

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ФИНАНСОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
25 июля 2007 г. № 118

8/17424 О внесении изменений в постановление Министерства финансов Республики Беларусь от 23 сентября 2002 г. № 131
(13.11.2007)

На основании постановления Совета Министров Республики Беларусь от 31 октября 2001 г. № 1585 «Вопросы Министерства финансов Республики Беларусь» Министерство финансов Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Внести в Положение о порядке формирования цен на драгоценные камни, принимаемые в Государственный фонд драгоценных металлов и драгоценных камней Республики Беларусь и отпускаемые из него, утвержденное постановлением Министерства финансов Республики Беларусь от 23 сентября 2002 г. № 131 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2002 г., № 112, 8/8604), следующие изменения:

1.1. в пунктах 2, 3, 7, 8, 16 слова «Госфонд Беларуси» заменить словом «Госфонд» в соответствующем падеже;

1.2. пункт 9 изложить в следующей редакции:

«9. Отпускные цены на драгоценные камни формируются на каждую отпускаемую из Госфонда партию в долларах США за 1 карат.»;

1.3. пункт 10 изложить в следующей редакции:

«10. Отпускные цены на драгоценные камни формируются специалистами Государственного хранилища ценностей Минфина (далее – Гохран) и управления формирования и использования Госфонда главного управления драгоценных металлов и драгоценных камней Минфина на каждую отпускаемую партию исходя из цен, установленных прейскурантами Республики Беларусь на драгоценные камни, а при их отсутствии – прейскурантами Российской Федерации с учетом повышающего или понижающего коэффициента, устанавливаемого Минфином, и оформляются актом оценки согласно приложению к настоящему Положению, который утверждается заместителем Министра финансов, курирующим вопросы регулирования и контроля в сфере деятельности с драгоценными металлами и драгоценными камнями.

При формировании отпускных цен на необработанные драгоценные камни учитываются качественные характеристики драгоценных камней, определенные создаваемой приказом Минфина комиссией по диагностике и сортировке необработанных драгоценных камней, отпускаемых из Гохрана.

В случае если драгоценные камни, на которые установлена цена, не были отпущены в течение 3 месяцев, или цены, установленные соответствующими прейскурантами, изменились в сторону увеличения более чем на 20 процентов, они подлежат новой оценке. Результаты новой оценки драгоценных камней оформляются в соответствии с частью первой настоящего пункта.».

2. Настоящее постановление вступает в силу со дня его официального опубликования.

Министр

Н.П.Корбут

Приложение

к Положению о порядке формирования цен на драгоценные камни, принимаемые в Государственный фонд драгоценных металлов и драгоценных камней Республики Беларусь и отпускаемые из него

УТВЕРЖДАЮ

Заместитель Министра финансов
Республики Беларусь

(подпись)

(инициалы, фамилия)

« ___ » _____ 20_ г.

АКТ № _____
от « ____ » _____ 20__ г.
оценки драгоценных камней

На основании качественных характеристик оцениваемых драгоценных камней, в соответствии с _____

(прейскуранты Республики Беларусь, РФ)

а также с учетом коэффициента, установленного Министерством финансов, равного $K = \underline{\hspace{2cm}}$ установлены следующие отпускные цены:

№ п/п	Наименование документа	Весовая группа (ситовой класе)	Количество (штук)	Масса (карат)	Характеристики (форма/качество/цвет)	Цена за карат (долларов США)	Отпускная цена на партию (долларов США)

Специалисты: _____
(подпись)

_____ (инициалы, фамилия)

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ФИНАНСОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
23 октября 2007 г. № 151

8/17425 Об утверждении форм заявления, страхового полиса, акта о страховом случае по обязательному страхованию гражданской ответственности антикризисных управляющих в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве)
(13.11.2007)

Во исполнение Указа Президента Республики Беларусь от 15 октября 2007 г. № 505 «Об обязательном страховании гражданской ответственности антикризисных управляющих» и на основании постановления Совета Министров Республики Беларусь от 31 октября 2001 г. № 1585 «Вопросы Министерства финансов Республики Беларусь» Министерство финансов Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить формы:

заявления о заключении договора обязательного страхования гражданской ответственности антикризисных управляющих в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве) согласно приложению 1;

страхового полиса по обязательному страхованию гражданской ответственности антикризисных управляющих в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве) согласно приложению 2;

акта о страховом случае по обязательному страхованию гражданской ответственности антикризисных управляющих в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве) согласно приложению 3.

2. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2008 г.

Министр

Н.П.Корбут

Приложение 1
к постановлению
Министерства финансов
Республики Беларусь
23.10.2007 № 151

ЗАЯВЛЕНИЕ
о заключении договора обязательного страхования гражданской ответственности антикризисных управляющих в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве)

№ _____ « ____ » _____ 20__ г.

_____ (место составления)

Страхователь _____

(наименование, местонахождение – для юридического)

лица либо фамилия, имя, отчество и адрес – для индивидуального предпринимателя)

(текущий (расчетный) банковский счет)

Прошу заключить договор обязательного страхования гражданской ответственности антикризисных управляющих в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве) (далее – договор обязательного страхования гражданской ответственности) на следующих условиях.

Страховая сумма _____

(сумма цифрами и прописью, рублей)

Срок действия договора обязательного страхования гражданской ответственности 1 год с

_____ по _____

(число, месяц, год) (число, месяц, год)

Приложения, являющиеся неотъемлемой частью настоящего заявления:

1. Копия свидетельства о государственной регистрации юридического лица или индивидуального предпринимателя без нотариального засвидетельствования от _____ № _____ выдано _____

2. Копия специального разрешения (лицензии) на осуществление деятельности антикризисного управляющего в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве) от _____ № _____ сроком действия _____

(число, месяц, год)

(количество лет)

с _____

(число, месяц, год)

по _____

(число, месяц, год)

3. _____

4. _____

5. _____

Страхователь

(его представитель) _____

(должность, подпись)

(инициалы, фамилия)

М.П.

(документ, подтверждающий полномочия представителя страхователя,

вид, номер, дата, кем выдан)

Расчет суммы страхового взноса (заполняется страховщиком)

Сумма страхового взноса, подлежащая уплате по договору обязательного страхования гражданской ответственности, рублей	
--	--

Страховщик

(его представитель) _____

(должность, подпись)

(инициалы, фамилия)

(документ, подтверждающий полномочия представителя страховщика,

вид, номер, дата, кем выдан)

Приложение 2

к постановлению
Министерства финансов
Республики Беларусь
23.10.2007 № 151

СТРАХОВОЙ ПОЛИС

по обязательному страхованию гражданской ответственности антикризисных управляющих в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве)

Форма 2 РП

Серия _____ № _____

Договор обязательного страхования гражданской ответственности антикризисных управляющих в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве)

Страховщик _____

(наименование и местонахождение страховой организации,

УНП, дата и номер специального разрешения (лицензии) на право

осуществления страховой деятельности)

страхователь _____

(наименование, местонахождение – для юридического

лица либо фамилия, имя, отчество и адрес – для индивидуального предпринимателя)

(текущий (расчетный) банковский счет)

на основании заявления от « ____ » _____ 20__ г. заключили договор обязательного страхования гражданской ответственности антикризисных управляющих в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве) (далее – договор обязательного страхования гражданской ответственности) в соответствии с Указом Президента Республики Беларусь от 15 октября 2007 г. № 505 «Об обязательном страховании гражданской ответственности антикризисных управляющих» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 250, 1/9005) на следующих условиях.

Объектом обязательного страхования гражданской ответственности антикризисных управляющих в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве) (далее – обязательное страхование гражданской ответственности) являются не противоречащие законодательству имущественные интересы страхователя, связанные с риском его гражданской ответственности, которая может наступить по его вине вследствие причинения имущественного вреда должнику, кредиторам.

Страховым случаем является факт причинения имущественного вреда должнику, кредиторам (выгодоприобретателям) по вине антикризисного управляющего.

Срок действия договора обязательного страхования гражданской ответственности 1 год с _____ ПО _____

(число, месяц, год)

(число, месяц, год)

Страховая сумма _____

(сумма цифрами и прописью, рублей)

Размер базовой величины, установленной на дату заключения договора обязательного страхования гражданской ответственности _____

(сумма цифрами

и прописью, рублей)

Договор обязательного страхования гражданской ответственности считается заключенным и вступает в силу со дня уплаты страхового взноса.

Днем уплаты страхователем страхового взноса является день списания денежных средств с его счета.

Страховой взнос по договору обязательного страхования гражданской ответственности

(сумма цифрами и прописью, рублей)

При заключении договора обязательного страхования гражданской ответственности страховой взнос уплачен _____

(указать кем)

в сумме _____

(сумма цифрами и прописью, рублей)

Платежный документ от _____

(число, месяц, год)

(вид и номер)

Иные условия договора обязательного страхования гражданской ответственности:

Договор обязательного страхования гражданской ответственности заключен « ____ » _____ 20__ г.

В соответствии с заявлением страхователя от « ____ » _____ 20__ г. № ____ страховая сумма по договору обязательного страхования гражданской ответственности от « ____ » _____ 20__ г. серия _____ № ____ восстановлена до _____

(сумма цифрами

и прописью, рублей)

Дополнительный страховой взнос уплачен страхователем в размере _____

(сумма

цифрами и прописью, рублей)
 Платежный документ от « ____ » _____ 20__ г. № _____
 С порядком и условиями обязательного страхования гражданской ответственности антикризисных управляющих в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве) ознакомлен.

Страхователь

(его представитель) _____

(должность, подпись)

(инициалы, фамилия)

(документ, подтверждающий полномочия представителя страхователя,

вид, номер, дата, кем выдан)

Страховщик

(его представитель) _____

(должность, подпись)

(инициалы, фамилия)

М.П.

(документ, подтверждающий полномочия представителя страховщика,

вид, номер, дата, кем выдан)

Приложение 3

к постановлению
 Министерства финансов
 Республики Беларусь
 23.10.2007 № 151

АКТ О СТРАХОВОМ СЛУЧАЕ № _____
по обязательному страхованию гражданской ответственности антикризисных
управляющих в производстве по делу об экономической несостоятельности (банкротстве)

« ____ » _____ 20__ г.

(место составления)

Страхователь _____

(наименование, местонахождение – для юридического

лица либо фамилия, имя, отчество и адрес – для индивидуального предпринимателя)

(текущий (расчетный) банковский счет)

Страховой полис: серия _____ дата _____ № _____
 выдан _____

(наименование страховой организации)

Срок действия договора обязательного страхования гражданской ответственности 1 год
 с _____ по _____
 (число, месяц, год) (число, месяц, год)

Страховая сумма _____

(сумма цифрами и прописью, рублей)

Дата заявления о наступлении страхового случая « ____ » _____ 20__ г.

Дата наступления страхового случая « ____ » _____ 20__ г.

К заявлению о наступлении страхового случая прилагается копия судебного постановления, а также при наличии иные документы, подтверждающие наступление страхового случая

Обстоятельства, причины и последствия наступления страхового случая _____

Расчет суммы страхового возмещения _____

Выгодоприобретатель _____

(наименование, местонахождение –

для юридического лица, его текущий (расчетный) банковский счет

или фамилия, имя, отчество и местожительство –

_____ для физического лица, индивидуального предпринимателя)

_____ (документ, подтверждающий полномочия представителя

_____ выгодоприобретателя – вид, номер, дата, кем выдан)

Страховщик

(его представитель) _____

_____ (должность, подпись)

_____ (инициалы, фамилия)

_____ (документ, подтверждающий полномочия представителя страховщика,

_____ вид, номер, дата, кем выдан)

Отметка бухгалтерии

Подлежит выплате _____

_____ (сумма цифрами и прописью, рублей)

Перечислено (выплачено из кассы) _____

_____ (сумма цифрами и прописью, рублей)

Платежный документ _____

_____ (вид)

от « _____ » _____ 20 ____ г.

№ _____

_____ (должность, подпись)

М.П.

_____ (инициалы, фамилия)

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
31 октября 2007 г. № 99

8/17432 Об утверждении Инструкции о порядке выписки рецепта врача и о внесении изменений и дополнений в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27 декабря 2006 г. № 120

(14.11.2007)

На основании статьи 54 Закона Республики Беларусь от 18 июня 1993 года «О здравоохранении» в редакции Закона Республики Беларусь от 11 января 2002 года, статьи 17 Закона Республики Беларусь от 22 мая 2002 года «О наркотических средствах, психотропных веществах и их прекурсорах», Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 года «О лекарственных средствах», Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331, в редакции постановления Совета Министров Республики Беларусь от 1 августа 2005 г. № 843 Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить прилагаемую Инструкцию о порядке выписки рецепта врача.

2. 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) следующие изменения и дополнения:

2.1. пункт 1 изложить в следующей редакции:

«1. Утвердить:

Надлежащую аптечную практику согласно приложению 1;

форму журнала учета неправильно выписанных рецептов врача согласно приложению 2;

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

образец сигнатуры согласно приложению 4;

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

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

2.2. дополнить приложениями 2–6 следующего содержания:

«Приложение 2
к постановлению
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
27.12.2006 № 120

Наименование _____
(аптека)

**ЖУРНАЛ
учета неправильно выписанных рецептов врача**

№ п/п	Дата выписки рецепта врача	Наименование организации здравоохранения или индивидуального предпринимателя	Фамилия, имя, отчество врача, неправильно выписавшего рецепт врача	Названия выписанных лекарственных средств	Описание нарушения	Принятые меры	Фамилия, имя, отчество фармацевтического работника аптеки
1	2	3	4	5	6	7	8

Приложение 3
к постановлению
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
27.12.2006 № 120

Наименование _____
(аптека)

**ЖУРНАЛ
регистрации рецептов врача, находящихся на отсроченном обслуживании**

№ п/п	Дата регистрации рецепта врача	Название лекарственного средства или психотропного вещества, дозировка, количество	Номер рецепта врача и дата его выписки	Фамилия, имя, отчество больного	Адрес, домашний телефон	Дата реализации по рецепту врача
1	2	3	4	5	6	7

Приложение 4
к постановлению
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
27.12.2006 № 120

Образец сигнатуры

СИГНАТУРА *	
Аптека № _____	Рецепт врача № _____
Фамилия, инициалы, возраст больного	
Rp:	
Фамилия, инициалы врача	
Приготовил _____	
Проверил _____	
Реализовал _____	
Дата _____	Цена _____
Для повторного изготовления необходим повторный рецепт врача.	

* Размер сигнатуры 80 148 мм.

Приложение 5
к постановлению
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
27.12.2006 № 120

ПЕРЕЧЕНЬ

**лекарственных средств, наркотических средств,
психотропных веществ и этилового спирта,
подлежащих предметно-количественному учету**

1. Наркотические средства и психотропные вещества, указанные в пунктах 29, 45, 64 и 77 Инструкции о порядке приобретения, хранения, реализации и использования наркотических средств и психотропных веществ в медицинских целях, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 28 декабря 2004 г. № 51 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., № 110, 8/12854).

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

3. Психотропное вещество фенобарбитал в таблетках.

4. Комбинированные психотропные вещества:

солутан во флаконах;

эфедрин с дифенгидрамином в таблетках.

5. Лекарственные средства списка «А»:

указанные в перечне лекарственных средств списка «А», утвержденном постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 24 июня 2005 г. № 16 «Об утверждении перечня лекарственных средств списка «А» и Правил хранения лекарственных средств списка «А» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., № 111, 8/12865);

тригексифенидил в таблетках.

6. Этиловый спирт.

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

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

Приложение 6
к постановлению
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
27.12.2006 № 120

Сроки хранения рецептов врача в аптеке

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

* Срок хранения рецептов врача устанавливается, не считая периода срока их действия.»;

2.3. в приложении к этому постановлению:

2.3.1. в грифе после слова «Приложение» дополнить цифрой «1»;

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

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

2.3.4. часть шестую пункта 17 дополнить абзацем следующего содержания:

«о порядке уничтожения рецептов врача.»;

2.3.5. главу 7 изложить в следующей редакции:

«ГЛАВА 7 РЕАЛИЗАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

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

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

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

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

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

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

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

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

50. Лекарственные средства, за исключением разрешенных к реализации без рецепта врача в порядке, установленном статьей 21 Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 года «О лекарственных средствах» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 122, 2/1258), должны реализовываться в аптеках по рецептам врача, оформленным на бланках рецепта, утвержденных в соответствии с законодательством Республики Беларусь.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

розничная цена;

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

дата реализации и подпись фармацевтического работника аптеки.

При реализации лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, изготовленных в аптеке по индивидуальным назначениям (рецептам) врача, которые остаются в аптеке, гражданам вместо рецепта врача фармацевтическим работником оформляется сигнатура либо этикетка в соответствии с требованиями Инструкции по оформлению лекарственных средств, изготовленных и фасованных в аптеках, и готовых лекарственных

средств и фармацевтических субстанций, фасованных в аптеках и на аптечных складах, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 4 октября 2006 г. № 81 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 183, 8/15192), с обозначением способа применения лекарственного средства, наркотического средства или психотропного вещества.

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

- номера аптеки, в которой реализовано лекарственное средство;
- подписи фармацевтического работника аптеки, реализовавшего лекарственное средство;
- количества реализованного лекарственного средства и даты реализации.

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

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

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

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

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

62. Реализованные в аптеке по рецептам врача лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества возврату или обмену в соответствии с Перечнем непродовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих обмену, утвержденным постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 14 июня 2002 г. № 778 «О мерах по реализации Закона Республики Беларусь «О защите прав потребителей» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2002 г., № 71, 5/10637), не подлежат.

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

- за полную стоимость при предъявлении чека;

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

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

64. При отсутствии в аптеке лекарственных средств, обязательных для наличия в соответствии с перечнем основных лекарственных средств, утвержденным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 июля 2007 г. № 65 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 175, 8/16847), и с перечнем лекарственных средств отечественного производства, обязательных для наличия в аптеках всех форм собственности, утвержденным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 24 июня 2005 г. № 17 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., № 108, 8/12829), аптека должна обеспечить их закупку в порядке, установленном законодательством Республики Беларусь.

- 65. В аптеках запрещается:

- реализовывать:

- лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, не зарегистрированные в Республике Беларусь в установленном порядке, за исключением случаев, пре-

дусмотренных абзацем четвертым части первой статьи 23 Закона Республики Беларусь «О лекарственных средствах»;

наркотические средства для инъекций;

эфир для наркоза;

хлорэтил;

кетамин;

фторотан;

натрия оксибутират в ампулах;

лития оксибутират в ампулах;

бария сульфат для рентгеноскопии;

лекарственные средства из административно-бытовых помещений аптеки;

с истекшим сроком годности или пришедшие в негодность;

лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, не прошедшие государственный контроль за качеством, не соответствующие требованиям фармакопейной статьи или нормативного документа производителя;

без инструкции по медицинскому применению или листка-вкладыша;

без нанесения цены;

детям и подросткам до 15 лет;

лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества гражданам через сеть Интернет, по объявлениям в средствах массовой информации или частным объявлениям, а также через развозную и разносную реализацию, в том числе с лотков;

хранить не принадлежащие аптеке лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, за исключением хранения лекарственных средств, обращенных в установленном порядке в доход государства;

принимать от граждан лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, приобретенные ими в аптеке ранее.».

3. Признать утратившими силу:

постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 марта 2000 г. № 2 «О перечне лекарственных средств, не подлежащих реализации из аптечных учреждений и предприятий на льготных условиях и бесплатно» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2000 г., № 37, 8/3236);

постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 6 декабря 2000 г. № 53 «О правилах выписывания рецептов и отпуска населению лекарственных средств» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2001 г., № 57, 8/6201);

постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 ноября 2001 г. № 66 «О внесении изменений и дополнений в Правила выписывания рецептов на лекарственные средства, в Правила отпуска лекарственных средств из аптечных учреждений и предприятий, в Инструкцию о порядке хранения и учета рецептурных бланков» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2001 г., № 112, 8/7490);

постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16 ноября 2001 г. № 67 «О внесении дополнений в перечень лекарственных средств, не подлежащих реализации из аптечных учреждений и предприятий на льготных условиях и бесплатно» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2001 г., № 115, 8/7502);

пункт 4 постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 22 декабря 2006 г. № 117 «О внесении изменений в некоторые нормативные правовые акты Министерства здравоохранения Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 32, 8/15643).

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

Министр

В.И.Жарко

УТВЕРЖДЕНО

Постановление
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
31.10.2007 № 99

ИНСТРУКЦИЯ

о порядке выписки рецепта врача

1. Настоящая Инструкция о порядке выписки рецепта врача (далее – Инструкция) устанавливает порядок выписки рецепта врача на лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества.

Наркотические средства и психотропные вещества выписываются в виде лекарственных средств.

2. Рецепт врача выписывается медицинским работником, занимающим в установленном законодательством порядке должность врача (далее – врач) в организации здравоохранения, иной организации или у индивидуального предпринимателя, имеющих специальное разрешение (лицензию) на осуществление медицинской деятельности (далее, если не указано иное, – организация здравоохранения, индивидуальный предприниматель).

3. Рецепты врача на лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества выписываются гражданину при наличии у него соответствующих медицинских показаний (далее – больной) с учетом диагноза, возраста, порядка оплаты, особенностей лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ и их лекарственной формы. Назначение лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ отражается в медицинской документации.

4. Лекарственные средства, наркотические средства и психотропные вещества, назначенные больному врачом, выписываются в рецепте врача для последующей их реализации в аптеке за полную стоимость и на льготных условиях, в том числе бесплатно, в порядке, установленном Правительством Республики Беларусь и Надлежащей аптечной практикой, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27 декабря 2006 г. № 120 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 28, 8/15774).

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

бланк рецепта врача для выписки лекарственных средств и психотропных веществ, реализуемых в аптеке за полную стоимость, согласно приложению 1 к настоящей Инструкции (далее – бланк рецепта формы 1);

бланк рецепта врача для выписки наркотических средств согласно приложению 2 к настоящей Инструкции (далее – бланк рецепта формы 2);

бланк рецепта врача для выписки лекарственных средств на льготных условиях, в том числе бесплатно, утвержденный в соответствии с законодательством Республики Беларусь (далее – бланк льготного рецепта).

6. Врач при выписке рецепта врача обязан:

заполнять все предусмотренные в нем графы;

четко обозначать оттиски штампа и печатей организации здравоохранения или индивидуального предпринимателя;

заверять его подписью и своей личной печатью.

7. Рецепт врача выписывается четким и разборчивым подчерком чернилами или шариковой ручкой. Исправления в рецепте врача не допускаются.

Для выписки бланка рецепта формы 1 допускается использование бланка рецепта врача, отпечатанного с использованием компьютерных технологий или клише.

8. Название лекарственного средства, наркотического средства и психотропного вещества с использованием их международных непатентованных наименований или торговых названий, обозначение лекарственной формы и обращение врача к фармацевтическому работнику аптеки об их изготовлении и реализации выписываются врачом на латинском языке.

9. При выписке рецепта врача разрешается использование рецептурных сокращений на латинском языке согласно приложению 3 к настоящей Инструкции.

Запрещается использование сокращений наименований (названий) лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, не позволяющих установить, какое именно лекарственное средство, наркотическое средство или психотропное вещество выписано в рецепте врача.

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

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

названия лекарственных средств списка «А» и наркотических средств указываются в начале рецепта врача, затем – названия остальных лекарственных средств и вспомогательных веществ;

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

12. При необходимости экстренной реализации гражданину лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ в верхней части рецепта врача указываются обозначения «cito» (срочно), «statim» (немедленно).

13. Выписывая рецепт врача на лекарственное средство списка «А» или «Б» в дозе, превышающей высшую разовую дозу, врач обязан указать дозу этого лекарственного средства прописью и поставить восклицательный знак.

14. На бланке рецепта формы 1 выписываются:

одно лекарственное средство, рецепт врача на которое остается в аптеке;

два лекарственных средства (за исключением лекарственных средств, требующих растворения при медицинском применении. В этом случае растворитель может быть выписан третьим), рецепт врача на которые возвращается больному.

При выписке лекарственных средств, в состав которых входят кодеин и его соли и декстропропоксифен в смеси с другими фармакологически активными веществами, лекарственных средств списка «А», психотропных веществ, снотворных лекарственных средств, нейролептиков, антидепрессантов, стероидных гормонов в ампулах, лекарственных средств, содержащих эфедрин и псевдоэфедрин, лекарственных средств, обладающих анаболической активностью в соответствии с перечнем лекарственных средств, обладающих анаболической активностью, согласно приложению 4 к настоящей Инструкции, и лекарственных средств, изготавливаемых в аптеке, содержащих этиловый спирт, рецепт врача дополнительно заверяется печатью организации здравоохранения «Для рецептов».

В случае, если лекарственные средства и психотропные вещества, указанные в части второй настоящего пункта, выписываются индивидуальным предпринимателем, рецепт врача заверяется только подписью и личной печатью врача.

15. На бланке рецепта формы 2 выписывается одно наркотическое средство. Рецепт врача дополнительно подписывается руководителем организации здравоохранения или его заместителем по медицинской части. Рецепт врача заверяется круглой печатью организации здравоохранения. Номер бланка рецепта формы 2 указывается в медицинской карте амбулаторного больного, которому выписано наркотическое средство.

При выписке больному наркотических средств, реализуемых в аптеке на льготных условиях, в том числе бесплатно, дополнительно к бланку рецепта формы 2 выписывается рецепт врача на бланке льготного рецепта.

При выписке больному наркотических средств в виде трансдермальных лекарственных форм впервые врач делает отметку в медицинской карте амбулаторного больного о том, что данное наркотическое средство назначается в первый раз. В последующем для выписки нового рецепта врача на наркотические средства в виде трансдермальных лекарственных форм больной сдает врачу использованные трансдермальные пластыри. Их количество врач сверяет с данными медицинской амбулаторной карты больного и делает отметку об использовании ранее выписанных трансдермальных пластырей.

Бланк рецепта формы 2 является бланком строгой отчетности и должен быть напечатан типографским способом на бумаге розового цвета, имеющей степень защиты, типографские серию и номер.

16. На бланке льготного рецепта выписывается одно лекарственное средство, наркотическое средство или психотропное вещество в соответствии с законодательством Республики Беларусь и требованиями настоящей Инструкции.

17. Рецепт врача на наркотические средства, в том числе комбинированные, и психотропные вещества выписывается в соответствии с перечнем лекарственных средств, наркотических средств и психотропных веществ, не разрешенных к выписке на одном рецепте врача больше норм единовременной реализации, согласно приложению 5 к настоящей Инструкции в количествах, не превышающих нормы единовременной реализации. Нормы единовременной реализации этилового спирта для лекарственных средств, изготовленных в аптеке, или при его реализации в чистом виде применяются согласно приложению 6 к настоящей Инструкции.

18. Рецепты врача на эфедрин, псевдоэфедрин и фенобарбитал в чистом виде и в смеси с другими лекарственными средствами для больных, имеющих затяжные и хронические заболевания, могут выписываться на курс лечения сроком до 30 дней. В этих случаях в рецепте врача должна быть дополнительная надпись: «По специальному назначению». Надпись заверяется подписью и личной печатью врача.

19. Для лечения инкурабельных больных количество выписываемых в одном рецепте врача наркотических средств может быть увеличено в два раза по сравнению с их количеством, указанным в приложении 5 к настоящей Инструкции.

20. Запрещается выписывать рецепты врача на:

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

наркотические средства для инъекций;

эфир для наркоза;
 хлорэтил;
 кетамин;
 фторотан;
 натрия оксибутират в ампулах;
 лития оксибутират в ампулах;
 бария сульфат для рентгеноскопии;
 по просьбе больных и (или) их родственников, без осмотра больного и установления диагноза.

21. В рецепте врача указываются следующие сроки его действия на:
 наркотические средства, выписанные на бланке рецепта формы 2, – 5 дней;
 лекарственные средства и психотропные вещества, перечисленные в части второй пункта 14 настоящей Инструкции, – 30 дней;
 остальные лекарственные средства – 2 месяца.

Исчисление срока действия рецепта врача начинается со дня его выписки.

При выписывании больным, имеющим хронические заболевания, рецептов врача на готовые лекарственные средства и лекарственные средства, изготавливаемые в аптеке, на бланках рецепта формы 1 разрешается устанавливать срок действия рецептов в пределах курса лечения таких больных, но не более трех месяцев, за исключением лекарственных средств, указанных в части второй пункта 14 настоящей Инструкции. В этом случае врач должен сделать запись в рецепте врача: «Больному, имеющему хроническое заболевание», указать его срок действия и периодичность реализации лекарственных средств в аптеке (еженедельно, один раз в десять дней, ежемесячно и так далее), заверить запись своей подписью и личной печатью.

22. Руководители организаций здравоохранения и индивидуальные предприниматели несут ответственность за приобретение, хранение, учет и выдачу бланков рецептов врача.

23. Министерство здравоохранения Республики Беларусь, органы управления здравоохранения областных исполнительных комитетов и комитета по здравоохранению Минского городского исполнительного комитета при проведении ревизий и проверок организаций здравоохранения и индивидуальных предпринимателей контролируют обеспечение сохранности бланков рецептов врача.

Приложение 1

к Инструкции о порядке
 выписки рецепта врача

Образец бланка

РЕЦЕПТ ВРАЧА
для выписки лекарственных средств и психотропных веществ,
реализуемых в аптеке за полную стоимость

Министерство здравоохранения Республики Беларусь		Медицинская документация Утверждена Министерством здравоохранения Республики Беларусь Код организации здравоохранения или индивидуального предпринимателя	Форма 1
Штамп организации здравоохранения или печать индивидуального предпринимателя			
РЕЦЕПТ		Серия _____ № _____ «__» _____ 20__ г. (дата выписки рецепта врача)	
Фамилия, имя, отчество больного		_____	
Возраст		_____	
Фамилия, имя, отчество врача		_____	
Rp:	_____		
Rp:	_____		
	Подпись врача Личная печать врача	_____	
Настоящий рецепт действителен в течение 30 дней, 2 месяцев, 3 месяцев. (ненужное зачеркнуть)			

Оборотная сторона бланка рецепта врача

Название лекарственного средства, психотропного вещества, его дозировка	Количество реализованных упаковок	Номер аптеки, дата реализации и подпись фармацевтического работника

Номер лекарственного средства индивидуального изготовления		Штамп аптеки	
принял	приготовил	проверил	реализовал

Приложение 2
к Инструкции о порядке
выписки рецепта врача

Образец бланка

**РЕЦЕПТ ВРАЧА
для выписки наркотических средств**

Б л а н к о с о б о г о у ч е т а	Рецепт для выписки наркотических средств АА №000000000		О с т а е т с я в а п т е к е
	Штамп организации здравоохранения		
	« ____ » _____ 20__ г.		
	Rp: _____		

	Прием _____		
	Фамилия, имя, отчество больного _____		
	Номер медицинской карты амбулаторного больного _____		
Врач _____			
Место печати _____ (разборчиво)			

Приложение 3
к Инструкции о порядке
выписки рецепта врача

**РЕЦЕПТУРНЫЕ СОКРАЩЕНИЯ
на латинском языке**

Сокращенное наименование на латинском языке	Полное название на латинском языке	Перевод названия с латинского языка на русский язык
Aa	ana	по, поровну
ac., acid.	acidum	кислота
amp.	ampulla	ампула
aq.	aqua	вода
aq. purif.	aqua purificata	вода очищенная
but.	butyrum	масло (твердое)
caps.	capsula	капсула
comp., cps., cp.	compositus (a, um)	сложный
cort.	cortex	кора

Окончание табл.

Сокращенное наименование на латинском языке	Полное название на латинском языке	Перевод названия с латинского языка на русский язык
D.	Da, Detur, Dentur	Выдай. Пусть будет выдано. Пусть будут выданы
D.S.	Da, Signa; Detur, Signetur	Выдай, обозначь. Пусть будет выдано, обозначено. Выдать, обозначить
D.t.d.	Da (Dentur) tales doses	Выдай (выдать) такие дозы
dil.	dilutus	разведенный
div. in. p. aeq.	divide in partes aequales	раздели на равные части
emuls.	emulsum	эмульсия
empl.	emplastrum	пластырь
extr.	extractum	экстракт, вытяжка
fl.	flos	цветок
fol.	folium	лист
frukt.	fructus	плод
f.	fiat (fiant)	пусть образуется (образуются)
gtt.	gutta, guttae	капля, капли
inf.	infusum	настой
in amp.	in ampullis	в ампулах
in tab.	in tab(u)lettis	в таблетках
lin.	linimentum	жидкая мазь
liq.	liquor	жидкость
M.pil.	massa pilularum	пилюльная масса
M.	Misce. Miscentur	Смешай. Пусть будет смешана. Смешать
Mixt.	Mixtura	микстура
N.	numero	числом
ol.	oleum	масло (жидкое)
pil.	pilula	пилюля
p. aeq.	partes aequales	равные части
pulv.	pulvis	порошок
q. s.	quantum satis	сколько потребуется, сколько надо
r., rad.	radix	корень
Rp.	Recipe	Возьми
Rep.	Repete, Repetatur	Повтори, пусть будет повторено
rhiz.	rhizoma	корневище
S.	Signa. Signetur	Обозначь. Пусть будет обозначено
sem.	semen	семя
simpl.	simplex	простой
sir.	sirupus	сироп
spec.	species	сбор
spir.	spiritus	спирт
Steril.	Sterilisa. Sterilisetur; sterilis	Простерилизуй. Пусть будет простерилизовано; стерильный
sol.	solutio	раствор
supp.	suppositorium	свеча
susp.	suspensio	суспензия, взвесь
tab.	tab(u)letta	таблетка
t-ra, tinct., tct.	tinctura	настойка
ung.	unguentum	мазь
vit.	vitrum	склянка
ppt., praec.	praecipitatus	осажденный
past.	pasta	паста

Приложение 4
к Инструкции о порядке
выписки рецепта врача

**ПЕРЕЧЕНЬ
лекарственных средств, обладающих анаболической
активностью**

1. Метилтестостерон
2. Нандролон (ретаболил)
3. Соматотропин
4. Тестостерон

Приложение 5
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**

Название лекарственного средства, наркотического средства и психотропного вещества	Предельно допустимая норма единовременной реализации (граммов, миллиграммов), количество (штук, флаконов, таблеток)
Алпразолам	45 миллиграммов
Бензобарбитал	25 граммов
Бронхолитин	2 флакона
Бупренорфин	0,1 грамма
Декстпропоксифен	1,3 грамма
Диазепам	0,75 грамма
Диазепам/Циклобарбитал	0,3 грамма/3 грамма
Золпидем	0,6 грамма
Клонидин	45 миллиграммов
Клозапин	20 граммов
Клоназепам	240 миллиграммов
Кодеин	0,2 грамма
Лоразепам	500 миллиграммов
Медазепам	1,5 грамма
Мидазолам	0,9 грамма
Морфин	0,1 грамма
Морфин в таблетках с продолжительностью действия не менее 12 часов:	
10 мг	160 таблеток
30 мг	60 таблеток
60 мг	20 таблеток
100 мг	20 таблеток
200 мг	20 таблеток
Нитразепам	0,6 грамма
Оксазепам	3 граммов
Псевдоэфедрин	3 грамма
Солутан	1 флакон
Теофедрин	30 таблеток
Триазолам	15 миллиграммов
Тримеперидин	250 миллиграммов
Фенobarбитал и другие производные барбитуровой кислоты	1,2 грамма

Окончание табл.

Название лекарственного средства, наркотического средства и психотропного вещества	Предельно допустимая норма единовременной реализации (граммов, миллиграммов), количество (штук, флаконов, таблеток)
Фентанил в виде трансдермальной лекарственной формы (пластыри):	
25 мкг/час	5 пластырей
50 мкг/час	5 пластырей
75 мкг/час	5 пластырей
100 мкг/час	5 пластырей
Эфедрин	0,6 грамма

* Норма единовременной реализации в граммах и миллиграммах для наркотических средств и психотропных веществ установлена для готовых лекарственных форм (в чистом виде и в смеси с другими фармакологически активными веществами) и для лекарственных средств, изготовленных в аптеке.

Приложение 6
к Инструкции о порядке
выписки рецепта врача

**НОРМЫ
единовременной реализации этилового спирта для лекарственных средств,
изготовленных в аптеке, или при его реализации в чистом виде**

Способ применения этилового спирта, указанный в рецепте врача	Порядок оплаты	Количество этилового спирта в граммах, разрешенное к выписке в одном рецепте врача
Этиловый спирт для изготовления лекарственных средств в аптеке в смеси с другими лекарственными средствами	За полную стоимость, на льготных условиях, в том числе бесплатно	100 граммов в расчете на 96% -й спирт этиловый
Этиловый спирт в чистом виде с указанием в рецепте врача следующих способов применения:		
для наложения компрессов	За полную стоимость	100 граммов (этиловый спирт различной концентрации)
для обработки кожи – не чаще 1 раза в 30 дней с дополнительным указанием на рецепте врача «Диабет»	Бесплатно	150 граммов (70% -й этиловый спирт)
для обработки кожи – 1 раз в 30 дней, в том числе с дополнительным указанием на рецепте врача «Диабет»	За полную стоимость	100 граммов (70% -й этиловый спирт)
для обработки аппарата «Илизарова»	За полную стоимость	100 граммов (70% -й этиловый спирт)

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ОБОРОНЫ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
30 октября 2007 г. № 75

8/17433 О внесении изменений и дополнений в постановление
(14.11.2007) **Министерства обороны Республики Беларусь от
3 ноября 2003 г. № 62**

На основании Положения о Министерстве обороны Республики Беларусь, утвержденного Указом Президента Республики Беларусь от 7 декабря 2006 г. № 719 «Вопросы центральных органов военного управления Вооруженных Сил Республики Беларусь», и Указа Президента Республики Беларусь от 7 сентября 2007 г. № 413 «О совершенствовании системы учета граждан по месту жительства и месту пребывания» Министерство обороны Республики Беларусь **ПОСТАНОВЛЯЕТ:**

1. Внести в Инструкцию по организации и проведению отбора граждан для поступления на военную службу по контракту, утвержденную постановлением Министерства обороны Республики Беларусь от 3 ноября 2003 г. № 62 (Национальный реестр правовых актов Рес-

публики Беларусь, 2003 г., № 129, 8/10207; 2006 г., № 206, 8/15453), следующие изменения и дополнения:

1.1. в пункте 1 слова «Закона Республики Беларусь «О воинской обязанности и воинской службе» заменить словами «Закона Республики Беларусь от 5 ноября 1992 года «О воинской обязанности и воинской службе» в редакции Закона Республики Беларусь от 22 июля 2003 года (Ведамасці Вярхоўнага Савета Рэспублікі Беларусь, 1992 г., № 29, ст. 501; Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2003 г., № 85, 2/976)»;

1.2. в пункте 3:

в части второй слова «и воинские части» заменить словами «, соединения и воинские части, военные учебные заведения и организации Вооруженных Сил Республики Беларусь (далее – Вооруженные Силы)»;

абзацы второй–четвертой части третьей изложить в следующей редакции:

«на воинские должности (далее – должности), для которых штатом предусмотрены воинские звания солдат и сержантов, – командирам соединений и воинских частей, начальникам военных учебных заведений, руководителям организаций Вооруженных Сил, издающим приказы по строевой части (далее – командиры воинских частей);

на должности, для которых штатом предусмотрены воинские звания прапорщиков, – Министру обороны Республики Беларусь, командующим видами Вооруженных Сил, начальнику Департамента транспортного обеспечения Министерства обороны Республики Беларусь (далее – Департамент транспортного обеспечения), командующим войсками оперативных (оперативно-тактических) командований и силами специальных операций Вооруженных Сил;

на должности, для которых штатом предусмотрены воинские звания офицеров (за исключением должностей, назначение на которые осуществляется Президентом Республики Беларусь), – Министру обороны Республики Беларусь.»;

1.3. в абзаце пятом и шестом пункта 4, в части первой пункта 5, в части первой пункта 16, в части второй пункта 17, в части первой и третьей пункта 18, в пункте 19, в абзаце шестом пункта 24 слово «воинские» исключить;

1.4. в части третьей пункта 5 слово «производится» заменить словом «осуществляется»;

1.5. в пункте 6:

абзац пятой части первой изложить в следующей редакции:

«уровень физической подготовки – в соответствии с Инструкцией о порядке организации физической подготовки и спорта в Вооруженных Силах Республики Беларусь и транспортных войсках Республики Беларусь, утвержденной постановлением Министерства обороны Республики Беларусь от 3 октября 2006 г. № 40 (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 169, 8/15134).»;

часть вторую изложить в следующей редакции:

«Отсутствие уголовного преследования в отношении кандидата, а также то, что он не отбывает и не отбывал наказание по приговору суда, подтверждается справкой из территориальных органов внутренних дел (далее – органы внутренних дел) по месту жительства кандидатов.»;

1.6. в абзаце седьмом части первой пункта 17 слово «постоянном» исключить;

1.7. в пункте 18:

часть первую и вторую после слов «(оперативно-тактических) командований» дополнить словами «и сил специальных операций Вооруженных Сил»;

часть первую после слов «Министерства обороны» дополнить словами «Республики Беларусь».

2. Настоящее постановление разослать до отдельной воинской части.

**Министр
генерал-полковник**

Л.С.Мальцев