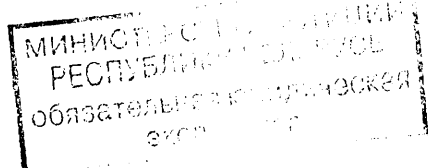
2.19. приложения 5 и 6 к этой Инструкции изложить в следующей редакции:

**«Приложение 5  
к Инструкции о порядке  
выписки рецепта врача**

**Перечень  
лекарственных средств, обладающих анаболической активностью**

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

**Приложение 6  
к Инструкции о порядке  
выписки рецепта врача**



**Перечень  
лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ,  
не разрешенных к выписке в одном рецепте врача больше норм  
единовременной реализации**

№ п/п	Международное непатентованное наименование или торговое название лекарственного средства, наркотического средства и психотропного вещества	Предельно допустимая норма единовременной реализации (граммов, миллиграммов), количество (штук, флаконов, таблеток)
1.	Лекарственные средства:	
1.1.	Бензобарбитал	25 граммов
1.2.	Дифенгидрамин раствор для инъекций 10мг/мл в ампулах 1мл	10 ампул
1.3.	Дифенгидрамин таблетки 50мг	20 таблеток
1.4.	Комбинированные лекарственные средства, содержащие эфедрин и псевдоэфедрин, в виде сиропа или микстуры	2 флакона
1.5.	Этанол, раствор для наружного применения 70-процентный во флаконах по 100 мл	2 флакона
2.	Психотропные вещества:	
2.1.	Алпразолам	45 миллиграммов
2.2.	Буторфанол	72 миллиграмма
2.3.	Диазепам	0,45 грамма
2.4.	Дизазепам / Циклобарбитал	0,3 грамма / 3 грамма
2.5.	Золпидем	0,6 грамма
2.6.	Клонидин (Клофелин)	15 миллиграммов
2.7.	Клоназепам	240 миллиграммов
2.8.	Лоразепам	200 миллиграммов
2.9.	Медазепам	1,5 грамма
2.10.	Метилфенидат	1,7 грамма
2.11.	Мидазолам	0,9 грамма
2.12.	Нитразепам	0,6 грамма
2.13.	Оксазепам	3 грамма
2.14.	Псевдоэфедрин	3 грамма
2.15.	Т-Федрин	60 таблеток
2.16.	Темазепам	1 грамм
2.17.	Теофедрин	30 таблеток
2.18.	Тианептин (Коаксил)	2,3 грамма
2.19.	Трамадол	5 грамм
2.20.	Триазолам	15 миллиграммов
2.21.	Феназепам	50 миллиграмм
2.22.	Фенобарбитал	1,5 грамма
2.23.	Хлордиазепоксид	1,5 грамма
2.24.	Эфедрин	0,6 грамма
3.	Наркотические средства:	
3.1.	Бупренорфин	0,1 грамма
3.2.	Декстропропокси芬	1,5 грамма

РЕСПУБЛИКА БЕЛАРУСЬ  
обязательна юридическая  
экспертиза

3.3.	Гидроморфон в таблетках пролонгированного действия:	
3.3.1	8 мг	7 таблеток
3.3.2.	16 мг	7 таблеток
3.3.3.	32 мг	7 таблеток
3.3.4.	64 мг	7 таблеток
3.4.	Кодеин	1 грамм
3.5.	Морфин	1 грамм
3.6.	Морфин раствор для инъекций 10мг/мл в ампулах 1мл	10 ампул
3.7.	Морфин в таблетках с продолжительностью действия не менее 12 часов:	
3.7.1.	10 мг	10 таблеток
3.7.2.	30 мг	10 таблеток
3.7.3.	60 мг	10 таблеток
3.7.4.	100 мг	10 таблеток
3.7.5.	200 мг	10 таблеток
3.8.	Тримеперидин (Промедол)	250 миллиграммов
3.9.	Тримеперидин (Промедол) раствор для инъекций 20мг/мл в ампулах 1мл	10 ампул
3.10.	Фентанил в виде трансдермальной терапевтической системы (далее – TTC):	
3.10.1.	12,5 мкг/час	5 TTC
3.10.2.	25 мкг/час	5 TTC
3.10.3.	50 мкг/час	5 TTC
3.10.4.	75 мкг/час	5 TTC
3.10.5.	100 мкг/час	5 TTC
3.11.	Фентанил, таблетки сублингвальные:	
3.11.1.	100 мкг	10 таблеток
3.11.2.	200 мкг	10 таблеток
3.11.3.	300 мкг	10 таблеток
3.11.4.	400 мкг	10 таблеток
3.11.5.	600 мкг	10 таблеток
3.11.6.	800 мкг	10 таблеток

».

3. Настоящее постановление вступает в силу после его официального опубликования.

Министр

В.И.Жарко

