

НАРЕДБА

за изменение и допълнение на Наредба № 4 от 2009 г. за условията и реда за предписване и отпускане на лекарствени продукти

(обн., ДВ, бр. 21 от 2009 г., изм. и доп., бр. 91 от 2009 г., бр. 94 от 2011 г., бр. 2 от 2012 г., бр. 81 и 104 от 2013 г., бр. 15, 68 и 95 от 2014 г., Решение № 5812 на Върховния административен съд на Република България от 2016 г. - бр. 91 от 2016 г., бр. 95 от 2018 г., бр. 68 и 90 от 2019 г., бр. 91 и 107 от 2020 г. и бр. 37, 47 и 94 от 2021 г.)

§ 1. В чл. 49а се правят следните изменения и допълнения:

1. Досегашният текст става ал. 1.

2. Създава се ал. 2:

„(2) При приемане на лекарствен лист в електронна форма магистър-фармацевтът съставя чрез специализиран софтуер втори електронен екземпляр на подписания по чл. 30а, ал. 3 лекарствен лист под същия номер с добавена в края на номера буква „А“, който не съдържа подпис на лекуващ лекар и началник на отделение. Вторият електронен екземпляр трябва да съдържа всички други реквизити, подпис на магистър-фармацевта, както и на лицата предали и приели лекарствените продукти.“

§ 2. В чл. 50 се правят следните изменения и допълнения:

1. Алинея 3 се изменя така:

„(3) Двата екземпляра на лекарствения лист в съвкупност, независимо дали са съставени на хартиен носител и/или в електронна форма, съставляват лекарствен лист съгласно приложение 5а.“

2. В ал. 4 се създава изречение второ:

„При осигурена техническа възможност журналът може да се съставя в електронна форма“.

§ 3. В чл. 70, ал. 1 изречение второ се отменя.

§ 4. В Приложение № 8д към чл. 50, ал. 4 колони „Брой отворени флакони за приготвяне на дозата“, „Остатък (mg/mcg/IU/MIU/MU)“ и „Срок на годност на остатъка“ се заличават.

ПРЕХОДНИ И ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

§ 5. Издадените до 1 май 2022 г. рецептурни бланки се изпълняват по досегашния ред до изтичане на срока на тяхната валидност.

§ 6. Параграф 3 влиза в сила от 1 май 2022 г.

ПРОФ. АСЕНА СЕРБЕЗОВА, ДФ

Министър на здравеопазването