



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минздрав России)
ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА**

Рахмановский пер., 3, Москва, ГСП-4, 127994
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

03 ОКТ 2013 № 14-3/10/2-7378

На № _____ от _____

О направлении требований к комплектации
лекарственными препаратами и медицинскими
изделиями КИМГЗ

Федеральные органы
исполнительной власти

Исполнительные органы
государственной власти субъектов
Российской Федерации

Руководителям органов управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

Организации
(по списку)


Министерство здравоохранения Российской Федерации информирует, что приказом Минздравсоцразвития России от 10 апреля 2012 г. № 335 признан не действующим на территории Российской Федерации приказ Министерства здравоохранения СССР от 18 августа 1988 г. № 660 «Об утверждении состава АИ-П». Приказом Росстандарта от 17 мая 2012 г. № 67-ст с 1 июля 2012 г. прекращено применение на территории Российской Федерации ГОСТ 23267-78 «Аптечки индивидуальные. Технические условия».

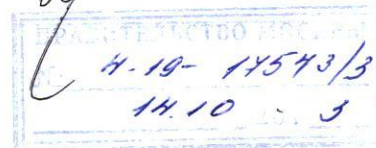
Минздравом России совместно с МЧС России разработаны и приказом Минздрава России от 15 февраля 2013 г. № 70н (зарегистрирован в Минюсте России 23 апреля 2013 г., регистрационный № 28259) утверждены требования к комплектации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями комплекта индивидуального медицинского гражданской защиты для оказания первичной медико-санитарной помощи и первой помощи (далее – требования).

Направляем данные требования для руководства при обеспечении населения и работников органов и организаций медицинскими средствами индивидуальной защиты и создании запасов указанных средств.

Приложение: на 7 л. в 1 экз.

А.Б. Белова
(495) 627-24-00 доб. 14-31


И.Н. Каграмян





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минздравсоцразвития России)

ПРИКАЗ

10 августа 2012

№ 335

Москва

**О признании не действующим на территории Российской Федерации
приказа Министерства здравоохранения СССР от 18 августа 1988 г.
№ 660 «Об утверждении состава АИ-П»**

Приказываю:

Признать не действующим на территории Российской Федерации
приказ Министерства здравоохранения СССР от 18 августа 1988 г. № 660
«Об утверждении состава АИ-П».

Министр


Т.А. Голикова



МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ
(Росстандарт)

П Р И К А З

17 мая 2012 г.

№ 67-ст

г. Москва

О прекращении применения межгосударственного стандарта на территории Российской Федерации

П р и к а з ы в а ю:

1. Прекратить применение на территории Российской Федерации ГОСТ 23267-78 «Аптечки индивидуальные. Технические условия» в связи с мотивированным предложением Минздравсоцразвития России об отмене действующего стандарта (письмо от 05.03.2012 № 14-8/10/2-1995) с 1 июля 2012 года.
2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Руководителя Федерального агентства Е.Р. Петросяна.

Руководитель
Федерального агентства

Г.И. Элькин



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

ПРИКАЗ

15 февраля 2013г.

Москва



№ 704

**Об утверждении требований к комплектации
лекарственными препаратами и медицинскими изделиями
комплекта индивидуального медицинского гражданской защиты
для оказания первичной медико-санитарной помощи и первой помощи**

В соответствии с пунктом 5.2.12 Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 19 июня 2012 г. № 608 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, № 26, ст. 3526),
п р и к а з ы в а ю:

1. Утвердить требования к комплектации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями комплекта индивидуального медицинского гражданской защиты для оказания первичной медико-санитарной помощи и первой помощи согласно приложению.

2. Настоящий приказ вступает в силу с 1 мая 2013 года.

Министр

В.И. Скворцова

**Требования к комплектации лекарственными препаратами
и медицинскими изделиями комплекта индивидуального медицинского
гражданской защиты для оказания первичной медико-санитарной помощи
и первой помощи**

1. Настоящие требования устанавливают требования к комплектации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями комплекта индивидуального медицинского гражданской защиты (далее – КИМГЗ), которым обеспечивается:

личный состав сил гражданской обороны (далее – личный состав формирований) и население в целях самостоятельного выполнения ими назначений медицинских работников по профилактике (предупреждению или снижению тяжести последствий) поражений в мирное и военное время;

личный состав формирований в целях выполнения им мероприятий по оказанию первой помощи пострадавшим.

Применение лекарственных препаратов, входящих в состав КИМГЗ, осуществляется только по назначению медицинских работников.

2. КИМГЗ, которым обеспечивается личный состав формирований, выполняющий задачи в районах возможного химического загрязнения (заражения) фосфорсодержащими органическими соединениями, включая отравляющие вещества, комплектуется лекарственными препаратами, обеспечивающими антидотный, антиэметический и анксиолитический эффекты, в количествах не менее:

карбоксим, раствор для внутримышечного введения 150 мг/мл, ампулы 1 мл – 1 ампула;

ондансетрон, таблетки покрытые оболочкой 4 мг – 2 таблетки.

КИМГЗ допускается комплектовать взамен лекарственного препарата карбоксим лекарственным препаратом пеликсим, раствор для внутримышечного введения, 1 мл в шприц-тюбик, в количестве не менее 1 шприц-тюбика.

3. КИМГЗ, которым обеспечивается личный состав формирований, выполняющий задачи в районах возможных пожаров, комплектуется лекарственными препаратами, обеспечивающими антидотный, антиэметический и анксиолитический эффекты, в количествах не менее:

цинка бисвинилимидазола диацетат, капсулы 120 мг – 1 капсула;

ондансетрон, таблетки покрытые оболочкой 4 мг – 2 таблетки.

КИМГЗ допускается комплектовать взамен лекарственного препарата цинка бисвинилимидазола диацетат, капсулы 120 мг, лекарственным препаратом цинка бисвинилимидазола диацетат, раствор для внутримышечного введения 60 мг/мл, 1 мл в ампуле, в количестве не менее 1 ампулы.

4. КИМГЗ, которым обеспечивается личный состав формирований, выполняющий задачи в районах возможного радиоактивного загрязнения (заражения), комплектуется лекарственными препаратами, обеспечивающими радиозащитный, антиэметический и анксиолитический эффекты, в количествах не менее:

калия йодид, таблетки 125 мг – 1 таблетка;

калий-железо гексацианоферрат, таблетки 500 мг – 2 таблетки;

ондансетрон, таблетки покрытые оболочкой 4 мг – 2 таблетки.

КИМГЗ, которым обеспечивается личный состав формирований, выполняющий задачи в очагах, в том числе вторичных, радиоактивного загрязнения (заражения), дополнительно комплектуется радиозащитным лекарственным препаратом Б-190, таблетки 150 мг, в количестве не менее 3 таблеток.

5. КИМГЗ, которым обеспечивается личный состав формирований, выполняющий задачи в районах возможного биологического загрязнения (заражения), комплектуется лекарственным препаратом, обеспечивающим бактериостатический эффект в широком спектре, доксицилин, капсулы 100 мг в количестве не менее 2 капсул.

6. КИМГЗ, которым обеспечивается личный состав формирований, комплектуется лекарственным препаратом, обеспечивающим обезболивающий эффект, в количестве не менее:

кеторолак, таблетки 10 мг – 1 таблетка.

КИМГЗ допускается комплектовать взамен лекарственного препарата кеторолак, таблетки 10 мг, лекарственным препаратом кеторолак, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 30 мг/мл, 1 мл в ампуле, в количестве не менее 1 ампулы.

КИМГЗ, которым обеспечивается личный состав формирований при его привлечении для проведения контртеррористической операции и в военное время, допускается дополнительно комплектовать лекарственным препаратом бупренорфин, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 0,3 мг/мл, 1 мл в шприц-тюбике, в количестве не менее 1 шприц-тюбика.

7. КИМГЗ, которым обеспечивается личный состав формирований для профилактики (предупреждения или снижения тяжести последствий) поражений с использованием лекарственных препаратов в виде раствора для внутримышечного введения или раствора для внутривенного и внутримышечного введения, комплектуется медицинскими изделиями в количестве:

шприц инъекционный однократного применения, 1 мл, с иглой 0,6 мм – пропорционально количеству ампул лекарственных препаратов в виде раствора для внутримышечного введения и (или) раствора для внутривенного и внутримышечного введения;

салфетка антисептическая из нетканого материала спиртовая – пропорционально количеству лекарственных препаратов в виде раствора для внутримышечного введения и (или) раствора для внутривенного и внутримышечного введения.

8. КИМГЗ, которым обеспечивается население (взрослое население и дети в возрасте старше 12 лет), проживающее или находящееся в районах возможного радиоактивного загрязнения (заражения), комплектуется лекарственными препаратами, обеспечивающими радиозащитный, антиэметический и анксиолитический эффекты, в количествах, не менее:

калия йодид, таблетки 125 мг – 1 таблетка;

калий-железо гексацианоферрат, таблетки 500 мг – 2 таблетки;

ондансетрон, таблетки покрытые оболочкой 4 мг – 2 таблетки.

9. КИМГЗ, которым обеспечивается население (взрослое население и дети в возрасте старше 12 лет), проживающее или находящееся в районах возможного биологического загрязнения (заражения), комплектуется лекарственным препаратом, обеспечивающим бактериостатический эффект в широком спектре, доксицилин, капсулы 100 мг в количестве не менее 2 капсул.

10. КИМГЗ, которым обеспечивается население (дети в возрасте до 12 лет), проживающее или находящееся в районах возможного радиоактивного загрязнения (заражения), комплектуется лекарственными препаратами, обеспечивающими радиозащитный, антиэметический и анксиолитический эффекты, в количествах не менее:

калия йодид, таблетки 40 мг – 2 таблетки;

калий-железо гексацианоферрат, таблетки 500 мг – 1 таблетка;

ондансетрон, таблетки покрытые оболочкой 4 мг – 1 таблетка.

11. КИМГЗ, которым обеспечивается население (дети в возрасте до 12 лет), проживающее или находящееся в районах возможного биологического загрязнения (заражения), комплектуется лекарственным препаратом, обеспечивающим бактериостатический эффект в широком спектре, амоксициллин + клавулановая кислота, таблетки покрытые плёночной оболочкой 250 мг + 125 мг, в количестве не менее 2 таблеток.

12. КИМГЗ, которым обеспечивается личный состав формирований для выполнения им мероприятий по оказанию первой помощи пострадавшим, комплектуется медицинскими изделиями в количествах не менее:

устройство для проведения искусственного дыхания «рот-устройство-рот» одноразовое плёночное – 1 штука;

жгут кровоостанавливающий матерчато-эластичный – 1 штука;

пакет перевязочный медицинский стерильный – 1 штука;

салфетка антисептическая из нетканого материала с перекисью водорода – 1 штука;

средство перевязочное гидрогелевое противоожоговое стерильное с охлаждающим и обезболивающим действием (не менее 20 см × 24 см) – 1 штука;

лейкопластырь рулонный (не менее 2 см × 5 м) – 1 штука;

перчатки медицинские нестерильные, смотровые – 1 пара;

маска медицинская нестерильная трёхслойная из нетканого материала с резинками или с завязками – 1 штука;

салфетка антисептическая из нетканого материала спиртовая – 1 штука.

КИМГЗ, которым обеспечивается личный состав формирований для выполнения им мероприятий по оказанию первой помощи пострадавшим, допускается дополнительно комплектовать следующими медицинскими изделиями:

средство перевязочное гемостатическое стерильное с аминокaproновой кислотой (не менее 6 см × 10 см);

средство перевязочное гемостатическое стерильное на основе цеолитов или алумосиликатов кальция и натрия или гидросиликата кальция (не менее 50 г);

средство перевязочное гидрогелевое для инфицированных ран стерильное с антимикробным и обезболивающим действием;

салфетка из нетканого материала с раствором аммиака.

13. КИМГЗ подлежит комплектации лекарственными препаратами и медицинскими изделиями, зарегистрированными в установленном порядке на территории Российской Федерации. Допускается комплектация КИМГЗ лекарственными препаратами и медицинскими изделиями перед его выдачей личному составу формирований или населению для использования. Условия временного размещения лекарственных препаратов и медицинских изделий до их использования по назначению должны соответствовать установленным их производителями требованиям по хранению.

14. Лекарственные препараты и медицинские изделия, которыми в соответствии с настоящими Требованиями комплектуется КИМГЗ, не подлежат замене лекарственными препаратами и медицинскими изделиями других наименований.

15. Количества лекарственных препаратов в настоящих требованиях приведены из расчёта однократного выполнения назначений медицинских работников.

16. По истечении сроков годности лекарственных препаратов и медицинских изделий или в случае их применения КИМГЗ, в случае предполагаемого дальнейшего его использования, подлежит пополнению.

17. Не допускается использование, в том числе повторное, медицинских изделий загрязнённых кровью и (или) другими биологическими жидкостями.

