

Прекурсоры списка IV	Ограничения на допуск лиц к работе, непосредственно связанной с прекурсорами	Лицензирование деятельности, связанной с производством, переработкой, хранением, реализацией, приобретением и использованием прекурсоров	Правила производства, переработки, хранения, реализации, приобретения, использования, перевозки и уничтожения прекурсоров	Требования об отчетности о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров	Лицензирование внешнеторговых операций с прекурсорами	Регистрация в специальных журналах любых операций с прекурсорами
Таблица I	<ol style="list-style-type: none"> Правила допуска лиц к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров НС и ПВ, установлены Постановлением Правительства РФ № 892. Допуск лиц к работе с прекурсорами НС и ПВ осуществляется руководителем (генеральным директором, директором) медицинской (фармацевтической) организации. В трудовой договор включаются взаимные обязательства медицинской (фармацевтической) организации и лица, связанных с оборотом прекурсоров. Не допускаются к работе с прекурсорами лица, не достигшие 18-летнего возраста, и лица, в отношении которых отсутствуют соответствующие справки из психоневротического и наркологического диспансеров, а также заключение ФСКН. 	Лицензированию подлежит деятельность по обороту прекурсоров, внесенных в таблицу I списка IV Перечня в соответствии с Положением о лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений, утвержденным Постановлением Правительства от 22.12.2011 № 1085.	<ol style="list-style-type: none"> Данные правила регламентированы Постановлением Правительства РФ № 640. Медицинские (фармацевтические) организации должны принимать меры для обеспечения безопасности такой деятельности и исключения доступа к прекурсорам посторонних лиц. Хранение прекурсоров осуществляется в изолированных помещениях, которые после окончания рабочего дня опечатываются (пломбируются). Руководителем медицинской (фармацевтической) организации назначаются лица, ответственные за хранение прекурсоров, устанавливается порядок хранения ключей от помещений, а также печатей (пломбировочных устройств). Реализация прекурсоров, внесенных в таблицу II списка IV перечня, физ.лицам осуществляется при предъявлении ими документа, удостоверяющего личность. Реализация прекурсоров, внесенных в таблицу I списка IV перечня, осуществляется юрлицам и ИП при предъявлении ими лицензии на осуществление деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, внесенных в таблицу I списка IV перечня, либо ее нотариально заверенной копии. Прекурсоры с истекшим сроком годности, а также подвергшиеся химическому или физическому воздействию, следствием которого стала их непригодность, исключая возможность восстановления или переработки, подлежат изъятию из обращения и последующему уничтожению в полном объеме. 	Требования о предоставлении отчетности установлены Постановлением Правительства РФ № 419. Медицинские (фармацевтические) организации, осуществляющие в установленном порядке производство прекурсоров, внесенных в список IV перечня, а также реализацию и использование прекурсоров, внесенных в таблицы I и II списка IV перечня, направляют почтовым отправлением с уведомлением о вручении либо доставляют нарочным в территориальные органы ФСКН по месту нахождения соответствующие отчеты, формы которых утверждены приложениями к Постановлению Правительства РФ № 419.	Ввоз (вывоз) прекурсоров, внесенных в Список I и Таблицу I Списка IV, осуществляются государственными унитарными предприятиями в порядке, установленном Правительством РФ, при наличии лицензии, выданной Министерством промышленности и торговли РФ.	<ol style="list-style-type: none"> Постановлением Правительства РФ № 419 утверждены Правила ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ. Данные правила не распространяются на ведение и хранение журналов в случаях, когда разрешается использование прекурсоров без лицензии (при экспертной и оперативно-розыскной деятельности). Журналы должны быть сброшюрованы, пронумерованы, заверены подписью руководителя медицинской (фармацевтической) организации и скреплены печатью.
Таблица II	Данная мера контроля не применяется	Данная мера контроля не применяется			Ввоз (вывоз) прекурсоров, внесенных в Таблицу II и Таблицу III Списка IV, осуществляется медицинскими (фармацевтическими) организациями независимо от их форм собственности в порядке, установленном Правительством РФ, при наличии лицензии на право выдаваемой Министерством промышленности и торговли РФ.	
Таблица III	Данная мера контроля не применяется	Данная мера контроля не применяется	Данная мера контроля не применяется	Данная мера контроля не применяется		