



Руководителям медицинских и  
аптечных организаций

**Министерство здравоохранения  
Забайкальского края**

Богомягова ул., д. 23, г. Чита, 672090  
Тел.: (3022) 21-11-10, факс: (3022) 21-06-63  
E-mail: [priemnaya@minzdrav.e-zab.ru](mailto:priemnaya@minzdrav.e-zab.ru)

[www.chitazdrav.ru](http://www.chitazdrav.ru)

ОГРН 1087536008526

ИНН 7536095695, КПП 753601001

на № 13.04.2012 № 5490  
От \_\_\_\_\_

**Уважаемые руководители!**

В связи с поступающими запросами от медицинских организаций в Министерство здравоохранения Забайкальского края, с просьбой разъяснить **расхождения** в правилах выписки рецептов в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 января 2019 года № 4н «Об утверждении порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения», а именно:

- п.20 приложения №1 «Порядок назначения лекарственных препаратов» (стр.7) говорится: «При оформлении назначения готового лекарственного препарата в рецепте на бумажном носителе или рецепте в форме электронного документа количество действующих веществ указывается **в соответствии с инструкцией** по медицинскому применению лекарственного препарата»;

- а в п.11 пп.1 (стр. 3) приложения №3 «Порядок оформления рецептурных бланков на лекарственные препараты, их учета и хранения»: «наименование лекарственного препарата (международное непатентованное наименование, группировочное или химическое наименование, торговое наименование) на латинском языке, форма выпуска, **дозировка**, количество».

Каждый производитель лекарственных средств в инструкции указывает дозировку по-разному. Пример: Сибазон производитель «Органика» - 0,005; Сибазон «Московский эндокринный завод» - 5 мг и т.д. В любом из указанных случаев, дозировка лекарственного препарата не меняется. И строго следовать инструкции практически не представляется возможным и не целесообразно.

Министерством здравоохранения Забайкальского края по данному вопросу был направлен запрос в Министерство здравоохранения Российской



Федерации и получен соответствующий ответ от Департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Минздрава России.

Инструкция по применению на лекарственный препарат включает в себя следующие разделы: сведения о регистрации лекарственного препарата, его торговом и международном непатентованном наименовании, лекарственной форме и составе лекарственного препарата, описании, фармакологических характеристиках и свойствах, показаниях, противопоказаниях, осторожности в применении, способе приема и дозах, побочном действии, передозировке и взаимодействии с другими лекарственными препаратами, а также форме выпуска, условиях хранения, сроке годности и условиях отпуска из аптечной организации.

Следовательно, оформляя назначение лекарственного препарата в соответствии с инструкцией по медицинскому применению на лекарственный препарат, медицинский работник руководствуется полной информацией о лекарственном препарате с целью его применения конкретным пациентом.

Поскольку одна и та же лекарственная форма лекарственного препарата может содержать отличное друг от друга количество действующего вещества, медицинскому работнику необходимо это учитывать при оформлении рецепта, используя, таким образом, вышеуказанную норму.

В тоже время пунктом 11 порядка оформления рецептурных бланков на лекарственные препараты, их учета и хранения, утвержденного приложением №3 к приказу № 4н, определено, что в графе «Rp» рецептурных бланков установленного образца указывается наименование лекарственного препарата (международное непатентованное наименование, группировочное или химическое наименование, торговое наименование) на латинском языке, форма выпуска, дозировка, количество.

**Таким образом,** оформление лекарственного препарата «Сибазон» (таблетки) на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88 будет выглядеть следующим образом:

Rp.: Diazepam 5 md in. tab. № 40.

D.S. Принимать по 1 таб. 2 раза в день.

Также медицинский работник, назначая лекарственный препарат, вполне может применить норму, установленную для назначения лекарственного препарата индивидуального изготовления, когда количество твердых и сыпучих фармацевтических субстанций указывается в граммах (0,001; 0,5; 1,0), жидких – миллилитрах, граммах и каплях.

В этом случае оформление лекарственного препарата «Сибазон» (таблетки) на рецептурном бланке № 148-1/у-88 может выглядеть следующим образом:

Rp.: Diazepamі 0,005

D.t.d. № 40.

S. Принимать по 1 таб. 2 раза в день.

По мнению департамента, оба варианта не противоречат установленным нормам.

И.о. министра



Д.С. Старновский

Согласовано: Т.Ю. Скрипниченко  
Л.Ю. Реук, 21-10-04

