

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
18 сентября 2023 г. № 139

**Об изменении постановления Министерства  
здравоохранения Республики Беларусь  
от 31 октября 2007 г. № 99**

На основании части восьмой статьи 25 Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 г. № 161-3 «Об обращении лекарственных средств», части третьей статьи 18 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 г. № 408-3 «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. № 1650, подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, Министерство здравоохранения Республики Беларусь **ПОСТАНОВЛЯЕТ:**

1. Внести в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 31 октября 2007 г. № 99 «Об утверждении Инструкции о порядке выписывания рецепта врача и создания электронных рецептов врача» следующие изменения:

в преамбуле:

слова «абзаца восемнадцатого части третьей статьи 8 Закона Республики Беларусь от 18 июня 1993 г. № 2435-ХІІ «О здравоохранении», части седьмой» заменить словами «части восьмой»;

слова «пункта б» заменить словами «частей первой и второй пункта б»;

слова «абзаца седьмого подпункта 8.8<sup>б</sup> пункта 8 и» исключить;

в Инструкции о порядке выписывания рецепта врача и создания электронных рецептов врача, утвержденной этим постановлением:

в части второй пункта 2:

в абзацах втором и третьем слова «специальное разрешение (лицензию)» заменить словом «лицензию»;

дополнить часть абзацем следующего содержания:

«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.»;

из пункта 4 слова «, назначенные пациенту врачом,» исключить;

пункты 4<sup>1</sup> и 4<sup>2</sup> изложить в следующей редакции:

«4<sup>1</sup>. 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. № 2435-ХІІ «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. № 74.

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

в пункте 6:

в части первой:

в абзаце первом слова «абзаце третьем» заменить словами «абзацах третьем и четвертом»;

абзац третий исключить;

в абзаце первом части второй слова «абзаце третьем» заменить словами «абзацах третьем и четвертом»;

пункт 7 изложить в следующей редакции:

«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.»;

пункт 7<sup>1</sup> исключить;

пункт 8 после слов «Обращение врача» дополнить словами «или иного медицинского работника»;

часть вторую пункта 9 изложить в следующей редакции:

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

пункт 13 изложить в следующей 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 (листка-вкладыше), врач или иной медицинский работник указывает дозу этого лекарственного средства прописью и ставит восклицательный знак.»;

пункт 14 дополнить частью следующего содержания:

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

в пункте 18:

в абзаце первом части первой слова «лекарственные средства», «лекарственных средств» и «выписке на» заменить соответственно словами «лекарственные препараты», «лекарственных препаратов» и «выписке в»;

в части второй слова «лекарственных средств» заменить словами «лекарственных препаратов»;

пункт 20 после слова «увеличено» дополнить словами «не более чем»;

в пункте 21:

абзац первый изложить в следующей 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 абзаце втором слова «пятым–восьмым» заменить словами «пятым, седьмым и восьмым»;

в пункте 22:

в абзаце втором части первой цифру «5» заменить цифрами «15»;

часть третью после слова «врачом» дополнить словами «или иным медицинским работником»;

в части пятой слова «врачом» и «врач» заменить соответственно словами «врачом или иным медицинским работником» и «врач или иной медицинский работник»;

часть шестую изложить в следующей 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 восьмую изложить в следующей редакции:

«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).»;

в приложении 1 к этой Инструкции:

слова «Код», «инициалы врача», «Подпись врача» и «печать врача» заменить соответственно словами «УНП\*\*», «инициалы врача (иногo медицинского работника)», «Подпись врача (иногo медицинского работника)» и «печать врача (иногo медицинского работника)»;

дополнить приложение подстрочным примечанием «\*\*» следующего содержания:

«  
\*\* УНП – учетный номер плательщика.»;

приложение 2 к этой Инструкции изложить в новой редакции (прилагается);

в приложении 3 к этой Инструкции:

слово «Код» заменить словом «УНП\*»;

после позиции

«Настоящий рецепт действителен в течение 30 дней»
---

дополнить приложение подстрочным примечанием «\*» следующего содержания:

«  
\* УНП – учетный номер плательщика.»;

приложение 6 к этой Инструкции изложить в новой редакции (прилагается).

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

Министр

Д.Л.Пиневич

Приложение 2  
к Инструкции о порядке  
выписывания рецепта врача  
и создания электронных  
рецептов врача  
(в редакции постановления  
Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
18.09.2023 № 139)

Форма

**РЕЦЕПТ ВРАЧА**  
**для выписки наркотического средства**

Министерство здравоохранения Республики Беларусь  Штамп государственной организации здравоохранения  УНП* государственной организации здравоохранения	
РЕЦЕПТ	Серия _____ № _____ _____ 20__ г. (дата выписки рецепта врача)
Фамилия, инициалы пациента  Возраст  Место жительства (место пребывания) пациента  Фамилия, инициалы врача  № медицинской карты амбулаторного пациента	_____ (разборчиво) _____ _____ _____ _____ (разборчиво) _____
Rp:	
Подпись врача Личная печать врача	
Настоящий рецепт действителен в течение 15 дней	

\* УНП – учетный номер плательщика.

Наименование наркотического средства, 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	
Принят	Приготовил	Проверил	Реализовал

Приложение 6  
к Инструкции о порядке  
выписывания рецепта врача  
и создания электронных  
рецептов врача  
(в редакции постановления  
Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
18.09.2023 № 139)

## ПЕРЕЧЕНЬ

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

№ 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	Гемазепам	1000 мг
2.13	Гианептин (Коаксил)	2300 мг
2.14	Грамадол	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