

## НАРЕДБА

### за 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. ДВ, 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. и бр. 68 от 2019 г.)

**§ 1.** В Преходните и заключителни разпоредби се създава § 3а:

„§ 3а. В срок до 1 април 2020 г. лекарствените продукти, съдържащи трамадол 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.“

### ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

**§ 2.** В Наредба № 20 от 2001 г. за условията и реда, при които лекарствените продукти, съдържащи наркотични вещества, могат да бъдат освободени от някои мерки за контрол (обн. ДВ, бр. 49 от 2001 г., изм. и доп., бр. 71 от 2010 г., бр. 37 и 104 от 2013 г., бр. 68 от 2014 г. и бр. 68 от 2019 г.) се правят следните изменения и допълнения:

1. Заглавието на заключителната разпоредбата се изменя така:

„Преходни и заключителни разпоредби“

2. Създава се § 1:

„§ 1. В срок до 1 април 2020 г. за лекарствени продукти, съдържащи трамадол в комбинация и в количества до 50 мг за дозова единица и 1,25 % при неделимими продукти, не се изисква разрешително за внос и износ, издадено по реда на чл.47 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите.“

3. Досегашният параграф единствен става § 1а.

**КИРИЛ АНАНИЕВ**

*Министър на здравеопазването*