

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

НАРЕДБА № 4

от 15 януари 2001 г.

за условията и реда за предписване и отпускане на лекарствени продукти

(Обн. ДВ бр. 10/2001 г., изм. доп. 74/2002 г. и бр. 82/2003 г., изм. доп. ДВ бр. 32/2005 г., бр. 34/2006 г., отм. ДВ бр. 21/2009 г.)

Г л а в а п ъ р в а

ОБЩИ ПОЛОЖЕНИЯ .

Чл. 1. С тази наредба се определят лицата с медицинска правоспособност, които могат да издават рецепти, редът за предписването на лекарствени продукти, срокът за изпълнението, случаите и редът, при които фармацевтът може да откаже да изпълни лекарско предписание или да извърши промяна в него.

Чл. 2. (1) Режимът на предписване на лекарствените продукти е определен в разрешението за употреба на лекарствения продукт.

(2) Лекарствените продукти, които се отпускат без лекарско предписание в аптеките, са посочени в приложение № 1.

(3) Лечебните растения, които съдържат отровни и силно действащи вещества (приложение № 2), се отпускат в аптеките само по лекарско предписание.

Чл. 3. Лекарствените продукти, съдържащи вещества с висока степен на риск от приложение № 2 и рисковни вещества от приложение № 3 към чл. 3, ал. 2 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите (ЗКНВП), се отпускат по реда на чл. 11.

Г л а в а в т о р а

ЛИЦА С МЕДИЦИНСКА ПРАВОСПОСОБНОСТ, КОИТО МОГАТ ДА ИЗДАВАТ РЕЦЕПТИ

Чл. 4. (1) Право да предписват разрешени за употреба в страната лекарствени продукти и да издават рецепти имат само правоспособни лекари и стоматолози, регистрирали лечебно заведение или работещи по трудов договор в такова.

(2) Фелдшерите имат право да предписват разрешени за употреба в страната лекарствени продукти, с изключение на тези от приложение № 3, само при сключен договор с лечебно заведение.

Чл. 5. (изм. доп. ДВ бр. 32/2005 г.) В регионалните центрове по здравеопазване (РЦЗ) се водят отделни регистри за лекарите, които предписват лекарствени продукти, съдържащи високорискови упойващи и психотропни вещества, както и за лекарите, които имат право да предписват лекарства по реда на Наредбата за реда за предписване и получаване на лекарства за скъпоструващо лечение, заплащани от републиканския бюджет (ДВ, бр. 90 от 2000 г). В регистъра се вписват данните на лекарите по документи за самоличност, личен код и кодът на практиката или лечебното заведение.

Г л а в а т р е т а

ПРЕДПИСВАНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Раздел I

Ред за предписване на лекарствени продукти

Чл. 6. (1) Предписването на лекарствени продукти се извършва на рецептурна бланка с бял цвят (приложение № 4).

(2) Предписването на лекарствените продукти в лечебни заведения със стационар за лежачо болните пациенти се извършва на лекарствен лист (приложение № 5).

(3) Предписването на лекарствените продукти се извършва с мастило или химикалка върху лицевата страна на рецептурната бланка или лекарствения лист.

(4) Върху рецептурната бланка задължително се отбелязва режимът на отпускане - за еднократно или многократно отпускане, като при многократното отпускане се уточнява и колко пъти ще се изпълнява рецептата.

Чл. 7. (1) Рецептурната бланка и лекарственият лист съдържат:

1. "инскрипцио" - собствено и фамилно име на лицето по чл. 4, наименование, телефон, регистрационен номер и адрес на здравното или лечебното заведение;

2. "прескрипцио" - наименование, количество на лекарствено вещество в лекарствена форма и количеството на лекарствения продукт; количеството се изписва с цифри, а при предписване на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества - и с думи;

3. "сигнатура" - посочват се еднократната и денонощната доза на лекарствения продукт, продължителността на курса на лечение и необходимостта от повтарянето му; дозата се изписва с цифри; при предписване на доза, по-висока от максимално определената при разрешаването за употреба на лекарствения продукт, предписващият се подписва срещу превишената доза; не се допускат общи изрази като: "известно", "по наставление", "по схема" и др.;

4. "субскрипцио" - указания за начина на изпълнение на предписанието; при използване на указанията "цито", "цитисимо" или "статим" задължително се записва часът на предписването на лекарствения продукт;

5. подпис, личен печат на лекаря или стоматолога и печат на лечебното заведение;

6. трите имена на пациента, възрастта и точния му адрес, като при бременна жена, кърмачка или дете се отразява и това обстоятелство, като лекарят поставя печат с червен надпис.

(2) Лекарственият лист се попълва от лекуващия лекар в три екземпляра под индиго, подписва се от началника на отделението и се предава в болничната аптека.

Чл. 8. (1) Лекарствените продукти се изписват четливо на латиница с международното непатентно или фармакопейно наименование на лекарственото им вещество или търговските им наименования.

(2) Количеството на лекарственото вещество в предписвания лекарствен продукт се изразява:

1. в грамове, когато е един грам или над един грам (g);

2. в милиграми, когато е по-малко от един грам (mg);

3. количества, по-малки от един милиграм, се означават в микрограми; като тази мерителна единица не се съкращава, а се изписва с думи (microgram);

4. обемите се изразяват в милилитри (ml);

5. в международни единици (IU) - за лекарствени продукти от биологичен произход.

(3) Съкращенията на лекарствената форма се изписват върху рецептата в съответствие с действащата в страната фармакопея.

(4) Забранява се използването на съкращения и поправки при изписване на наименованията на лекарствените продукти.

Чл. 9. Екстемпоралните лекарствени форми се предписват на отделна рецептурна бланка.

Чл. 10. При предписване на всеки отделен лекарствен продукт лицето по чл. 4 е задължено да се информира от пациента за предшестващо или съпътстващо лечение с други лекарствени продукти.

Раздел II

Предписване на лекарствени продукти,
съдържащи наркотични вещества

Чл. 11. (1) Предписването на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, се извършва на специална рецептурна бланка за упойващи и психотропни вещества (приложение № 6), с жълт цвят - за наркотичните вещества от приложение № 2 към чл. 3, ал. 2 ЗКНВП, и със зелен цвят - за наркотичните вещества от приложение № 3 към чл. 3, ал. 2 ЗКНВП.

(2) Лекарствените продукти от приложение № 7, съдържащи наркотични вещества в комбинация, се предписват на рецептурната бланка по ал. 1 със зелен цвят.

(3) Специалната рецептурна бланка се отпечатва в три екземпляра на химизирана хартия и съдържа освен данните по чл. 7 и следните допълнителни данни:

1. серия и номер на рецептурната бланка;
2. надпис "Документ, който подлежи на специален отчет".

(4) Срокът на валидност на специалната рецепта е 7 дни от датата на издаването ѝ.

Чл. 12. (1) Рецептата се издава в три екземпляра, първите два от които се предават на пациента, а третият се съхранява от лекаря в продължение на една година и се предоставя на контролните органи при проверка.

(2) След изтичане на срока по ал. 1 рецептите се предават с приемно-предавателен протокол на инспекторите в РЦЗ, които ги съхраняват за срок 10 години.

(3) В случаите, когато лекарственият продукт се заплаща от републиканския бюджет по реда на Наредбата за реда за предписване и получаване на лекарства за скъпоструващо лечение, заплащани от републиканския бюджет, лекарят задължително отбелязва в рецептурната бланка (приложение № 6), че лекарственият продукт се заплаща от МЗ.

(4) В случаите, когато лекарственият продукт се заплаща от Националната здравноосигурителна каса (НЗОК), лекарят задължително попълва кода на НЗОК на съответния лекарствен продукт.

(5) По преценка на лекаря на една рецептурна бланка може да се предписва повече от един лекарствен продукт, съдържащ наркотични вещества с различни дозови единици.

(6) Забранява се предписването на лекарствени продукти, които не съдържат наркотични вещества, на специалните рецептурни бланки.

Чл. 13. (1) Предписването на лекарствени продукти от приложения № 2 и 3 към чл. 3, ал. 2 ЗКНВП, съдържащи наркотични вещества, в лечебните заведения със стационар за лежачо болните се извършва на отделен лекарствен лист.

(2) Лекарственият лист се попълва в три екземпляра - първият е за счетоводството на лечебното заведение, вторият - за болничната аптека, а третият се предава в отделението заедно с лекарствените продукти.

Чл. 14. (Изм. доп. ДВ бр. 82/2003 г.) При предписването на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, се спазват следните изисквания:

1. количеството на лекарствените продукти се изписва с цифри и с думи;
2. количеството на предписания лекарствен продукт не може да надвишава терапевтичната доза за 30 дни.

Чл. 15. (Изм. доп. ДВ бр. 82/2003 г.) Лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, в количества до 50 мг за дозова единица в комбинация с други лекарствени вещества се предписват на обикновена рецептурна бланка за еднократно отпускане и в количества, съобразени с дневната дозировка, за не повече от 30 дни.

Чл. 16. Лицето по чл. 5 е длъжно да се информира за вида и количеството на лекарствени продукти по предишни предписания на пациента, както и за срока, за който те са направени.

Раздел III

Предписване на лекарства, заплащани със средства от републиканския бюджет за лечение на заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване
(Наименование, изм. ДВ бр. 34/2006 г.)

Чл. 17. (изм. доп. ДВ бр. 34/3006 г.) Лицата по чл. 4 могат да предписват лекарствени продукти, заплащани със средства от републиканския бюджет за лечение на заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване на основание Наредба № 34 от 2005 г. за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване (ДВ, бр. 95 от 2005 г).

Чл. 18. Лекарствени продукти за лечение на заболявания извън обхвата на задължителното здравно осигуряване, които се заплащат от републиканския бюджет и се осигуряват от МЗ по реда на Наредба № 34 за реда за заплащане от републиканския бюджет на лечението на българските граждани за заболявания, извън обхвата на задължителното здравно осигуряване, се предписват на рецептурна бланка (приложение № 8) за амбулаторно лечение или на лекарствен лист (приложение № 5) за стационарно болните.

Чл. 19. Количеството на изписаните лекарства може да бъде за срок до 30 дни с изключение на тези по чл. 11, чийто срок е 15 дни.

Чл. 20. (изм. доп. ДВ бр. 34/3006 г.) Предписаните лекарствени продукти по реда на чл. 18 се вписват в медицинската документация.

Чл. 21. Рецептата се издава в два екземпляра. Първият екземпляр се съхранява в аптеката, а вторият - в счетоводството на съответното лечебно заведение в продължение на 5 години.

Чл. 22. Рецептите по чл. 18 са валидни за срок 15 дни от датата на издаването им.

Раздел IV

Предписване на лекарства, заплащани напълно или частично от НЗОК

Чл. 23. (1) (предишен чл. 23, изм. доп. ДВ бр. 32/2005 г.) Лицата по чл. 4, работещи в лечебни и здравни заведения, сключили договор с районна здравноосигурителна каса (РЗОК), могат да предписват лекарства за лечение на здравноосигурени лица.

(2) (нова - доп. ДВ бр. 32/2005 г.) Извън случаите по ал. 1 лекарства, заплащани напълно или частично от НЗОК, могат да се предписват от лекари и стоматолози, работещи в лечебни заведения за извънболнична помощ по чл. 5, ал. 1 от Закона за лечебните заведения, които са към Министерството на правосъдието.

Чл. 24. (Изм. доп. 74/2002 г.) Лекарствените продукти, които напълно или частично се заплащат от НЗОК, се предписват на рецептурна бланка (приложение № 9) или протокол (приложения № 10).

Чл. 25. Лицата по чл. 23 съхраняват третия екземпляр от рецептата, на която са предписани лекарства, заплащани напълно или частично от НЗОК, за отчетност и контрол.

Чл. 26. (1) Лицата по чл. 23 имат право да изписват на една рецептурна бланка до три лекарствени продукта и на един протокол - един лекарствен продукт, свързани с лечението на едно заболяване.

(2) Промени в предписаните лекарствени продукти може да прави само лекарят, издал рецептата, като за целта той я подменя с нова.

Чл. 27. (1) (Предишен чл. 27 -изм. доп. 74/2002 г.) Лицата по чл. 23 имат право да изписват лекарствени продукти, за които НЗОК напълно или частично заплаща, в следните количества:

1. за лечение на остри състояния - лекарствени продукти за не повече от 10 дни;
2. за лечение на хронични заболявания - лекарствени продукти за не повече от 30 дни.

(2) (Нова - доп. 74/2002 г.) Когато лекарственият продукт е в опаковка, надвишаваща 30-дневния срок на лечение, лицата по чл. 23 посочват в рецептурната бланка и амбулаторния лист срока, за който се предписва.

Чл. 28. Предписаните лекарствени продукти се вписват в амбулаторния лист на пациента.

Чл. 29. (1) Лицата по чл. 23 са длъжни да уведомят здравноосигуреното лице - респ. негов родител, настойник или попечител, за вида на предписаните лекарствени продукти, тяхното действие, странични реакции, ред и начин на приемане, за сумата, която следва да заплати,

ако лекарственият продукт се заплаща частично от НЗОК, както и за таксата за предписание, която се заплаща в аптеката при изпълняване на рецептата.

(2) Уведомяването на здравноосигуреното лице, респ. неговия родител, настойника, попечителя, се удостоверява с подписа му в амбулаторния лист.

Чл. 30. (1) (Предишен чл. 27 -изм. доп. 74/2002 г.) Рецептите, изписани по реда на този раздел, имат срок на валидност до 7 календарни дни, а протоколите - до 6 месеца считано от датата на издаване.

(2) (Нова - доп. 74/2002 г.) При остри заболявания лицата по чл. 23 задължително указват срока на валидност на рецептата.

Глава четвърта

ОТПУСКАНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Раздел I

Приемане и изпълнение на лекарствените предписания

Чл. 31. При приемането на рецептите и лекарствените листове фармацевтът се задължава да:

1. проверява дали са спазени изискванията на глави втора и трета;
2. (изм. доп. ДВ бр. 32/2005 г.) остойносттава предписаните лекарствени продукти и се подписва; спомагателните материали и опаковките, които се използват при приготвянето на екстемпоралните лекарствени форми в аптеките, се вписват по вид и количество и се остойносттават съгласно Наредбата за правилата за образуване и регистриране на цени на лекарствените продукти при продажбата им на дребно, приета с Постановление № 257 на Министерския съвет от 2004 г. (ДВ, бр. 87 от 2004 г.)

Чл. 32. (1) В аптеката задължително се съхранява в продължение на една година информация за:

1. приетите и изпълнените рецепти;
 2. получените лекарствени продукти по партиди.
- (2) На гърба на всяка рецепта фармацевтът поставя печат, който съдържа:

1. номера и датата на разрешението за откриване на аптеката;
2. номера и датата на приемане на рецептата;
3. подпис на изпълнилия предписанието;
4. подпис на отпускания лекарствените продукти.

Чл. 33. В аптеките рецептите се изпълняват приоритетно по следния ред:

1. рецепти с указание "cito", "цитисимо" или "статим" се изпълняват незабавно, като върху тях се отбелязва часът на постъпването в аптеката и на изпълнението им;
2. рецепти за деца до 14 години;
3. всички останали рецепти се изпълняват по реда на постъпването им.

Чл. 34. (1) При отпускане на предписани лекарствени продукти се спазва следният ред:

1. когато лекарственият продукт е предписан чрез международно непатентно или фармакопейно наименование на лекарственото вещество, се отпуска лекарствен продукт, произведен и разрешен за употреба в страната, която съдържа предписаното лекарствено вещество, като задължително се спазват предписаната лекарствена форма и количество в дозова единица;
2. когато лекарственият продукт е предписан под търговско наименование, се отпуска точно предписаният продукт.

(2) Когато аптеката не разполага с предписания лекарствен продукт, фармацевтът е длъжен да го осигури в срок до 24 часа. В този случай датата и часът на постъпването на рецептата се отразяват върху нея.

(3) Върху окончателните опаковки на лекарствените продукти, отпускани по рецепти, в аптеката се поставя етикет, който съдържа:

1. номер и дата на издаденото разрешение за откриване на аптеката;
2. номера и датата на приемане на рецептата;
3. начин на употреба на лекарствения продукт;
4. показания, срок на годност, начин на съхранение;
5. дата на приготвянето - за екстемпоралните форми;
6. име и възраст на болния.

Чл. 35. (1) След отпускането на предписаните лекарствени продукти рецептата се връща на приносителя ѝ.

(2) В аптеките на лечебните заведения за болнична помощ, посочени в приложение № 1 на Наредбата за реда за предписване и получаване на лекарства за скъпоструващо лечение, заплащани от републиканския бюджет, се задържа единият екземпляр на рецептата, който се съхранява в продължение на 5 години.

(3) В аптеката се задържат и рецептите, които се изплащат от НЗОК, рецепти, подлежащи на контрол по ЗКНВП, или на които е изписан лекарствен продукт за еднократно отпускане. При поискване от приносителя фармацевтът издава копие на задържаната в аптеката рецепта.

Чл. 36. При отпускане на лекарства фармацевтът е длъжен да предостави информация и съвети на пациентите, изразени ясно, на език, лесен за възприемане, относно безопасното и ефективното приемане и използване на лекарствените продукти.

Чл. 37. (1) Предписания, които не отговарят на изискванията по глави втора и трета, не се изпълняват.

(2) При възникнало съмнение относно предписаното в рецептата фармацевтът е длъжен, преди да отпусне лекарствения продукт, да се консултира с предписалия рецептата лекар.

Чл. 38. (1) Не се отпускат лекарствени продукти по копие на оригинална рецепта освен в случаите, когато е отбелязано, че лекарственият продукт е за многократно отпускане.

(2) Срокът на валидност на рецептите се отбелязва върху самите тях.

Чл. 39. (1) Преди отпускане на лекарствени продукти без рецепта фармацевтът се информира за заболяванията на пациента, както и за видовете лекарствени продукти, които той приема в момента, фармацевтът задължително дава точни и подробни указания за начина на употреба, условията за съхранение в домашна обстановка, нежеланите лекарствени реакции и влиянието на някои фактори при приемането на тези лекарствени продукти.

(2) Лекарствените продукти по ал. 1 не се отпускат на малолетни лица.

Раздел II

Отпускане на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества

Чл. 40. (1) Лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, предписани по реда на глава трета, раздел II, се отпускат в аптеки, които:

1. са получили лицензия за търговия на дребно и съхраняване на наркотични вещества по реда на ЗКНВП;
2. се намират на територията на общината по местоиздаване на рецептата.

(2) Когато не е налице изискването по ал. 1, т. 2, тези лекарствени продукти се отпускат в най-близката аптека на територията на областта, посочена от инспектора по наркотичните вещества към РЦЗ.

Чл. 41. (1) При приемане на рецептите и лекарствените листове фармацевтът задължително проверява дали са спазени изискванията за предписване на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, и на първия екземпляр отбелязва трите имена и данните от документа за самоличност на приносителя на рецептата.

(2) Първият екземпляр от рецептата се задържа в аптеката. Рецептите се подреждат в хронологичен ред и се съхраняват в срок една година, като се предоставят на контролните органи при проверка.

(3) В случаите, когато лекарственият продукт се заплаща от НЗОК, на всяко 15-о или 30-о число на месеца вторият екземпляр на рецептата се предава на РЗОК за отчетност и контрол.

(4) В случаите, когато лекарственият продукт не се заплаща от НЗОК, вторият екземпляр се изпраща на инспектора по наркотичните вещества в РЦЗ в срок до 10 дни след края на всеки месец.

Чл. 42. (1) В аптеките на лечебните заведения със стационар след изпълнение на предписанията по лекарствения лист фармацевтът задържа втория екземпляр от лекарствения лист, като го съхранява в аптеката за срок една година и е длъжен да го представи на контролните органи при проверка.

(2) След изтичане на срока по ал. 1 лекарствените листове се предават с приемно-предавателен протокол на инспекторите в РЦЗ, които ги съхраняват за срок 10 години.

Чл. 43. (1) Рецептите, по които са отпуснати лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, се задържат в аптеката и се съхраняват за срок една година.

(2) След изтичане на срока по ал. 1 рецептите се предават с приемно-предавателен протокол на инспекторите в РЦЗ, които ги съхраняват за срок 10 години.

Чл. 44. Забранява се отпускане на лекарствени продукти по рецепта или лекарствен лист, предписани преди повече от 7 дни, с изключение на тези, предписани по реда на чл. 22.

Чл. 45. (1) Забранява се отпускане на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, от приложения № 2 и 3 към чл. 3, ал. 2 ЗКНВП в количества, различни от предписаните.

(2) При установяване на несъответствия в предписанието и максимално допустимата доза фармацевтът в аптеката е длъжен да се консултира с предписалия рецептата лекар.

(3) При невъзможност за изпълнение на предписанието след консултацията по ал. 2 рецептата се връща на лекаря за анулиране.

Чл. 46. Забранява се отпускане на лекарствени продукти по реда на този раздел, когато приносителят на рецептата е под 18 години.

Раздел III

Отпускане на лекарствени продукти, заплащани напълно от МЗ и пълно или частично от НЗОК

Чл. 47. (1) Отпускането на лекарствени продукти, предписани по реда на глава трета, раздел III, се извършва от аптеки на лечебни заведения за болнична помощ, посочени в приложение № 1 на Наредбата за реда за предписване и получаване на лекарства за скъпоструващо лечение, заплащани от републиканския бюджет.

(2) (Нова - доп. ДВ бр. 82/2003 г.) Когато приносителят на рецептата е лице, различно от лицето по чл. 7, ал. 1, т. 6, на гърба на първия екземпляр на рецептата се отбелязват трите му имена и данните от документа за самоличност.

(2) (Предишна ал. 2 -изм. доп. ДВ бр. 82/2003 г.) Отпускането на лекарствени продукти, предписани по реда на глава трета, раздел IV, се извършва от аптеки, сключили договор с РЗОК.

Чл. 48. Рецептите и протоколите не се изпълняват и се връщат на приносителя им, когато:

1. рецептурната бланка не съдържа изцяло попълнени всички данни;
2. срокът на валидност е изтекъл;
3. предписаното лекарство не се заплаща напълно или частично от НЗОК;
4. са допуснати грешки и несъответствия при попълване на бланките.

Чл. 49. Фармацевтът, отпускащ лекарствата, няма право да нанася поправки върху рецептурната бланка. При допуснати грешки и явни несъответствия рецептата не се изпълнява и се връща на приносителя.

Раздел IV

Отпускане на лекарствени продукти в лечебни заведения със стационар

Чл. 50. (1) Лекарствените продукти за лежачо болните се отпускат от болничната аптека.

(2) (изм. доп. ДВ бр. 32/2005 г.) Когато лечебно заведение със стационар няма аптека, лекарственият лист се изпълнява чрез най-близката аптека на лечебното заведение със стационар. При спешни случаи се осигурява снабдяване с необходимия лекарствен продукт във възможно най-кратък срок. За ценообразуването на лекарствените продукти се спазват условията на Наредбата за правилата за образуване и регистриране на цени на лекарствените продукти при продажбата им на дребно.

Чл. 51. (1) Лекарствените продукти по лекарствени листове се отпускат поотделно за всеки пациент, като всеки вид лекарствен продукт се отпуска в отделна опаковка, върху която се отбелязват името и възрастта на болния, номерът на стаята, леглото и предписаната доза.

(2) Когато лекарственият продукт се отпуска в опаковка, различна от окончателната, освен данните по ал. 1 се отбелязват и всички данни от окончателната опаковка на производителя.

(3) След изпълнение на предписанията по лекарствения лист фармацевтът предава първия екземпляр от него в счетоводството на лечебното заведение, втория екземпляр оставя в аптеката на лечебното заведение, а третия предава в отделението заедно с лекарствените продукти за посочения пациент.

Глава пета

ОТПЕЧАТВАНЕ, РАЗПРЕДЕЛЯНЕ И КОНТРОЛ НА СПЕЦИАЛНИТЕ РЕЦЕПТУРНИ БЛАНКИ ЗА УПОЙВАЩИ И ПСИХОТРОПНИ ВЕЩЕСТВА И ЗА РЕЦЕПТУРНИТЕ БЛАНКИ, НА КОИТО СЕ ИЗПИСВАТ СЪПОСТРУВАЩИ ЛЕКАРСТВА. ЗАПЛАЩАНИ ОТ РЕПУБЛИКАНСКИЯ БЮДЖЕТ

Чл. 52. Министерството на здравеопазването организира и контролира отпечатването и разпределянето на специалните рецептурни бланки за отпускане на упойващи и психотропни вещества и рецептурните бланки, на които се изписват съпоструващи лекарства, заплащани от републиканския бюджет.

Чл. 53. Министерството на здравеопазването ежегодно в срок до 1 септември обявява и провежда конкурс за отпечатване на специални рецептурни бланки за упойващи и психотропни вещества и рецептурна бланка съгласно приложение № 8.

Чл. 54. (1) Отпечатаните рецептурни бланки се предоставят от изпълнителя на поръчката в РЦЗ в количества по предварително направена заявка.

(2) Рецептурните бланки за упойващи и психотропни вещества и рецептурните бланки, на които се изписват съпоструващи лекарства, заплащани от републиканския бюджет, се приемат от инспектора по наркотичните вещества и се съставя протокол в два екземпляра, който съдържа следните данни:

1. трите имена, ЕГН и данни от документа за самоличност на приемащия и предаващия;
2. брой на рецептурните бланки и брой на кочаните (карнетите), в които са оформени бланките;
3. серия, начален и краен номер на кочана (карнетата).

(3) Протоколите се подписват от приемащия и предаващия и се поставя печат на РЦЗ.

Чл. 55. (1) Инспекторите по наркотичните вещества към РЦЗ предоставят бланките на лицата по чл. 5 срещу подпис.

(2) Получените бланки се съхраняват лично от лекаря и не се преотстъпват.

Чл. 56. Инспекторите към РЦЗ отчитат получените специални рецептурни бланки, като водят регистър, в който се вписват:

1. трите имена на лекаря и регистрационният му номер съгласно регистъра в РЦЗ;
2. броят на получените кочани (карнети) и броят на рецептите в тях;
3. серията, първият и последният номер от кочана с рецептурни бланки;
4. датата на получаване и на предаване на рецептурните бланки.

Чл. 57. (1) За установени липси на рецептурни бланки за упойващи и психотропни вещества незабавно се уведомяват съответното районно полицейско управление и инспектора по чл. 17 ЗКНВП, като се посочват серията и номерът им.

(2) В срок 24 часа от уведомяването по ал. 1 инспекторът изпраща писмен сигнал до Националната служба по наркотиците, която обявява за невалидни рецептурните бланки с посочените серии и номера.

ДОПЪЛНИТЕЛНА РАЗПОРЕДБА

§ 1. По смисъла на тази наредба:

1. "Код на НЗОК" означава буквено-цифров код, чиято първа буква отговаря на първо ниво на Анатомо-терапевтичната класификация на СЗО, възприета в Република България.
2. "Валидност на рецептата" означава срока, за който тя може да бъде изпълнена в аптеката.
3. "Количество лекарствено вещество в дозова единица" на лекарствения продукт е съдържанието на лекарственото вещество, изразено количествено за една дозова единица (таблетка, капсула) или за единица маса или обем в зависимост от лекарствената форма.

ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

§ 2. Контролът по изпълнение на наредбата се осъществява от Министерството на здравеопазването, Националната служба по наркотиците, НЗОК, РЦЗ и Изпълнителната агенция по лекарствата.

§ 3. Министерството на здравеопазването и НЗОК контролират отпечатването, разпределението и отчитането на рецептурните бланки.

§ 4. Тази наредба се издава на основание чл. 67 от Закона за лекарствата и аптеките в хуманната медицина и чл. 60 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите и отменя Наредба № 30 от 1995 г. за условията и реда за предписване и отпускане на лекарствени средства (обн., ДВ, бр. 76 от 1995 г.; изм., бр. 26 от 1998 г.).