

XIII.

**Формирование заявки на
наркотические и психотропные
лекарственные препараты**

Правила распределения,

реализации и отпуска НС и ПВ, а также
реализации и отпуска их прекурсоров

**утверждены постановлением правительства
РФ от 30 октября 2021 г. N 1871**

"Об утверждении Правил распределения,
реализации и отпуска наркотических средств и
психотропных веществ, а также реализации и
отпуска их прекурсоров и признании утратившими
силу некоторых актов и отдельных положений
некоторых актов Правительства Российской
Федерации"

- **Приобретение НиПЛП** аптечными и медицинскими организациями осуществляется у уполномоченных региональных или ведомственных организаций **в соответствии с ежегодным планом распределения** наркотических средств и психотропных веществ утвержденным Министерством промышленности и торговли РФ (далее - план распределения)

- Юридические лица, осуществляющие распределение НС и ПВ, используемых в медицинских целях, производят распределение **в соответствии с заявками организаций** на получение конкретных наркотических средств и психотропных веществ, представляемыми по установленной форме (далее - заявка).

- Для получения необходимых Ниплп аптечная или медицинская организация должна сформировать заявку на указанные лекарственные препараты и представить ее в уполномоченную региональную или ведомственную организацию.
- **расчет потребности** в НС и ПВ, используемых в медицинских целях, осуществляется организациями исходя из нормативов, утверждаемых Министерством здравоохранения РФ

При формировании заявки на наркотические и психотропные лекарственные препараты должны учитываться:

- 1) нормативы для расчета потребности, установленные приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации [от 1 декабря 2016 г. N 917н](#) «Об утверждении нормативов для расчета потребности в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения»;
- 2) методические [рекомендации](#) по определению потребности в наркотических средствах и психотропных веществах, предназначенных для медицинского применения, утвержденные приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 16 ноября 2017 г. N 913. (в ред. Приказа Минздрава России от 21.02.2020 N 120)

В заявке на НиПЛП должны быть указаны:

- 1) сведения об аптечной или медицинской организации;
- 2) регистрационный номер и дата предоставления имеющейся у организации лицензии на осуществление деятельности по обороту НС, ПВ и их прекурсоров;
- 3) наименования НС и ПВ, их форма выпуска, лекарственная форма, дозировка, упаковка и количество;
- 4) обоснование расчетов потребности в НиПЛП

- Заявка на НиПЛП подписывается руководителем аптечной или мед. организации, заверяется печатью (при наличии печати) и представляется в уполномоченную региональную или ведомственную организацию не позднее 15 сентября.
- ❖ Руководитель аптечной или мед. организации несет персональную ответственность за обоснованность и достоверность представленной заявки

- Уполномоченная региональная или ведомственная организация на основании полученных от юридических лиц заявок на НиПЛП формирует сводную региональную или ведомственную заявку и направляет ее в орган исполнительной власти субъекта РФ в сфере охраны здоровья или в федеральный орган исполнительной власти.

- **Сводная заявка подписывается** руководителем и заверяется печатью соответствующего органа исполнительной власти и представляется в Министерство промышленности и торговли РФ **не позднее 15 октября.**
- На основании сводных заявок и сведений о планируемых объемах Министерство промышленности и торговли РФ формирует план распределения и утверждает его **не позднее 1 декабря.**

- Министерством промышленности и торговли РФ утверждается план распределения наркотических средств и психотропных веществ **на следующий год** и направляется в органы исполнительной власти субъектов РФ в сфере охраны здоровья и в федеральные органы исполнительной власти.