

O'ZBEKISTON RESPUBLIKASI  
VAZIRLAR MAHKAMASINING  
QARORI



ПОСТАНОВЛЕНИЕ  
КАБИНЕТА МИНИСТРОВ  
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

«27 » сентября 2019 у.

№ 818

Toshkent sh.

**О регулировании оборота сильнодействующих веществ  
в Республике Узбекистан**

В соответствии с постановлением Президента Республики Узбекистан от 6 сентября 2019 года № ПП-4438 «Об усилении мер по предотвращению незаконного оборота лекарственных средств», в целях совершенствования правового регулирования оборота сильнодействующих веществ Кабинет Министров постановляет:

**1. Утвердить:**

перечень сильнодействующих веществ согласно приложению № 1;

состав экспертной группы по подготовке предложений по внесению изменений и дополнений в перечень сильнодействующих веществ при Национальном информационно-аналитическом центре по контролю за наркотиками при Кабинете Министров Республики Узбекистан (далее – экспертная группа) согласно приложению № 2.

**2. Определить основными задачами экспертной группы:**

рассмотрение информации Министерства здравоохранения Республики Узбекистан, других заинтересованных министерств и ведомств, негосударственных некоммерческих организаций и средств массовой информации по вопросам реализации и незаконного оборота сильнодействующих веществ, в том числе результатов мониторинга потребления лекарственных средств в немедицинских целях;

изучение передового международного и зарубежного опыта в области регулирования оборота сильнодействующих веществ;

выработку предложений по внесению изменений и дополнений в перечень сильнодействующих веществ.

**3. Установить, что:**

экспертная группа осуществляет свою деятельность на общественных началах и проводит свои заседания по мере необходимости, но не реже одного раза в полгода;

предложения о внесении изменений и дополнений в перечень сильнодействующих веществ, подготовленные экспертной группой, вносятся в Кабинет Министров Министерством здравоохранения Республики Узбекистан по согласованию с заинтересованными министерствами и ведомствами.

4. Для выполнения возложенных нее задач предоставить экспертной группе право:

организовывать сбор и подготовку информационно-аналитических и методических материалов в целях мониторинга реализации и незаконного оборота сильнодействующих веществ, в том числе потребления лекарственных средств в немедицинских целях;

привлекать к работе экспертной группы специалистов министерств и ведомств;

организовывать специальные семинары и совещания в целях обмена опытом и необходимой информацией.

5. Национальному информационно-аналитическому центру по контролю за наркотиками при Кабинете Министров Республики Узбекистан в двухнедельный срок утвердить положение об экспертной группе.

6. Внести дополнения в некоторые решения Правительства Республики Узбекистан согласно приложению № 3.

7. Министерству здравоохранения Республики Узбекистан совместно с заинтересованными министерствами и ведомствами в месячный срок привести принятые ими нормативно-правовые акты в соответствие с настоящим постановлением.

8. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на заместителя Премьер-министра Республики Узбекистан по вопросам социального развития Абдухакимова А.А. и министра здравоохранения Республики Узбекистан Шадманова А.К.

Премьер-министр  
Республики Узбекистан



А. Арипов

Приложение № 1  
к постановлению Кабинета Министров  
от « 27 » сентября 2019 г. № 818

**Перечень  
сильнодействующих веществ**

№	Международное непатентованное название	Показатели крупного размера при квалификации преступного деяния (свыше граммов)
1	19-норандростенедиол	2,5
2	19-норандростенедион (эст-4-ен-3,17-дион)	2,5
3	1-тестостерон (17бета-гидрокси-5альфа-андрост-1-ен-3-он)	10
4	2,4-динитрофенол (2,4-DNP)	2
5	4-гидрокситетостерон (4,17бета-дигидроксиандрост-4-ен-3-он)	10
6	GW 1516 (2-[2-метил-4-[[4-метил-2-[4-(трифторметил)фенил]-1,3-тиазол-5-ил]метилсульфанил]фенокси]уксусная кислота) и другие субстанции со схожей химической структурой или схожими биологическими эффектами	5
7	Андростанолон	2,5
8	Андростенедиол	2,5
9	Андростенедион	2,5
10	Бенактизин (амизил) (2-диэтиламинового эфира бензиловой кислоты гидрохлорид)	2
11	Бензобарбитал (1-бензоил-5-этил-5-фенилбарбитуровая кислота)	10
12	Болазин (3,3'-(гидразин-1,2-диилиден)бис(2-метиландростан-17-ол))	10
13	Боластерон	10
14	Болденон	10
15	Болдион (андрост-1,4-диен-3,17-дион)	10
16	Гексобарбитал (5-(1-циклогексен-1-ил)-1,5-диметил-2,4,6(1Н, 3Н, 5Н)-пиrimидинтрион)	1
17	Гестринон	10
18	Даназол ((17альфа)-прегн-2,4-диен-20-ино2,3-d-изоксазол-17-ол)	20
19	Дегидрохорметилтестостерон (4-хлоро-17бета-гидрокси-17альфа-метиландрост-1,4-диен-3-он)	10
20	Дезоксиметилтестостерон (17альфа-метил-5альфа-андрост-2-ен-17бета-ол)	10
21	Дростанолон	10
22	Залепполи*	0,5
23	Зеранол (7,14,16-тригидрокси-3-метил-3,4,5,6,7,8,9,10,11,12-декагидро-1Н-бензо[с][1] оксациклотетрадецин-1-он)	10
24	Калустерон	10
25	Клостебол	2,5
26	Левомепромазин ((R)-2-метокси-N,N, бета- trimetil-10Н-фенотиазин-10-пропанамин)	2
27	Меболазин (3,3'-(гидразин-1,2-диилиден)бис(2,17-диметиландростан-17-ол))	10
28	Мезаболон (17-((1-метоксициклогексил)окси)андрост-1-ен-3-он)	10
29	Мепитиостан (17-метил-17-((1-метоксицикlopентил)окси)-2,3-эпитиоадростан)	10
30	Местанолон	10

31	Местеролон (1альфа-метиландростанодон)	2,5
32	Метандиенон (метандростенолон) (17бета-гидрокси-17альфа-метиландрост-1,4-диен-3-он)	2,5
33	Метандриол	10
34	Метастерон (2альфа,17альфа-диметил-5альфа-андростан-3-он-17бета-ол)	10
35	Мetenолон	10
36	Метил-1-тестостерон (17бета-гидрокси-17альфа-метил-5альфа-андрост-1-ен-3-он)	10
37	Метилдиенолон (17бета-гидрокси-17альфа-метилэстр-4,9-диен-3-он)	10
38	Метилнортестостерон (17бета-гидрокси-17альфа-метилэстр-4-ен-3-он)	10
39	Метилтестостерон	10
40	Метилтриенолон (17бета-гидрокси-17альфа-метилэстр-4,9,11-триен-3-он)	10
41	Метилэпитиостанол (17-метил-2,3-эпитиоандростан-17-ол)	10
42	Миболерон	10
43	Нандролон	2,5
44	Норболетон	10
45	Норклостебол	10
46	Норэтандролон	10
47	Оксаболон	10
48	Оксандролон	2,5
49	Оксиместерон	10
50	Оксиметолон	10
51	Орто-хлорбензилиденмалонодинитрил	2
52	Остарин ((2S)-3-(4-цианофенокси)-N-[4-циано-3-(трифторметил)фенил]-2-гидрокси-2-метилпропанамид) и другие субстанции со схожей химической структурой или схожими биологическими эффектами	2,5
53	Перец опьяняющий (кава-кава) и вещества, входящие в него	10
54	Прастерон (3-гидроксиандрост-5-ен-17-он)	10
55	Прегабалин*	10
56	Пропетандрол ((17-гидрокси-17-этил-19-норандрост-4-ен-3-ил)пропионат)	10
57	Пропилгекседрин	2
58	Простанозол ([3,2-с]пиразол-5альфа-этиоаллохолан-17бета-тетрагидропиранол)	10
59	Роксиволон (11,17-дигидрокси-17-метил-3-оксоандроста-1,4-диен-2-карбоновая кислота)	10
60	Сибутрамин, а также его структурные аналоги, обладающие схожим психоактивным действием	0,5
61	Спорынья (рожки спорыньи эрготаминового штамма, рожки спорыньи эрготоксинового штамма)	100
62	Станозолол	2,5
63	Стенболон	10
64	Тетрагидрогестрион (18альфа-гомо-прегн-4,9,11-триен-17бета-ол-3-он)	10
65	Тиоместерон (S,S'-(17-гидрокси-17-метил-3-оксоандрост-4-ен-1,7-диил)диэтантоат)	10
66	Тренболон	10
67	Тропикамид*	1
68	Флюоксиместерон	2,5

69	Формеболон	10
70	Фуразабол (17бета-гидрокси-17альфа-метил-5альфа-андростано [2,3-с]-фуразан)	10
71	Хинболон (квиноболон)	10
72	Хлороформ	1500
73	Циклопентолат*	1
74	Энестебол (4,17-дигидрокси-17-метиландроста-1,4-диен-3-он)	10
75	Эпитиостанол (2,3-эпитиоандростан-17-ол)	10
76	Эрготал (смесь фосфатов алкалоидов спорыны)	1
77	Этилхлорид (хлорэтил)	300
78	Этилэстренол (19-нор-17альфа-преги-4-ен-17-ол) и другие субстанции со схожей химической структурой или схожими биологическими эффектами	10

\* Розничная реализация (отпуск) осуществляется исключительно социальными аптеками и аптеками, имеющими лицензию на хранение и отпуск наркотических средств и психотропных веществ.

**Примечание.**

Кроме того, к сильнодействующим веществам относятся:

а) соли перечисленных в настоящем перечне веществ во всех случаях, когда существование таких солей возможно;

изомеры перечисленных в настоящем перечне веществ во всех случаях, когда существование таких изомеров возможно;

эфиры сложные и простые перечисленных в настоящем перечне веществ.

Показатели крупного размера при квалификации преступного деяния для таких солей, изомеров и эфиров устанавливаются как применяемые для соответствующих сильнодействующих веществ;

б) все лекарственные формы, смеси и растворы, в состав которых входит хотя бы одно вещество, перечисленное в настоящем перечне, при этом для лекарственной формы, смеси и раствора крупный размер определяется как крупный размер сильнодействующего вещества, содержащегося в лекарственной форме, смеси или растворе, для которого установлен наименьший крупный размер, исходя из общего количества, без пересчета на действующее вещество.

Приложение № 2  
к постановлению Кабинета Министров  
от « 27 » сентября 2019 г. № 818

**Состав экспертной группы  
по подготовке предложений по внесению изменений и дополнений  
в перечень сильнодействующих веществ при Национальном информационно-  
аналитическом центре по контролю за наркотиками  
при Кабинете Министров Республики Узбекистан**

**Национальный информационно-аналитический центр по контролю  
за наркотиками при Кабинете Министров Республики Узбекистан**

1. Директор (*председатель экспертной группы*)
2. Начальник Отдела координации деятельности по контролю за наркотиками
3. Ведущий эксперт Отдела координации деятельности по контролю за наркотиками

**Министерство здравоохранения Республики Узбекистан**

4. Специалист Главного управления организации лечебно-профилактической помощи
5. Специалист Управления регулирования обращений лекарственных средств и изделий медицинского назначения
6. Главный специалист по наркологии
7. Главный специалист по токсикологии

**Агентство по развитию фармацевтической отрасли  
при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан**

8. Председатель Комитета по контролю за наркотиками Государственного центра экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники
9. Председатель Фармакологического комитета Государственного центра экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники

**Служба государственной безопасности Республики Узбекистан**

10. Ответственный сотрудник (*по согласованию*)

**Генеральная прокуратура Республики Узбекистан**

11. Ответственный сотрудник (*по согласованию*)

**Министерство внутренних дел Республики Узбекистан**

12. Ответственный сотрудник
13. Эксперт Главного экспертизо-криминалистического центра

**Республиканский центр судебной экспертизы имени Х. Сулеймановой  
при Министерстве юстиции Республики Узбекистан**

14. Главный эксперт по специальности «криминалистическое исследование ядовитых веществ»

Приложение № 3  
к постановлению Кабинета Министров  
от « 27» сентября 2019 г. № 818

**ДОПОЛНЕНИЯ,  
вносимые в некоторые решения  
Правительства Республики Узбекистан**

**1.** Пункт 36 Положения о порядке розничной реализации лекарственных средств и изделий медицинского назначения, утвержденного постановлением Кабинета Министров от 6 апреля 2017 г. № 185 (СП Республики Узбекистан, 2017 г., № 4, ст. 40), после слов «анаболические средства» дополнить словами «лекарственные средства, включенные в перечень сильнодействующих веществ».

**2.** В Положении о порядке лицензирования розничной реализации лекарственных средств и изделий медицинского назначения, утвержденном постановлением Кабинета Министров от 12 мая 2017 года № 284 (СП Республики Узбекистан, 2017 г., № 5, ст. 71):

а) пункт 8 дополнить подпунктом «ю» следующего содержания:

«к) ведение бесперебойной видеофиксации и хранение в течение одного месяца видеозаписей процесса реализации (отпуска) лекарственных средств и изделий медицинского назначения (за исключением аптек и их филиалов, расположенных на территории сельских семейных поликлиник и сельских врачебных пунктов);

б) приложение № 2 дополнить пунктом 2.14 следующего содержания:

«2.14. Помещение реализации (торговый зал) должно быть оснащено оборудованием для бесперебойной видеофиксации и хранения в течение одного месяца видеозаписей процесса реализации (отпуска) лекарственных средств и изделий медицинского назначения (за исключением аптек и их филиалов, расположенных на территории сельских семейных поликлиник и сельских врачебных пунктов).».

**Примечание.** Пункт 1 вступает в силу с 1 декабря 2019 года.

Пункт 2 вступает в силу с 1 января 2020 года.

