

Об утверждении Правил использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан

Приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 26 января 2015 года № 32. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 6 марта 2015 года № 10404.

Сноска. Заголовок в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

В соответствии с пунктом 1 статьи 16 Закона Республики Казахстан "О наркотических средствах, психотропных веществах, их аналогах и прекурсорах и мерах противодействия их незаконному обороту и злоупотреблению ими" и подпунктом 2) пункта 3 статьи 16 Закона Республики Казахстан "О государственной статистике" **ПРИКАЗЫВАЮ:**

Сноска. Преамбула в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.12.2025 № 169 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

1. Утвердить прилагаемые Правила использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан.

Сноска. Пункт 1 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 01.02.2017 № 7 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

2. Комитету контроля медицинской и фармацевтической деятельности обеспечить:

1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;

2) в течение десяти календарных дней после государственной регистрации настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан направление на официальное опубликование в периодических печатных изданиях и информационно-правовой системе "Эділет";

3) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения и социального развития Республики Казахстан.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на вице-министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан Цой А.В.

4. Настоящий приказ вводится в действие со дня его первого официального опубликования.

Министр здравоохранения
и социального развития
Республики Казахстан

Т. Дуйсенова

СОГЛАСОВАН

Министр внутренних дел
Республики Казахстан

_____ К. Касымов

26 января 2015 года

Утверждены
приказом Министра здравоохранения
и социального развития
Республики Казахстан
от 26 января 2015 года № 32

Правила использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан

Сноска. Правила - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 11.07.2023 № 129 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Глава 1. Общие положения

1. Настоящие правила использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан (далее – Правила), разработаны в соответствии с Законом Республики Казахстан "О наркотических средствах, психотропных веществах, их аналогах и прекурсорах и мерах противодействия их незаконному обороту и злоупотреблению ими" и устанавливают порядок использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, включенных в Список наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан, утвержденный постановлением Правительства Республики Казахстан от 3 июля 2019 года № 470 (далее – Список).

2. В настоящих Правилах используются следующие основные понятия:

1) государственный орган в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий – государственный орган, осуществляющий руководство в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий, контроль за обращением лекарственных средств и медицинских изделий;

2) норматив потребления наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (далее – норматив потребления) - количество определенных

наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, необходимое для потребления конкретным юридическим лицам, заявленное в уполномоченный государственный орган в сфере здравоохранения в соответствии с законодательством Республики Казахстан;

3) оборот наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров – разрешенные и контролируемые в соответствии с законодательством Республики Казахстан виды деятельности, связанные с культивированием, сбором и заготовкой наркотикосодержащих растений, разработкой, производством, переработкой, ввозом, вывозом, транзитом, перевозкой, пересылкой, приобретением, хранением, распределением, реализацией, использованием, уничтожением наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров;

4) обращение лекарственных средств – деятельность, включающая процессы разработки, доклинических (неклинических) исследований, испытаний, клинических исследований, экспертизы, регистрации, фармаконадзора, контроля качества, производства, изготовления, хранения, транспортировки, ввоза и вывоза, отпуска, реализации, передачи, применения, уничтожения лекарственных средств;

5) Таблица II Списка – список наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях и находящихся под строгим контролем;

6) Таблица III Списка – список наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях и находящихся под контролем;

7) уполномоченный орган в области здравоохранения (далее – уполномоченный орган) – центральный исполнительный орган, осуществляющий руководство и межотраслевую координацию в области охраны здоровья граждан Республики Казахстан, медицинской и фармацевтической науки, медицинского и фармацевтического образования, санитарно-эпидемиологического благополучия населения, обращения лекарственных средств и медицинских изделий, качества оказания медицинских услуг (помощи);

8) уполномоченный государственный орган в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов и прекурсоров – орган, который в пределах предоставленной ему компетенции формирует и координирует осуществление государственной политики в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов и прекурсоров;

9) фальсифицированные лекарственные средства и медицинские изделия – лекарственные средства, медицинские изделия, противоправно и преднамеренно снабженные недостоверной информацией об их составе или комплектации и (или) производителе, а также о поставках, включая записи и документы, затрагивающие использованные каналы поставки;

10) фармацевтическая деятельность – деятельность, осуществляемая в области здравоохранения по производству и (или) изготовлению, и (или) оптовой и (или)

розничной реализации лекарственных средств и медицинских изделий, связанная с закупом (приобретением), хранением, ввозом, вывозом, транспортировкой, контролем качества, оформлением, распределением, использованием и уничтожением лекарственных средств и медицинских изделий, а также обеспечением их безопасности, качества и эффективности.

3. Использование наркотических средств, психотропных веществ, а также их прекурсоров в медицинских целях осуществляется в организациях здравоохранения, имеющих лицензию в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, выданную в соответствии с Законом Республики Казахстан "О разрешениях и уведомлениях".

В организациях здравоохранения подлежат учету в бумажном и (или) электронном виде все лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоры.

Глава 2. Порядок использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан

Параграф 1. Определение потребности в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры в организациях здравоохранения

4. Организациями здравоохранения оказывающих медицинскую помощь и (или) осуществляющих медицинскую экспертизу использование наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров осуществляется в пределах нормативов потребления наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров утвержденных местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы.

5. Для утверждения нормативов потребления наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на следующий год, организациями здравоохранения, оказывающими медицинскую помощь и (или) осуществляющими медицинскую экспертизу, ежегодно, до 1 марта текущего года предоставляются заявки в местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы:

1) заявки на следующий год для утверждения норматива потребления наркотических средств, подлежащих контролю в Республике Казахстан по форме согласно приложению 1 к настоящим Правилам;

2) заявки на следующий год для утверждения норматива потребления психотропных веществ, подлежащих контролю в Республике Казахстан по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

3) заявки на следующий год для утверждения норматива потребления прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

К заявкам прилагаются произведенные расчеты.

Сноска. Пункт 5 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.12.2025 № 169 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

6. Расчет потребности в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, организациями здравоохранения, оказывающих медицинскую помощь, осуществляется на основании данных динамики заболеваемости и фактического потребления за предыдущий год, статистических данных и прогнозируемого количества пациентов, а также с учетом расчетных нормативов потребности в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства на одну койку (случай) в год согласно приложению 4 к настоящим Правилам.

Для впервые введенных в эксплуатацию или реорганизованных организаций здравоохранения, а также для потребности в новых лекарственных средствах расчет осуществляется на основании данных о заболеваемости, статистических данных и прогнозируемого количества пациентов.

7. Расчет потребности в прекурсорах, осуществляется организациями здравоохранения на основании фактической потребности, с учетом данных потребления за предыдущий год и прогнозируемого остатка на 1 января следующего финансового года.

8. Местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы осуществляют сбор поступивших от организаций здравоохранения заявок, а также сверку расчетов:

- 1) с фактическими объемами потребления за предыдущий год;
- 2) с расчетными нормативами потребности в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства.

При представлении корректной заявки для каждой организации здравоохранения, оказывающей медицинскую помощь и (или) осуществляющей медицинскую экспертизу, руководителем местных органов государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы или лицом, его замещающим, утверждается норматив потребления лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоров по форме согласно приложению 5 к настоящим Правилам.

Сноска. Пункт 8 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.12.2025 № 169 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

9. В пределах административно-территориальной единицы в течение текущего календарного года допускается внесение изменений и дополнений в утвержденные нормативы потребления организаций здравоохранения, либо утверждение норматива потребления для впервые введенной в эксплуатацию или реорганизованной организации здравоохранения.

10. Местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы представляют в уполномоченный орган к 15 марта текущего года сводную заявку на наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры для области, города республиканского значения и столицы на следующий календарный год.

11. Уполномоченный орган представляет в уполномоченный государственный орган в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов и прекурсоров к 1 апреля текущего года на следующий календарный год обобщенную заявку на наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры для использования в медицинских целях в Республике Казахстан.

Параграф 2. Отпуск лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также и их прекурсоров

12. Назначение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества фиксируется в медицинских документах пациента, формы которых утверждены приказом исполняющего обязанности Министра здравоохранения Республики Казахстан от 30 октября 2020 года № ҚР ДСМ-175/2020 "Об утверждении форм учетной документации в области здравоохранения, а также инструкций по их заполнению" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21579), с указанием разовой дозы, способа и кратности приема (введения), длительности курса лечения.

13. При оказании медицинской помощи в форме скорой медицинской помощи, санитарной авиации, медицинской помощи при чрезвычайных ситуациях, а также при посещении пациентов мобильной бригадой паллиативной помощи на дому (далее – мобильные бригады) лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества, назначаются врачом выездной бригады скорой медицинской помощи или врачом отделения неотложной помощи (помощи на дому) организации здравоохранения.

При отсутствии врачей в составе выездных бригад скорой медицинской помощи и мобильных бригад, назначение лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, производится фельдшером бригады.

Оформление применения лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, производится после оказания экстренной медицинской помощи пациенту.

14. Применение (введение, прием, наложение) лекарственных средств, содержащих наркотические средства, при лечении пациента в стационарных условиях, производится под наблюдением медицинского персонала.

Не допускается замена этикеток, расфасовка, рассыпка, переливание и перекладывание в другую упаковку (тару) лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества.

15. Лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоры отпускаются:

1) организациям здравоохранения, имеющим лицензию на право работы в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в системе здравоохранения, на основании требования и доверенности;

2) населению по рецепту врача за исключением калия перманганата в фасовке 3,0 и 5,0 грамм.

В структурные подразделения организации здравоохранения лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоры отпускаются на основании требования.

Требования на лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоры оформляются по форме согласно приложению 6 к настоящим Правилам.

При отсутствии в населенном пункте аптек, имеющих лицензию на осуществление деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, обеспечение пациентов в амбулаторных условиях осуществляется через медицинские организации, имеющих лицензию на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров.

16. Требования организации здравоохранения на получение наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров выписываются отдельно от требований на другие лекарственные средства, с указанием их количеств прописью, заверяются подписью руководителя организации здравоохранения или его заместителя и скрепляются печатью организации.

17. Порядок выписывания, учета и хранения рецептов на лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества осуществляется в соответствии с приказом Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 2 октября 2020 года № ҚР ДСМ-112/2020 "Об утверждении Правил выписывания, учета и хранения рецептов" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21579).

Параграф 3. Хранение и учет лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоров

18. Доступ в помещения хранения лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоров, осуществляется лицами, допущенными к работе с ними.

19. К работе по хранению, учету и отпуску лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоров, допускаются лица, соответствующие Квалификационными требованиями, для деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, утвержденным приказом Министра внутренних дел Республики Казахстан от 26 декабря 2014 года № 943 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 10293).

Список лиц, допущенных к работе с лекарственными средствами, содержащими наркотические средства, психотропные вещества, а также с их прекурсорами утверждается приказом руководителя организации здравоохранения один раз в три года.

При изменении состава лиц, допущенных к работе с лекарственными средствами, содержащими наркотические средства, психотропные вещества, а также с их прекурсорами, в Список лиц вносятся соответствующие изменения и дополнения.

20. Помещения хранения лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоры, сейфы и шкафы находятся в закрытом состоянии. После окончания рабочего дня они опечатываются и (или) пломбируются. Ключи, печать и (или) пломбир хранятся у ответственного лица.

21. Все документы по приходу и расходу лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоров (счета-фактуры, накладные, доверенности, требования) хранятся в подшитом, опечатанном виде по месяцам и годам у ответственного лица в условиях, обеспечивающих их сохранность в сейфах или металлических шкафах в помещении хранения.

22. Документы по приходу и расходу лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка хранятся в течение пяти лет, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы III Списка, а также их прекурсоры Таблицы IV Списка – в течение одного года, не считая текущего. После истечения сроков хранения документы уничтожаются путем сжигания, в присутствии постоянно действующей комиссии, назначенной руководителем этой организации.

23. В отделениях (кабинетах) организаций здравоохранения запас лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка не превышает потребности пяти календарных дней, в помещениях хранения – девяноста календарных дней.

Для оказания экстренной медицинской помощи в вечернее, ночное время, а также в праздничные и выходные дни в организации здравоохранения, создается запас, не превышающий пятидневной потребности.

24. В организациях здравоохранения, осуществляющих медицинскую экспертную деятельность, лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, оставшиеся после испытаний (анализов) хранятся в течение трех месяцев, после чего возвращаются заявителям. Факт возврата лекарственных средств оформляется соответствующим актом о возврате лекарственных средств (произвольной формы) сотрудником организации здравоохранения, осуществляющей медицинскую экспертную деятельность.

25. Лекарственные средства, содержащие наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоры, в организациях здравоохранения подлежат учету в пронумерованном, прошнурованном, скрепленном печатями и подписями руководителей организации здравоохранения и территориальных подразделений государственного органа в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий журналах учета:

- 1) на аптечных складах по форме согласно приложению 7 к настоящим Правилам;
- 2) в помещении хранения, в отделениях (кабинетах) медицинских организаций по форме согласно приложению 8 к настоящим Правилам;
- 3) в помещении хранения аптеки по форме согласно приложению 9 к настоящим Правилам;
- 4) на постах медицинских сестер медицинских организаций по форме согласно приложению 10 к настоящим Правилам;
- 5) на объектах производства, в испытательных лабораториях (центра) по форме согласно приложению 11 к настоящим Правилам.

26. Учет приема лекарственных средств для поддерживающей терапии агонистами опиоидов в амбулаторных условиях производится по форме согласно приложению 12 к настоящим Правилам.

27. В организациях здравоохранения, осуществляющих фармацевтическую деятельность в виде производства лекарственных средств, а также в испытательных лабораториях (центрах) учету подлежат также реактивы, активные фармацевтические ингредиенты (субстанции), содержащие наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоры.

Учет активных фармацевтических ингредиентов (субстанций), содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, используемые при производстве лекарственных средств ведется в журнале по форме согласно приложению 13 к настоящим Правилам.

28. В журнале учета на первой странице указывается перечень лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их

прекурсоров. Для каждого наименования или лекарственной формы, дозировки, фасовки лекарственного средства отводится отдельный лист (разворот). Поступление отражается по каждому приходному документу с указанием номера и даты. Расход записывается дневными итогами (ежедневные записи). Журналы учета ведутся в течение одного года.

29. На первое число каждого месяца фактическое наличие лекарственных средств, содержащих наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров содержится сверяется с книжным остатком, с составлением акта сверки лекарственных средств по форме согласно приложению 14 к настоящим Правилам.

30. При инвентаризации фактические остатки лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоры устанавливаются по отдельной инвентаризационной ведомости.

31. При расхождении фактических остатков с книжными руководитель организации здравоохранения в течение суток с момента обнаружения извещает об этом территориальное подразделение государственного органа в сфере обращения лекарственных средств, медицинских изделий и органа внутренних дел.

32. Отчет о фактическом расходе за год лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоров, предоставляется по форме согласно приложению 15 к настоящим Правилам:

1) организациями здравоохранения в территориальные подразделения государственного органа в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий ежегодно, до 1 марта года, следующего за отчетным годом;

2) государственным органом в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий в уполномоченный орган ежегодно, до 15 марта года, следующего за отчетным годом.

Параграф 4. Уничтожение лекарственных средств, а также сырья, материалов, остатков материалов, проб, отходов, полупродуктов, содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры

33. В организациях здравоохранения, оказывающих стационарную медицинскую помощь, подлежат сбору пустые флаконы и ампулы от лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка, а также ампулы, содержимое которых использовано частично.

Количество пустых ампул учитывается при сверке фактического количества лекарственных средств, содержащих наркотических средств, психотропных веществ Таблицы II Списка с книжным остатком.

34. Приказом руководителя организации здравоохранения, оказывающая первичную медико-санитарную помощь, на медицинского работника, ответственного за оформление справки о смерти, возлагается устное оповещение родственников

умершего пациента о необходимости сдачи в организацию здравоохранения неиспользованных лекарственных средств, содержащих наркотические и психотропные вещества Таблицы II Списка.

Организация здравоохранения, организует прием и учет неиспользованных лекарственных средств, содержащих наркотические средства и психотропные вещества Таблицы II Списка, оставшихся после пациентов, умерших на дому и проводит сверку расхода лекарственного средства, содержащих наркотические средства и психотропные вещества Таблицы II Списка на предмет соответствия остатка неиспользованных лекарственных средств с момента получения последнего рецепта и датой смерти пациента. Прием оформляется актом приема-передачи по форме согласно приложению 16 к настоящим Правилам.

Информация о сданных лекарственных средствах регистрируются в пронумерованном, прошнурованном, скрепленном печатью организации и подписью руководителя, журнале, согласно приложению 17 к настоящим Правилам.

В журнале учета по каждому наименованию лекарственного средства ставится дата уничтожения, а также отметка о его количестве и способе уничтожения.

35. Сданные родственниками умершего пациента лекарственные средства, содержащие наркотические средства и психотропные вещества Таблицы II Списка, хранятся отдельно от других лекарственных средств в опечатанном и (или) запломбированном сейфе или в металлическом шкафу до их уничтожения. Ключи, печать и (или) пломбир хранятся у ответственного лица.

36. Для уничтожения лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка, не соответствующие требованиям законодательства Республики Казахстан, с истекшим сроком годности, пришедших в негодность, фальсифицированных, сданных родственниками умерших больных, пустые флаконы и ампулы, в том числе содержимое которых частично использовано, а также бой, брак, субстанции, сырье, материалы, остатки материалов, проб, отходов, полупродуктов, не подлежащих дальнейшей переработке после производства лекарственных средств и (или) испытаний (анализов), не относящихся к лекарственным средствам, содержащие наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка, в организации здравоохранения, приказом руководителя, создается постоянно действующая комиссия (далее – Комиссия), в составе которой присутствует руководитель и ответственное лицо организации, представитель уполномоченного государственного органа в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов и прекурсоров.

37. По мере накопления лекарственных средств, пустых флаконов и ампул, сырья, материалов, остатков материалов, проб, отходов, полупродуктов, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка, в организациях здравоохранения, в том числе осуществляющих фармацевтическую деятельность в

виде производства лекарственных средств, в испытательных лабораториях (центрах), в присутствии Комиссии производится уничтожение:

1) твердых лекарственных форм (таблетки, драже, капсулы, гранулы, порошки), содержащих водорастворимые субстанции, после дробления до порошкообразного состояния путем разведения водой в соотношении 1:100 и сливания в канализацию;

2) твердых лекарственных форм (порошки, таблетки, капсулы, трансдермальные пластыри), содержащих субстанции, нерастворимых в воде, уничтожаются путем сжигания;

3) мягких лекарственных форм (мази, суппозитории), жидких лекарственных форм (растворы для инъекций в ампулах, пакетах, флаконах, растворы для орального применения, микстуры, капли) путем раздавливания с последующим разведением содержимого водой в соотношении 1:100 и сливанием образующегося раствора в канализацию. Остатки ампул, пакетов, флаконов, аэрозольных баллонов и иной тары, уничтожаются путем утилизации;

4) жидкостей, оставшихся после испытаний (анализов) и производства, путем разведения водой в соотношении 1:100, нейтрализацией и сливом образующейся суспензии или раствора в канализацию.

38. Факт уничтожения лекарственных средств, пустых флаконов и ампул, сырья, материалов, остатков материалов, проб, отходов, полупродуктов, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка, оформляется актом по форме, согласно приложению 18 к настоящим Правилам.

Приложение 1
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан

Заявка для утверждения норматива потребления наркотических средств, подлежащих контролю в Республике Казахстан на 20____год

Сноска. Приложение 1 в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.12.2025 № 169 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Представляется: в местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы.

Форма, предназначенная для сбора административных данных на безвозмездной основе размещена на интернет – ресурсе: www.gov.kz.

Наименование административной формы: Заявка для утверждения норматива потребления наркотических средств, подлежащих контролю в Республике Казахстан на 20 ____ год.

Индекс формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе (краткое буквенно-цифровое выражение наименования формы): 1-Ф.

Периодичность: годовая.

Отчетный период: на следующий календарный год.

Круг организаций, представляющих форму, предназначенную для сбора административных данных на безвозмездной основе: организации здравоохранения, оказывающие медицинскую помощь и (или) осуществляющие медицинскую экспертизу.

Срок представления формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе: организации здравоохранения, оказывающие медицинскую помощь и (или) осуществляющие медицинскую экспертизу представляют до 1 марта текущего года на следующий календарный год в местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы заявки.

БИН

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Метод представления (на бумажном носителе, в электронном виде, посредством компьютеризированной системы телефонного опроса, при личном опросе интервьюером с использованием бумажного носителя, при личном опросе интервьюером с использованием персонального вычислительного устройства): в электронном виде посредством электронной почты или информационной системы электронного документооборота.

№ п/п	Наименование наркотического средства	Лекарственная форма	Дозировка	Единица измерения	Потребность			ИТОГО: (Сумма граф 6 + 7 + 8)
					для стационарной помощи	для амбулаторной помощи	для скорой помощи, мобильных бригад санитарной авиации и в чрезвычайных ситуациях	
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Наименование _____	
--------------------	--

_____	Адрес _____
_____	_____

Телефон _____

Адрес электронной почты _____

Исполнитель _____

Фамилия, имя и отчество (при его наличии) подпись

Руководитель или лицо, исполняющее его обязанности

Фамилия, имя и отчество (при его наличии) подпись

Место для печати

(за исключением лиц, являющихся субъектами частного предпринимательства)

(Печать)

Приложение к форме,
предназначенной для сбора

Пояснение по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе "Заявка для утверждения норматива потребления наркотических средств, подлежащих контролю в Республике Казахстан на 20 ____ год"
(Индекс: 1-Ф, ежегодная)

Глава 1. Общие положения

1. Настоящее пояснение определяет единые требования по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе "Заявка для утверждения норматива потребления наркотических средств, подлежащих контролю в Республике Казахстан на 20 ____ год" (далее – Форма).

2. Форма подписывается исполнителем и руководителем или лицом, исполняющим его обязанности, с указанием его фамилии и инициалов, а также даты заполнения.

3. Форма заполняется на казахском и русском языках.

4. Термины и определения, используемые в форме административных данных:

1) лекарственная форма – состояние лекарственного препарата, соответствующее способам его введения, применения и обеспечивающее достижение необходимого лечебного эффекта;

2) наркотические средства - вещества синтетического или природного происхождения, включенные в Список наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в соответствии с законодательством Республики Казахстан, Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года с поправками, внесенными в нее в соответствии с Протоколом 1972 года о поправках к Единой конвенции о наркотических средствах 1961 года.

Глава 2. Пояснение по заполнению Формы

В графе 1 указывается порядковый номер;

В графе 2 указывается наименование наркотического средства;

В графе 3 указывается лекарственная форма (раствор для инъекций, таблетки, капсулы, порошок для приема внутрь и другие);

В графе 4 указывается дозировка (10 мг, 1 мл, 5 % и другие);

В графе 5 указывается единица измерения (мг, мл, % и другие);

В графе 6 указывается потребность наркотических средств для стационарной помощи;

В графе 7 указывается потребность наркотических средств для амбулаторной помощи;

В графе 8 указывается потребность наркотических средств для скорой помощи, мобильных бригад санитарной авиации и в чрезвычайных ситуациях;

В графе 9 указывается итоговое количество потребности наркотических средств: (сумма граф 6 + 7 + 8).

Приложение 2
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан

Заявка для утверждения норматива потребления психотропных веществ, подлежащих контролю в Республике Казахстан на 20____ год

Сноска. Приложение 2 в редакции приказа Министерства здравоохранения РК от 18.12.2025 № 169 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Представляется: в местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы.

Форма, предназначенная для сбора административных данных на безвозмездной основе размещена на интернет – ресурсе: www.gov.kz.

Наименование административной формы: Заявка для утверждения норматива потребления психотропных веществ, подлежащих контролю в Республике Казахстан на 20____ год.

Индекс формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе (краткое буквенно-цифровое выражение наименования формы): 2-Ф.

Периодичность: годовая.

Пояснение по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе "Заявка для утверждения норматива потребления психотропных веществ, подлежащих контролю в Республике Казахстан на 20 ____ год"

(Индекс: 2-Ф, ежегодная)

Глава 1. Общие положения

1. Настоящее пояснение определяет единые требования по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе "Заявка для утверждения норматива потребления психотропных веществ, подлежащих контролю в Республике Казахстан на 20 ____ год" (далее – Форма).

2. Форма подписывается исполнителем и руководителем или лицом, исполняющим его обязанности, с указанием его фамилии и инициалов, а также даты заполнения.

3. Форма заполняется на казахском и русском языках.

4. Термины и определения, используемые в форме административных данных:

1) лекарственная форма – состояние лекарственного препарата, соответствующее способам его введения, применения и обеспечивающее достижение необходимого лечебного эффекта;

2) психотропные вещества - вещества синтетического или природного происхождения, включенные в Список наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в соответствии с законодательством Республики Казахстан, международными договорами Республики Казахстан, в том числе Конвенцией о психотропных веществах 1971 года.

Глава 2. Пояснение по заполнению Формы

В графе 1 указывается порядковый номер;

В графе 2 указывается наименование психотропного вещества;

В графе 3 указывается лекарственная форма (раствор для инъекций, таблетки, капсулы порошок для приема внутрь и другие);

В графе 4 указывается дозировка (10 мг, 1 мл, 5 % и другие);

В графе 5 указывается единица измерения (10 мг, 1 мл, 5 % и другие);

В графе 6 указывается заявляемое количество психотропного вещества.

интервьюером с использованием персонального вычислительного устройства): в электронном виде посредством электронной почты или информационной системы электронного документооборота.

№ п/п	Наименование прекурсоров	Единица измерения	Количество прекурсора в одной единице, грамм	Заявляемое количество единиц	Заявляемое количество граммов
1	2	3	4	5	6

Наименование _____	Адрес _____
--------------------	-------------

Телефон _____

Адрес электронной почты _____

Исполнитель _____

Фамилия, имя и отчество (при его наличии) подпись

Руководитель или лицо, исполняющее его обязанности

Фамилия, имя и отчество (при его наличии) подпись

Место для печати

(за исключением лиц, являющихся субъектами частного предпринимательства)

(Печать)

Приложение к форме,
предназначенной для сбора

Пояснение по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе "Заявка для утверждения норматива потребления прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан на 20 ____ год" (Индекс: З-Ф, ежегодная)

Глава 1. Общие положения

1. Настоящее пояснение определяет единые требования по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе "Заявка для утверждения норматива потребления прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан на 20 ____ год" (далее – Форма).

2. Форма подписывается исполнителем и руководителем или лицом, исполняющим его обязанности, с указанием его фамилии и инициалов, а также даты заполнения.

3. Форма заполняется на казахском и русском языках.

4. Термины и определения, используемые в форме административных данных:

1) прекурсоры – вещества, используемые при производстве, изготовлении, переработке наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов, включенные в Список наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих

контролю в Республике Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан, международными договорами Республики Казахстан, в том числе Конвенцией ООН о борьбе против незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ 1988 года.

Глава 2. Пояснение по заполнению Формы

- В графе 1 указывается порядковый номер;
- В графе 2 указывается наименование прекурсоров;
- В графе 3 указывается единица измерения (порошок, раствор и другие);
- В графе 4 указывается количество прекурсора в одной единице, грамм;
- В графе 5 указывается заявляемое количество прекурсоров в единицах;
- В графе 6 указывается заявляемое количество прекурсоров в граммах.

Приложение 4
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан

4

Расчетные нормативы потребности в лекарственных средствах, содержащих наркотические средства на одну койку (случай) в год

№ п/п	Наименование организации здравоохранения или отделения	Наименование лекарственных средств, содержащих наркотические средства								
		Морфин гидрохлорид 1% (амп)	Морфина сульфат 5 мг, таблетки	Морфина сульфат 10 мг, таблетки	Тримеперидин 1%-1,0 (амп)	Тримеперидин 2%-1,0 (амп)	Фентанил 0,005%-2мл* (амп)	Фентанил (пластырь) 12.5 мкг/ч	Фентанил (пластырь) 25мкг/ч	Фентанил (пластырь) 50мкг/ч
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	Терапевтическое	3,0	6,9	3,4	0,5	5,0	0,4			
2	Гастроэнтерологическое	3,0	6,9	3,4	0,5	5,51	1,0			
3	Кардиологическое	1,0	2,3	1,1	0,5	5,5	1,5			
4	Интервенционная	1,0	2,3	1,1	0,5		1,5			

22	Для беременных и рожениц	4,0	9,2	4,5	6,0	4,0	1,0			
23	Патология беременных	-	-	-	-	0,5	-			
24	Гинекологическое	3,0	6,9	3,4	2,5	14,0	4,0			
25	Неврологическое	0,5	1,1	0,5	2,0	1,0	0,6			
26	Психиатрическое	0,2	0,4	0,2	-	0,2	-			
27	Офтальмологическое	0,3	0,7	0,3	0,5	4,0	1,0			
28	Отоларингологическое	2,0	4,6	2,3	0,5	3,5	0,6			
29	Дерматовенерологическое	-	-	-	-	0,1	-			
30	Туберкулезное	2,0	4,6	2,3	1,0	2,0	-			
31	Наркологическое	-	-	-	-	-	-			
32	Педиатрическое	0,2	0,4	0,2	0,3	-	-			
33	Онкологическое	2,5	5,7	2,8	2,0	60,0	10,0	0,165	0,33	0.66
34	Радиорентгенологическое	0,5	1,1	0,6	3,0	7,0	1,0			
35	Приемное	-	-	-	-	0,25	-			
36	В сельской участковой больнице, включая	10,0	23,0	11,4	2,0		20,0			

			88	158	35
0,99	1,32	26	79	70	35
		26	79	70	35
0,99	1,32				
120,0	120,0	94	150	75	

*расчетный норматив на Фентанил 0,005% в ампулах по 2 мл составляет не более 18 ампул на одного пациента, оперируемого под общим обезболиванием

Приложение 5
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан
"Утверждаю"
Руководитель

(наименование органа
управления здравоохранением)

(наименование области/города)

Ф.И.О. (при его наличии)
(подпись)

" ____ " _____ 20 ____ г.

М.П.

Норматив потребления лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоров на 20 ____ год

(наименование организации здравоохранения)

№ п/п	Наименование лекарственного средства, содержащего наркотическое средство, лекарственная форма, дозировка	Единица измерения	Количество
№ п/п	Наименование лекарственного средства, содержащего психотропное вещество, лекарственная форма, дозировка	Единица измерения	Количество
№ п/п	Наименование прекурсоров	Единица измерения	Количество

Руководитель организации здравоохранения _____

Ф.И.О. (при его наличии) (подпись)

М.П.

Приложение 6
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан

**Требование на лекарственные средства, содержащие наркотические средства,
психотропные вещества, а также их прекурсоры**

от " ____ " _____ 20 ____ г.

Название организации здравоохранения

Государственная лицензия на виды деятельности, связанные с оборотом
наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров

№ _____ от _____

От кого _____

(Ф.И.О. (при его наличии), должность получателя)

Для каких целей (обоснование) _____

№ п/п	Наименование лекарственного средства, содержащего наркотическое средство, психотропное вещество или их прекурсора	Ед. изм.	Количество затребованного прописью	Количество отпущенного прописью
1	2	3	4	5

Руководитель организации здравоохранения _____

Ф.И.О. (при его наличии) (подпись)

М.П.

Приложение 7
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ

и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан

**Журнал учета лекарственных средств, содержащих наркотические средства,
психотропные вещества, а также их прекурсоров на аптечных складах**

Название организации _____

Наименование лекарственного средства _____

Единица измерения _____

Месяц	Остаток на начало месяца	Приход			Всего за месяц по приходу с остатком	Расход			Всего расход за месяц	Остаток	Подпись материально-ответственного лица
		От кого получено	№ документа и дата	Кол-во		Кому отпущено	№ документа и дата	Кол-во			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

Приложение 8
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан

**Журнал учета лекарственных средств, содержащих наркотические средства,
психотропные вещества, а также их прекурсоров в отделениях (кабинетах)**

Название организации здравоохранения _____

Отделение (кабинет) _____

Наименование лекарственного средства, содержащего наркотическое средство,
психотропное вещество, лекарственная форма, дозировка или их прекурсоров

Единица измерения _____

Приход				Расход		Остаток	Ф.И.О. (при его наличии), подпись отпустившего	Ф.И.О. (при его наличии) получившего
Дата получения	Откуда получено, № и дата документа	Количество	Ф.И.О. (при его наличии), подпись получившего	Дата выдачи	Количество			
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Приложение 9
к правилам использования
в медицинских целях

Дата получения	Откуда получено, № и дата документа	Количество	Ф.И.О. (при его наличии) подпись получившего его	Дата выдачи	№ истории болезни и Ф.И.О. (при его наличии) пациента	Количество	Ф.И.О. (при его наличии) подпись выдавшего	Количество
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Приложение 11
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан

Журнал учета реактивов, лекарственных средств, активных фармацевтических ингредиентов (субстанций), содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, поступающих в испытательную лабораторию (центр) и объекты производства

Название испытательной лаборатории (центра) _____

Наименование средства _____

Единица измерения _____

Приход						Выдано			Расход							
№ п/п, т.е. № анализа	Дата поступления	От кого получено № документа	№ серии	Количество в о получено, ед.изм.	Вид испытания	Дата	Количество	Подпись получившего	Изра сходя ное количество на анализ	Метод испытаний, количество испы таний	Дата заполнения и расписки	Результат анализа	Остаток анализа	Роспись, принявшего остат ки	Отметка о передаче в аптечную организацию или уничтожении, количество, акта	Подпись зав. лабораторией
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17

Приложение 12
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,

Количество (г)	Подпись ответственного лица	Дата	№ серии	Количество (г)	Подпись ответственного лица	Дата	Место перемещения	№ накладной	№ серии	Количество (г)	Подпись ответственного лица
16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27

Приложение 14
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан

Ф.И.О. (при его наличии) руководителя организации
" __ " _____ 20__ г.

Наименование организации

Акт сверки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров
за _____ месяц 20__ года

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Остаток на начало месяца	Приход	Расход	Остаток книжный	Остаток фактический	Разница между фактическим и книжным остатком
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Заключение _____

Ответственное лицо _____ ДОЛЖНОСТЬ, ПОДПИСЬ

Проверил _____ ДОЛЖНОСТЬ, ПОДПИСЬ

Приложение 15
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан

Отчет о фактическом расходе лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоров за 20__ год

электронном виде посредством электронной почты или информационной системы электронного документооборота.

№ п/п	Наименование	Лекарственная форма	Дозировка	Единица измерения	Остаток на 1 число	Приход	Расход	Остаток
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Наименование _____	Адрес _____
--------------------	-------------

Телефон _____

Адрес электронной почты _____

Исполнитель _____

Фамилия, имя и отчество (при его наличии) подпись

Руководитель или лицо, исполняющее его обязанности

Фамилия, имя и отчество (при его наличии) подпись

Место для печати

(за исключением лиц, являющихся субъектами частного предпринимательства)

(Печать)

Приложение к форме,
предназначенной для сбора

Пояснение по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе "Отчет о фактическом расходе лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоров за 20 _____ год"

(Индекс: 4-Ф, ежегодная)

Глава 1. Общие положения

1. Настоящее пояснение определяет единые требования по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе "Отчет о фактическом расходе лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоров за 20 _____ год" (далее – Форма).

2. Форма представляется раз в год до 15 марта года, следующего за отчетным годом

3. Форма подписывается исполнителем и руководителем или лицом, исполняющим его обязанности, с указанием его фамилии и инициалов, а также даты заполнения.

4. Форма заполняется на казахском и русском языках.

5. Термины и определения, используемые в форме административных данных:

1) лекарственное средство – средство, представляющее собой или содержащее вещество либо комбинацию веществ, вступающее в контакт с организмом человека, предназначенное для лечения, профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физиологических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболического воздействия, или для диагностики заболеваний и состояния человека;

2) лекарственная форма – состояние лекарственного препарата, соответствующее способам его введения, применения и обеспечивающее достижение необходимого лечебного эффекта;

3) наркотические средства - вещества синтетического или природного происхождения, включенные в Список наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в соответствии с законодательством Республики Казахстан, Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года с поправками, внесенными в нее в соответствии с Протоколом 1972 года о поправках к Единой конвенции о наркотических средствах 1961 года;

4) прекурсоры – вещества, используемые при производстве, изготовлении, переработке наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов, включенные в Список наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в Республике Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан, международными договорами Республики Казахстан, в том числе Конвенцией ООН о борьбе против незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ 1988 года;

5) психотропные вещества - вещества синтетического или природного происхождения, включенные в Список наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих контролю в соответствии с законодательством Республики Казахстан, международными договорами Республики Казахстан, в том числе Конвенцией о психотропных веществах 1971 года.

Глава 2. Пояснение по заполнению Формы

В графе 1 указывается порядковый номер;

В графе 2 указывается наименование лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоров;

В графе 3 указывается лекарственная форма (раствор для инъекций, таблетки, капсулы порошок для приема внутрь и другие);

В графе 4 указывается дозировка (10 мг, 1 мл, 5 % и другие);

В графе 5 указывается единица измерения (мг, мл, % и другие);

В графе 6 указывается остаток лекарственных средств на начало отчетного года;

В графе 7 указывается приход лекарственных средств за отчетный год;

В графе 8 указывается расход лекарственных средств за отчетный год;

В графе 9 указывается остаток лекарственных средств на конец отчетного года

Приложение 16
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан

**Акт приема-передачи лекарственных средств, содержащих наркотические средства,
психотропные вещества**

Таблицы II Списка, оставшихся после смерти пациента

от " ___ " _____ 20__ г.

Название организации здравоохранения

Ф.И.О. (при его наличии), адрес умершего пациента

Мы, нижеподписавшиеся: составили настоящий акт о том, что родственником
умершего

Ф.И.О. (при его наличии) родственника

были переданы в _____

(наименование организации)

(наименование лекарственного средства, количество)

Принял Ф.И.О. (при его наличии), подпись

Сдал Ф.И.О. (при его наличии), подпись

Дата:

Приложение 17
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан

Журнал учета неиспользованных лекарственных средств, содержащих наркотические средства, психотропные вещества

Таблицы II Списка, сданных родственниками умерших больных

№ п/п	Дата поступления	Ф.И.О. (при его наличии) адрес пациента	Наименование сданных лекарственных средств	Единица измерения	Количество	Фамилия и подпись сдавшего	Фамилия и подпись принявшего	Отметка о количестве и способе уничтожения
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Приложение 18
к правилам использования
в медицинских целях
наркотических средств,
психотропных веществ
и прекурсоров,
подлежащих контролю
в Республике Казахстан

Акт уничтожения лекарственных средств, пустых флаконов и ампул, сырья, материалов, остатков материалов, проб, отходов, полупродуктов, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка

г. _____ от _____

Комиссия в составе (не менее 3-х человек)

1) Ф.И.О. (при его наличии), должность руководителя организации здравоохранения;

2) Ф.И.О. (при его наличии), должность ответственного лица организации здравоохранения;

3) Ф.И.О. (при его наличии), должность представителя уполномоченного государственного органа в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов и прекурсоров.

произвела уничтожение за период с "___" _____ 20__ г.

по "___" _____ 20__ г. лекарственных средств, пустых флаконов и ампул, сырья, материалов, остатков материалов, проб, отходов, полупродуктов, содержащих наркотические средства, психотропные вещества Таблицы II Списка:

№ п/п	Наименование*	Единица измерения	Количество	Основание для уничтожения/ причина уничтожения	Способ уничтожения
-------	---------------	-------------------	------------	--	--------------------

* Для лекарственных средств указывается лекарственная форма, дозировка, серия

Председатель: _____ (подпись)

Члены комиссии: _____ (подпись)

_____ (подпись)

© 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан»
Министерства юстиции Республики Казахстан