

Suvestinė redakcija nuo 2012-09-06 iki 2013-10-24

Įsakymas paskelbtas: Žin. 2002, Nr. [28-1013](#), i. k. 1022250ISAK00000112

LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO

Į S A K Y M A S

**DĖL RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTŲ BEI KOMPENSUOJAMŲJŲ MEDICINOS
PAGALBOS PRIEMONIŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) GYVENTOJAMS**

2002 m. kovo 8 d. Nr. 112

Vilnius

Pakeistas teisės akto pavadinimas:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Siekdamas gerinti receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarką:

Preambulės pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

1. T v i r t i n u pridedamus:

1.1. Receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams taisykles.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

1.2. Receptų blankų formas.

1.3. Kompensuojamųjų vaistų paso titulinį puslapį.

1.4. Kompensacijos rūšis.

1.5. Receptuose vartotinas santrumpas.

1.6. Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įmonėse, įstaigose, sąrašą.

1.7. Neteko galios nuo 2011-11-01

Punkto naikinimas:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin. 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

1.8. Receptų sunaikinimo tvarką.

1.9. Neteko galios nuo 2004-11-17

Punkto naikinimas:

Nr. [V-770](#), 2004-11-09, Žin. 2004, Nr. 166-6076 (2004-11-16), i. k. 1042250ISAK000V-770

Papildyta punktu:

Nr. [441](#), 2002-09-03, Žin., 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

2. Nuo 2002 m. rugpjūčio 1 d. l a i k a u netekusiu galios:

2.1. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. birželio 19 d. įsakymą Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ (Žin., 1997, Nr. [60-1435](#));

2.2. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. rugsėjo 23 d. įsakymą Nr. 506 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 dalinio pakeitimo“ (Žin., 1997, Nr. [91-2295](#));

2.3. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. gruodžio 11 d. įsakymą Nr. 673 „Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 dalinio pakeitimo“ (Žin., 1997, Nr. [116-2973](#));

2.4. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. gruodžio 22 d. įsakymo Nr. 701 „Dėl SAM 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 ir 1997 07 02 įsakymų Nr. 366, 367 dalinio pakeitimo“ (Žin., 1997, Nr. [119-3129](#)) 1 punktą;

2.5. Sveikatos apsaugos ministerijos 1998 m. birželio 4 d. įsakymą Nr. 295 „Dėl LR sveikatos apsaugos ministerijos 1997 07 19 įsakymo Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ dalinio pakeitimo“ (Žin., 1998, Nr. [56-1569](#));

2.6. Sveikatos apsaugos ministerijos 1998 m. rugsėjo 11 d. įsakymą Nr. 509 „Dėl SAM 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 dalinio pakeitimo ir papildymo“ (Žin., 1998, Nr. [81-2288](#));

2.7. sveikatos apsaugos ministro 1999 m. balandžio 29 d. įsakymą Nr. 198 „Dėl SAM 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ dalinio pakeitimo“ (Žin., 1999, Nr. [39-1242](#));

2.8. sveikatos apsaugos ministro 1999 m. gruodžio 31 d. įsakymą Nr. 569 „Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ dalinio pakeitimo“ (Žin., 2000, Nr. [4-109](#));

2.9. sveikatos apsaugos ministro 2000 m. vasario 23 d. įsakymą Nr. 106 „Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ dalinio pakeitimo“ (Žin., 2000, Nr. [18-447](#));

2.10. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. gruodžio 23 d. įsakymu Nr. 705 „Dėl narkotinių vaistų ir vaistinių medžiagų legalios apyvartos kontrolės“ (Žin., 1998, Nr. [3-65](#)) patvirtintų Narkotinių vaistų ir vaistinių medžiagų išrašymo sveikatos priežiūros įstaigose taisyklių 9 ir 10 punktus bei Narkotinių vaistų ir vaistinių medžiagų išdavimo vaistinėse taisyklių 4 punktą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, Žin., 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [266](#), 2002-06-10, Žin., 2002, Nr. 58-2364 (2002-06-14), i. k. 1022250ISAK00000266

3. L e i d ž i u laikinai, kol baigsis senojo pavyzdžio 1 formos receptų blankų atsargos, vaistus išrašyti senojo pavyzdžio 1 formos receptų blankuose.

4. Leidžiu laikinai, kol baigsis senojo pavyzdžio 3 formos receptų blankų atsargos, bet ne ilgiau kaip iki 2002 m. rugpjūčio 1 d., kompensuojamuosius vaistus ir medicinos pagalbos priemones išrašyti senojo pavyzdžio 3 formos receptų blankuose, laikantis šio įsakymo 2 punkte nurodytais teisės aktais patvirtintų receptų rašymo bei išdavimo taisyklių.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, Žin., 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [266](#), 2002-06-10, Žin., 2002, Nr. 58-2364 (2002-06-14), i. k. 1022250ISAK00000266

5. P a v e d u įsakymo vykdymą kontroliuoti viceministrui pagal administruojamą sritį.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-829](#), 2009-10-01, Žin., 2009, Nr. 120-5171 (2009-10-08), i. k. 1092250ISAK000V-829

SVEIKATOS
APSAUGOS MINISTRAS

KONSTANTINAS ROMUALDAS DOBROVOLSKIS

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d.
įsakymu Nr. 112

RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTŲ BEI KOMPENSUOJAMŲJŲ MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) GYVENTOJAMS TAISYKLĖS

Pakeistas priedo pavadinimas:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

I. BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Šios taisyklės reglamentuoja:

1.1. receptų rašymo tvarką, receptų blankų formas, receptuose vartotinas santrumpas;

1.2. vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams, receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones, ir receptų sunaikinimo vaistinėje tvarką.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

2. Taisyklės parengtos vadovaujantis Lietuvos Respublikos medicinos praktikos įstatymu (*Žin.*, 1996, Nr. [102-2313](#); 2004, Nr. [68-2365](#)), Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymu (*Žin.*, 2006, Nr. [78-3056](#)), Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymu (*Žin.*, 1998, Nr. [8-161](#)) bei kitais teisės aktais.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, *Žin.*, 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

3. Šios taisyklės nereglamentuoja paramos ir labdaros būdu gaunamų vaistų bei veterinarijos vaistų išrašymo ir išdavimo (pardavimo).

4. Taisyklėse vartojamos sąvokos:

4.1. *Neteko galios nuo 2006-11-22*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.* 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

4.2. *Neteko galios nuo 2005-11-16*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.* 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

4.3. *Neteko galios nuo 2006-11-22*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.* 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

4.4. **kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės** – medicinos pagalbos priemonės, įrašytos į sveikatos apsaugos ministro įsakymu patvirtintą Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašą (C sąrašą) (toliau – MPP);

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

4.5. **narkotinis vaistas** (vaistinis preparatas) – vaistas, kurio sudėtyje yra narkotinių ar psichotropinių medžiagų, įrašytų į Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro patvirtintų Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų II sąrašą (Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams)

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

4.6. psichotropinis vaistas (vaistinis preparatas) – vaistas, kurio sudėtyje yra psichotropinių medžiagų, įrašytų į Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro patvirtintų Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų III sąrašą (Psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams). Jiems priskiriami ir į šį sąrašą įrašyti kodeino preparatai

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

4.7. Neteko galios nuo 2006-11-22

Punkto naikinimas:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.* 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

4.8. Neteko galios nuo 2009-06-21

Punkto naikinimas:

Nr. [V-463](#), 2009-06-10, *Žin.* 2009, Nr. 73-2984 (2009-06-20), i. k. 1092250ISAK000V-463

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

4.9. receptas – nustatytos formos dokumentas, kurį išrašo gydytojas, skirdamas vaistus ir/ar medicinos pagalbos priemones;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

4.9¹. Reta liga – tai liga (ar sveikatos būklė), kuria serga mažiau kaip 5 iš 10 000 gyventojų. Retoms ligoms klasifikuoti naudojama Europos retų ligų klasifikacija skelbiama interneto tinklalapyje <http://www.orpha.net/>.

Papildyta punktu:

Nr. [V-367](#), 2012-04-26, *Žin.*, 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

4.10. kompensuojamųjų vaistų pasas – iš 3 formos receptų sudarytas dokumentas, skirtas vaistams ir medicinos pagalbos priemonėms, kurių įsigijimo išlaidos arba jų dalis kompensuojamos iš PSDF biudžeto, išrašyti apdraustiesiems privalomuoju sveikatos draudimu (toliau – apdraustasis);

4.11. Neteko galios nuo 2006-11-22

Punkto naikinimas:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.* 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

4.12. Neteko galios nuo 2006-11-22

Punkto naikinimas:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.* 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

4.13. Gydytojo tapatybę patvirtinantis lipdukas – nustatytos formos dokumentas, kurį gydytojas, patvirtinantis savo tapatybę, klijuoja ant 3 formos recepto ir 3 formos recepto išimties atvejams.

Gydytojo tapatybę patvirtinančio lipduko ir jo blanko formas tvirtina Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Valstybinė ligonių kasa)

Papildyta punktu:

Nr. [441](#), 2002-09-03, *Žin.*, 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-386](#), 2003-06-27, *Žin.*, 2003, Nr. 70-3204 (2003-07-16), i. k. 1032250ISAK000V-386

Nr. [V-770](#), 2004-11-09, *Žin.*, 2004, Nr. 166-6076 (2004-11-16), i. k. 1042250ISAK000V-770

4.14. kitos šiose taisyklėse vartojamos sąvokos atitinka Lietuvos Respublikos farmacijos įstatyme (Žin., 2006, Nr. [78-3056](#)) vartojamas sąvokas.

Papildyta punktu:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

4¹. Vaistinininko padėjėjas (farmakoteknikas) šių taisyklių nustatyta tvarka teikti farmacines paslaugas ir parduoti (išduoti) vaistinius preparatus turi teisę teisės aktų nustatyta tvarka prižiūrėti vaistinininko.

Papildyta punktu:

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

II. RECEPTŲ RAŠYMAS

Bendrieji reikalavimai

5. Receptai rašomi skiriant vaistus ligoniams, besigydantiems ambulatoriškai, dienos stacionare, taip pat kitais teisės aktų nustatytais atvejais.

6. Gydytojai gali išrašyti tik į Lietuvos valstybinį vaistų registrą įrašytų vaistų ar kitų vaistų teisės aktais leidžiamų vartoti sveikatos priežiūros tikslams.

7. Vaistams išrašyti naudojami šių formų receptų blankai:

7.1. vaistams (išskyrus narkotinius ir kompensuojamuosius) – 1 formos blankas;

7.2. narkotiniams vaistams – 2 formos specialusis receptų blankas;

7.3. Kompensuojamiesiems vaistams ir medicinos pagalbos priemonėms – 3 formos blankas. Jį sudaro du tuo pačiu eilės numeriu pažymėti receptų blankai, kurių antrasis spausdinamas ant savaiminio kopijavimo popieriaus. Minėtiems vaistams ir MPP išrašyti gali būti naudojamas ir 3 formos (išimties atvejais) seno pavyzdžio blankas. Tokį receptą gydytojas išrašo, jei apdraustasis neturi kompensuojamųjų vaistų paso, o vaisto neskyrimas gali sukelti grėsmę asmens gyvybei, arba jei kompensuojamieji vaistai ir MPP yra skiriami Europos Sąjungos (toliau ES) šalies narės piliečiui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

8. Recepto 2 ir 3 formos blankai, gydytojo tapatybę patvirtinantys lipdukai bei kompensuojamųjų vaistų pasas yra griežtos apskaitos dokumentai.

Punkto pakeitimai:

Nr. [441](#), 2002-09-03, Žin., 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

9. 1 ir 2 formos recepto viršuje turi būti nurodytas asmens sveikatos priežiūros įstaigos (toliau – ASPI) pavadinimas, kodas, adresas, telefonas ar faksas.

10. Gydytojai privalo patys įskaitomai ir tiksliai užpildyti visas 1 ir 2 formos receptų skiltis: pažymėti (pabraukti) vaikui (iki 18 metų) ar suaugusiajam skiriamas vaistas, nurodyti ligonio vardą, pavardę, gimimo metus (amžių), adresą arba ambulatorinės kortelės numerį, recepto išrašymo datą, telefono numerį, kuriuo galima susisiekti su receptą išrašiusiu gydytoju, pasirašyti ir patvirtinti receptą asmeniniu spaudu. Tais atvejais, kai pacientui sveikatos priežiūros paslaugos teikiamos neatskleidžiant asmens tapatybės, 1 formos recepte vietoj ligonio vardo, pavardės, gimimo metų (amžiaus), adreso rašomas paciento kodas, suteiktas vadovaujantis Sveikatos priežiūros paslaugų teikimo, kai neatskleidžiama asmens tapatybė, tvarkos aprašu, patvirtintu Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. kovo 4 d. įsakymu Nr. V-178 „Dėl Sveikatos priežiūros paslaugų teikimo, kai neatskleidžiama asmens tapatybė, tvarkos aprašo patvirtinimo“ (Žin., 2010, Nr. [30-1389](#)).

1 formos receptai gali būti pildomi elektroniniu būdu.

3 formos receptų blankai pildomi vadovaujantis šių taisyklių 49 punktu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK0000V-409

11. Receptas rašomas lietuvių kalba, išskyrus gydytojo kreipimąsi į farmacijos specialistą dėl vaisto gamybos ir išdavimo, kuris rašomas lotyniškai.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK0000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK0000V-806

12. Įrašus recepte taisyti draudžiama. Kitoje recepto blanko pusėje negali būti jokių įrašų, žymų, kitokių tekstinių ar grafinių ženklų, išskyrus įrašus, nurodytus šių taisyklių 78, 82, 84, 97 ir 100 punktuose.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-706](#), 2003-12-03, *Žin.*, 2003, Nr. 116-5306 (2003-12-12), i. k. 1032250ISAK0000V-706

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK0000V-925

13. Recepto dalyje – gydytojo kreipimesi (Rp.) – turi būti tiksliai nurodyta, farmacinė forma, vaisto pavadinimas, stiprumas, dozuočių skaičius, taip pat vartojimo būdas, vienkartinė dozė, vartojimo dažnumas, vartojimo laikas pagal šiuos reikalavimus:

13.1. vaisto formos turi būti nurodomos sveikatos apsaugos ministro patvirtintomis santrumpomis: tab., sol., ung. ir t. t.;

13.2. vaistų pavadinimai:

13.2.1. gatavi vaistai nurodomi tik bendriniais pavadinimais, išskyrus:

13.2.1.1. nekompensuojamuosius gatavus vaistus, kuriuos sudaro trys ar daugiau veikliųjų medžiagų, ir gatavus vaistus, kurių gamintojo originali pakuotė yra kombinuota: paeiliui vartojamos skirtingo stiprumo ir iš skirtingų veikliųjų medžiagų sudarytos vaisto dozės, paeiliui vartojamos skirtingos farmacinės formos ir iš skirtingų veikliųjų medžiagų sudarytos vaisto dozės, – juos leidžiama nurodyti prekiniais pavadinimais;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK0000V-925

13.2.1.2. vardinius vaistus ir registracijos sąlygų neatitinkančius vaistus, skiriamus pagal Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisykles, patvirtintas Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. gegužės 9 d. įsakymu Nr. V-374 (*Žin.*, 2005, Nr. [61-2189](#); 2007, Nr. [42-1598](#)) (toliau – vardiniai vaistiniai preparatai), biologinius vaistus, pvz., žmogaus insulino, filgrastimą, epoetino, somatropino, – jie nurodomi bendriniais pavadinimais, šalia skliaustuose nurodant prekinį pavadinimą;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK0000V-1116

Nr. [V-370](#), 2011-04-15, *Žin.*, 2011, Nr. 47-2255 (2011-04-21), i. k. 1112250ISAK0000V-370

13.2.1.3. vaistus, dėl kurių skyrimo prekinio pavadinimu, pagal jų terapines indikacijas, konkrečiam pacientui ASPĮ gydytojų konsultacinė komisija (toliau – GKK) priėmė teigiamą motyvuotą sprendimą, – jie nurodomi bendrinio pavadinimu, šalia skliaustuose nurodant prekinį pavadinimą, recepto blanko viršuje papildomai pažymint „GKK sprendimu“ ir žymą patvirtinant receptą išrašiusio gydytojo asmeniniu spaudu ir parašu. GKK vieną kartą priėmus sprendimą konkrečiam pacientui skirti konkretų vaistą prekinio pavadinimu, teikti pakartotinai svarstyti nereikia – vaistas skiriamas visam gydymo laikotarpiui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK0000V-1116

13.2.2. ekstemporalinių vaistų sudedamosios dalys rašomos lotynų kalba, pirmiausiai nurodant pagrindinę vaistinę medžiagą, pvz., narkotinę, po to kitas;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, Žin., 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

13.3. vaisto stiprumas (vaistinės medžiagos kiekis) nurodomas: masės vienetais (gramais (g), miligramais (mg), mikrogramais (mcg)), tūrio vienetais (mililitrais (ml)), masės/tūrio vienetais (gramais/mililitre (g/ml)) ir veikimo vienetais;

13.4. dozuočių (vaisto vienetų) skaičius skiriamas atsižvelgiant į gydymo kursą, originalios pakuotės dydį ir šiomis taisyklėmis leidžiamą išrašyti kiekį;

13.5. vienkartinė dozė – vienu kartu vartojamas vaisto kiekis (pvz., po 1/2 tabletės, po 15 lašų, po 1 ampulę), vienkartinė dozė bei kiti nurodymai (13.6-13.8 punktuose) dėl vaisto vartojimo rašomi lietuvių kalba;

13.6. vartojimo būdas nurodomas tiksliai: gerti, tepti, švirkšti į raumenis ir t. t. Nepakanka nurodyti „išviršiniai“, „injekciniai“, „vartojimas žinomas“;

13.7. nurodomas vartojimo dažnumas: kiek kartų per dieną, kas kiek valandų ir pan. Jei gydytojas skiria kompensuojamųjų vaistų, kurių vartojimo dažnumas priklauso nuo ligos simptomų, arba kompensuojamųjų vaistų išorinių formų ar lašų, tai nurodo ir gydymo kurso trukmę.

13.8. nurodomas vartojimo laikas: prieš valgį, valgio metu, po valgio, prieš miegą ir t. t.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, Žin., 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

14. Jei ligoniui skubiai reikalingi ekstemporalūs vaistai, recepto blanko viršuje, dešiniajame kampe, gydytojas nurodo „cito“ (skubiai) arba „statim“ (nedelsiant).

15. Draudžiama gydytojui pasirašyti bei tvirtinti asmeniniu gydytojo spaudu ir gydytojo tapatybę patvirtinančiu lipduku neužpildytus receptų blankus. Vaistai ir MPP išrašomi atsižvelgiant į numatytą gydymo kursą. Išrašomų vaistų ir MPP vienetų kiekis turi atitikti vaisto gamintojo originalios pakuotės vaistų ir MPP vienetų kiekį arba dalintis iš originalios pakuotės vienetų, kurie gali būti išduodami atskirai, skaičiaus, išskyrus atvejus, kai to neįmanoma padaryti atsižvelgiant į numatytą gydymo kursą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [441](#), 2002-09-03, Žin., 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, Žin., 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, Žin., 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

16. Vienne recepto blanke galima išrašyti:

16.1. vieną narkotinį ar psichotropinį vaistą, taip pat vieną ekstemporalų vaistą, kurio sudėtyje yra narkotinių ar psichotropinių vaistinių medžiagų;

16.2. gryno etanolio ar etanolio, kaip ekstemporalaus vaisto sudedamosios dalies, ne daugiau kaip 100 ml nepriklausomai nuo jo koncentracijos;

16.3. vieną kompensuojamąjį vaistą ar vieną kompensuojamąją medicinos pagalbos priemonę;

16.4. kitų vaistų (1 formos recepto blanke) – ne daugiau kaip du.

17. Prireikus 1 formos recepto blanke gali būti išrašomi ir nereceptiniai vaistai.

18. Apie vaistų paskyrimą gydytojas privalo pažymėti asmens medicinos dokumentuose, o išrašydamas narkotinių vaistų turi nurodyti 2 formos specialaus recepto blanko seriją ir numerį.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

19. Homeopatiniai preparatai išrašomi 1 formos receptų blankuose, pažymint „Homeopatinis preparatas“. Homeopatinio preparato pavadinimas rašomas lotynų kalba vardininko linksniu, todėl kreipinys „Rp.“ nerašomas. Vienne recepto blanke galima išrašyti kelis homeopatinis vaistus.

20. Gydytojas, išrašydamas vardinius vaistinius preparatus, recepto blanko viršuje papildomai turi pažymėti „Vardinis vaistinis preparatas“ ir žymą patvirtinti asmeniniu spaudu ir

parašu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-42](#), 2010-01-19, *Žin.*, 2010, Nr. 12-592 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-42

Nr. [V-370](#), 2011-04-15, *Žin.*, 2011, Nr. 47-2255 (2011-04-21), i. k. 1112250ISAK000V-370

21. Ligoniams, sergantiems lėtinėmis ligomis, gydytojas gali išrašyti vaistų ilgesniam gydymo kursui, nurodydamas vaistų išdavimo periodiškumą (išduoti kas savaitę, kas mėnesį ir t. t.). Recepte būtina pažymėti „Ilgalaikiam gydymui“ ir patvirtinti parašu bei asmeniniu spaudu. Tokie receptai galioja iki 180 dienų ir suteikia ligoniui teisę pakartotinai įsigyti vaistų pagal tą patį receptą.

22. Receptuose su nuoroda „Ilgalaikiam gydymui“ draudžiama išrašyti vaistus, kurių receptai vaistinėje turi būti paliekami ir saugomi, vadovaujantis šių taisyklių 86 punktu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

23. Draudžiama ambulatoriškai besigydantiems ligoniams išrašyti vaistinius preparatus, kurių sudėtyje yra sintetinės kilmės vaistinių medžiagų, priklausančių opioidų grupei, kai jie skiriami pagal indikacijas pakaitiniam gydymui ir vaistų inhaliacinei ar intraveninei narkozei: Dietileterio, Etomidato, Halotano, Izoflurano, Ketamino, Metoheksitalio, Natrio oksibutirato, Propofolio, Remifentanilio, Sevoflurano, Tiopentalio.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

24. Gydytojų išrašyti receptai galioja:

24.1. narkotinių vaistų – iki 5 dienų, įskaitant recepto išrašymo dieną;

24.2. kompensuojamųjų vaistų ir MPP – iki 10 dienų, įskaitant recepto įsigaliojimo dieną, išskyrus receptus su žyma „gydymui tęsti“, – jų galiojimas nurodytas šių taisyklių 57² punkte;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

24.3. su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ – iki 180 dienų, įskaitant recepto išrašymo dieną;

24.4. kitų vaistų – iki 30 dienų, įskaitant recepto išrašymo dieną.

Konkrečiu atveju apie recepto galiojimo laiką sprendžia gydytojas, nurodydamas jį recepte.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, *Žin.*, 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619

25. Gydytojai asmeniškai atsako už išrašytus ir parašu bei asmeniniu spaudu ar gydytojo tapatybę patvirtinančiu lipduku patvirtintus receptus.

Punkto pakeitimai:

Nr. [441](#), 2002-09-03, *Žin.*, 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

26. Receptas negalioja, jei jis išrašytas nesilaikant šių taisyklių ir jų reikalavimų neatitinkančiame blanke, jei jame išrašytos tarpusavyje nesuderinamos vaistinės medžiagos, jei pasibaigęs jo galiojimo terminas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-706](#), 2003-12-03, *Žin.*, 2003, Nr. 116-5306 (2003-12-12), i. k. 1032250ISAK000V-706

Papildomi narkotinių ir psichotropinių vaistų išrašymo reikalavimai

27. Narkotiniai vaistai – grynai ir mišiniuose – išrašomi 2 formos specialiajame recepto blanke, tiksliai užpildant visas skiltis. Išrašydamas kompensuojamuosius narkotinius vaistus, gydytojas nustatyta tvarka užpildo ir 3 formos recepto blanką.

28. Specialiųjų (2 formos) receptų blankai saugomi ir apskaitomi Sveikatos apsaugos ministerijos nustatyta tvarka.

29. Receptuose narkotinių vaistų dozuočių skaičius turi būti rašomas žodžiais.

30. Pramoninės gamybos vaistai, kurių sudėtyje yra kodeino ar jų druskų mišiniuose su kitomis nenarkotinėmis vaistinėmis medžiagomis, išrašomi 1 formos recepto blankuose.

31. Vienam ligoniui vienu kartu leidžiamas išrašyti narkotinių ir (ar) psichotropinių medžiagų kiekis neturi viršyti:

Medžiagos pavadinimas	Mato vienetas	Kiekis
Narkotinės medžiagos:		
dihidrokodeinas	g	3
kodeinas	g	3
kodeinas mišiniuose su nenarkotinėmis medžiagomis	tab.	30
morfinas	g	8
petidinas	g	1
Psichotropinės medžiagos:		
barbitūrinės rūgšties dariniai	amp., tab.	20
benzodiazepinai	amp. tab.	30 60

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171
 Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388
 Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864
 Nr. [V-704](#), 2009-08-28, Žin., 2009, Nr. 107-4488 (2009-09-08), i. k. 1092250ISAK000V-704
 Nr. [V-829](#), 2009-10-01, Žin., 2009, Nr. 120-5171 (2009-10-08), i. k. 1092250ISAK000V-829
 Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK000V-1116

32. Narkotinių ir psichotropinių medžiagų išrašymo normas, nurodytas 31 punkto lentelėje, leidžiama viršyti ne daugiau kaip 3 kartus tik esant medicininių indikacijų, skyrimą pagrindžiant įrašais asmens medicinos dokumentuose. Gydytojas recepto blanko viršuje papildomai turi pažymėti „Ypatingas paskyrimas“ ir žymą patvirtinti savo parašu ir asmeniniu spaudu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK000V-1116

33. Narkotinių vaistų vienu kartu leidžiama išrašyti ne ilgesniam kaip 7 dienų gydymo kursui, išskyrus vaistus, kurie, nustačius individualią veiksmingą palaikomąją paros dozę, skiriami:

33.1. vaikams, sergantiems lėtiniais hiperkineziniais sutrikimais (aktyvumo ir dėmesio sutrikimas, hiperkinezinis elgesio sutrikimas). Jiems leidžiama išrašyti geriamųjų modifikuoto atpalaidavimo formų ne ilgesniam kaip 30 dienų kursui:

Bendrinis vaisto pavadinimas	Vaisto pavadinimas
Methylphenidatum	Concerta 18 mg, 36 mg, 54 mg pailginto atpalaidavimo tabletės

33.2. ligoniams skausmui malšinti. Jiems leidžiama išrašyti:

33.2.1. leidžiamų vartoti ambulatoriškai injekcinių formų – ne ilgesniam kaip 15 dienų gydymo kursui;

33.2.2. nemodifikuoto atpalaidavimo geriamųjų formų, poliežuvinų tablečių, žvakučių – ne ilgesniam kaip 15 dienų kursui, išskyrus Methadonum – jį leidžiama išrašyti ne ilgesniam kaip 45 dienų gydymo kursui:

Bendrinis vaisto pavadinimas	Vaisto pavadinimas
Ne ilgesniam kaip 15 dienų kursui:	
Fentanylum	Effentora 100 µg, 200 µg, 400 µg, 600 µg, 800 µg žandinės tabletės
Tramadolum	Protradon 50 mg kapsulės
	Protradon 100 mg/ml geriamieji lašai, tirpalas
	Tramadol Krka 50 mg kapsulės
	Tramadol Krka 100 mg žvakutės
	Tramadol Krka 100 mg/ml geriamieji lašai, tirpalas
	Tramadol Lannacher 50 mg plėvele dengtos tabletės
	Tramadol Lannacher 100 mg žvakutės
	Tramadol Lannacher 100 mg/ml geriamasis tirpalas
Ne ilgesniam kaip 45 dienų kursui:	
Methadonum	Metadon DAK 1mg/ml geriamasis tirpalas

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-367](#), 2012-04-26, Žin., 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

33.2.3. geriamųjų modifikuoto atpalaidavimo formų, transderminių pleistrai – ne ilgesniam kaip 30 dienų kursui:

Bendrinis vaisto pavadinimas	Vaisto pavadinimas
Ne ilgesniam kaip 30 dienų kursui	
Buprenorfinum (pleistrai)	Norspan 5 µg/val., 10 µg/val., 20 µg/val. transderminiai pleistrai
Fentanylum (pleistrai)	Dolforin 25 µg/val., 50 µg/val., 75µg/val., 100 µg/val. transderminiai pleistrai
	Durogesic 12 µg/val., 25 µg/val., 50 µg/val., 75 µg/val., 100 µg/val. transderminiai pleistrai

Morphinum (modifikuoto veikimo)	Matrifen 12 µg/val., 25µg/val., 50 µg/val., 75µg/val., 100 µg/val. transderminiai pleistrai
	Doltard 30 mg, 60 mg ilgiau veikiančios tabletės
Tramadolum (modifikuoto veikimo)	Vendal retard 10 mg, 30 mg, 60 mg, 100 mg, 200 mg pailginto atpalaidavimo tabletės
	Mabron Retard 100 mg, 150 mg, 200 mg pailginto atpalaidavimo tabletės
	Tramadol Lannacher retard 100 mg, 150 mg, 200 mg pailginto atpalaidavimo plėvele dengtos tabletės
	Tramadol Krka 100 mg, 150 mg, 200 mg pailginto atpalaidavimo tabletės
	Tramadolor ID 100 mg, 150 mg, 200 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės
	NOAX uno 100 mg, 200 mg, 300 mg pailginto atpalaidavimo tabletės

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-367](#), 2012-04-26, Žin., 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-704](#), 2009-08-28, Žin., 2009, Nr. 107-4488 (2009-09-08), i. k. 1092250ISAK000V-704

34. Psichotropinių vaistų vienu kartu galima išrašyti ne ilgesniam kaip 30 dienų gydymo kursui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

35. Neteko galios nuo 2011-01-01

Punkto naikinimas:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin. 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Papildomi kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių išrašymo reikalavimai

36. Kompensuojamųjų vaistų paso išdavimą organizuoja teritorinės ligonių kasos (toliau – TLK) Valstybinės ligonių kasos nustatyta tvarka.

37. TLK atsako už tai, kad vienam pacientui nebūtų išduoti keli kompensuojamųjų vaistų pasai.

38. Keičiant kompensuojamųjų vaistų pasą apdraustasis grąžina senąjį vaistų pasą bei moka 3 Lt.

39. Jei apdraustasis negrąžina senojo kompensuojamųjų vaistų paso arba grąžina sugadintą taip, kad negalima nustatyti pagal jį išduotų kompensuojamųjų vaistų ar MPP, naujasis kompensuojamųjų vaistų pasas išduodamas tik apdraustajam sumokėjus 50 litų. Išimtys gali būti taikomos tik asmenims, pateikusiems kompetentingos institucijos pažymą apie kompensuojamųjų vaistų paso praradimą dėl trečiųjų asmenų neteisėtos veikos ar dėl stichinės nelaimės (smarkios audros, ciklono, žemės drebėjimo, jūros ar upės potvynio, žaibo) – šiuo atveju mokami 3 litai. Apdraustasis, kurio kompensuojamųjų vaistų pasas sugadintas iš dalies, t. y. galima nustatyti

kompensuojamųjų vaistų paso ir jame įklijuotų receptų numerių seką, tačiau trūksta informacijos apie išduotus kompensuojamuosius vaistus ar MPP, gali kreiptis į TLK su pagrįstu prašymu dėl kompensuojamųjų vaistų ir MPP išdavimo fakto patikrinimo. Jei TLK ekspertams atlikus patikrinimą nenustatoma, kad dėl apdraustojo kaltės galėjo būti padaryta žala PSDF biudžetui, už naują kompensuojamųjų vaistų pasą mokami 3 litai. Apdraustojo prašymą dėl kompensuojamųjų vaistų ir MPP išdavimo fakto patikrinimo TLK išnagrinėja ne vėliau kaip per 15 dienų. Kompensuojamųjų vaistų pasų ir gydytojo tapatybę patvirtinančių lipdukų išdavimo, saugojimo, apskaitos, naudojimo ir apmokėjimo tvarkos aprašo, patvirtinto Valstybinės ligonių kasos direktoriaus 2002 m. gruodžio 6 d. įsakymu Nr. 110 (Žin., 2002, Nr. [119-5385](#)) nustatyta tvarka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, Žin., 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

40. Už kompensuojamųjų vaistų pasų keitimą surinktos lėšos apskaitomos VLK nustatyta tvarka.

41. Keičiant kompensuojamųjų vaistų pasą, naujai išduoto paso pirmame lape turi būti įrašoma informacija apie anksčiau išduotus vaistus (vaisto pavadinimas, stiprumas, dozuotė, vartojimo būdas ir gydymo kurso pabaigos data) ir MPP (MPP pavadinimas, matmenys ar kiti duomenys, jei jų yra, vartojimo būdas ir vartojimo kurso pabaigos data), kurių gydymo ir (ar) vartojimo kursai vaistų paso keitimo metu dar nėra pasibaigę.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

42. TLK gydytojui ekspertui patikrinus grąžintą kompensuojamųjų vaistų pasą ir nustačius, kad dėl gydytojo, farmacijos specialisto ar apdraustojo kaltės buvo padaryta žala PSDF biudžetui, ši žala išieškoma teisės aktų nustatyta tvarka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

43. Kompensuojamųjų vaistų paso titulinis lapas pildomas jį išduodant: nurodomas apdraustojo vardas ir pavardė (didžiosiomis raidėmis), apdraustojo asmens kodas (jei nėra asmens kodo, nurodoma gimimo data, asmens dokumento tipas, dokumento išdavimo vieta, serija ir numeris), apdraustojo deklaruojama gyvenamoji vieta, savivaldybės kodas, taip pat nurodoma vaistų paso išdavimo data bei jį išdavusios įstaigos pavadinimas (spaudas).

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-367](#), 2012-04-26, Žin., 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

44. Gydytojas pagal savo kompetenciją išrašydamas kompensuojamųjų vaistų ir MPP turi laikytis teisės aktų, reglamentuojančių vaistų ir MPP įsigijimo išlaidų kompensavimą, reikalavimų bei vadovautis Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos arba Europos Komisijos oficialiai skelbiama informacija apie vaistą (vaistinio preparato charakteristikų santrauka), išskyrus atvejus, kai vaistas pagal vaistinio preparato charakteristikų santraukoje nenurodytas indikacijas išrašomas retai ligai gydyti arba laikantis kitų teisės aktų nustatytų reikalavimų.

PSDF biudžeto išlaidos, atsiradusios dėl šio reikalavimo nesilaikymo, vertinamos kaip PSDF biudžetui padaryta žala. Ši žala išskaičiuojama iš ASPI, kurioje dirbo minėto reikalavimo nesilaikęs gydytojas, lėšų.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, Žin., 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, Žin., 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

45. Gydytojas gali išrašyti receptus vaistams ir MPP, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš PSDF biudžeto lėšų, tik ambulatoriškai ar dienos stacionare gydomam apdraustajam.

46. Gydytojui draudžiama išrašyti receptus kompensuojamiesiems vaistams ir MPP, jei kartu su kompensuojamųjų vaistų pasu nepateikiamas ir apdraustojo, kuriam išduotas kompensuojamųjų vaistų pasas, asmens dokumentas su nuotrauka, išskyrus atvejus, kai kompensuojamųjų vaistų ir MPP išrašoma vaikams. Išrašant kompensuojamųjų vaistų receptus vaikams, turi būti pateikiamas vaiko gimimo liudijimas. PSDF biudžeto išlaidos, susijusios su šio punkto reikalavimų nesilaikymu, vertinamos kaip PSDF biudžetui padaryta žala, kuri išskaičiuojama iš minėtų reikalavimų nesilaikiusios gydymo įstaigos.

47. Teisę išrašyti 3 formos receptus, esančius kompensuojamųjų vaistų pase, turi tik gydytojas, dirbantis ASPI, pasirašiusioje su TLK sutarties priedą dėl kompensuojamųjų vaistų ir MPP receptų išrašymo.

48. Kompensacijos rūšies kodą gydytojas pažymi recepte, įrašydamas atitinkamą skaičių. Jei apdraustajam suteikiama lengvata, ambulatorinėje kortelėje nurodomas lengvatą patvirtinančio dokumento pavadinimas ir numeris.

49. Kompensuojamieji vaistai ir MPP išrašomi 3 formos recepto blankuose. Gydytojais privalo patys tiksliai užpildyti 3 formos receptus: 1 punkte nurodyti kompensavimo kodą, 2 punkte – gydytojo specialybės kodą, 3 punkte – ligos kodą pagal TLK-10, 4 punkte – asmens ambulatorinio gydymo apskaitos kortelės (AAGA) numerį ar išvykusio iš stacionaro asmens statistinės kortelės (ISAS) numerį, 5 punkte – recepto galiojimo pradžią bei pabaigą (atsižvelgiant į šių taisyklių 24 punkte nurodytus reikalavimus), 6 punkte – ASPI pavadinimą ir kodą arba spaudą (ASPI spaudu turi būti patvirtinti abu tuo pačiu numeriu pažymėti receptų blankai), 7 punkte – recepto išrašymo datą, 8 punkte – Sveikatos apsaugos ministerijos suteiktą gydytojo numerį, ties 9 pirmojo recepto egzemplioriaus punktu gydytojas privalo įklijuoti gydytojo tapatybę patvirtinantį lipduką ir pasirašyti taip, kad dalis parašo būtų lipduko dešinėje pusėje (neliečiant brūkšninio kodo), dalis – ant recepto blanko, o antrajame egzemplioriuje padėti asmeninį spaudą ir pasirašyti. Įklijavus gydytojo tapatybę patvirtinantį lipduką, leidžiama nepildyti recepto blanko 2, 6, 8 punktų. Įrašai abiejuose recepto blanko egzemplioriuose turi būti aiškiai įskaitomi.

PSDF biudžeto išlaidos, susijusios su šio punkto reikalavimų nesilaikymu, klaidingas 3 formos receptų blanko 1–9 punktų užpildymas, taip pat gydytojo tapatybę patvirtinantys lipdukai, kuriuose išspausdinti neteisingi duomenys (duomenys ant lipduko neatitinka duomenų Valstybinės ligonių kasos informacinėje sistemoje), vertinami kaip PSDF biudžetui padaryta žala, teisės aktų nustatyta tvarka išieškoma iš ASPI, kurioje dirba minėtų reikalavimų nesilaikęs gydytojas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [441](#), 2002-09-03, *Žin.*, 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

Nr. [V-386](#), 2003-06-27, *Žin.*, 2003, Nr. 70-3204 (2003-07-16), i. k. 1032250ISAK000V-386

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

50. Įrašus kompensuojamųjų vaistų paso 3 formos receptuose taisyti draudžiama, išskyrus vaistinėje farmacijos specialisto pildomų receptų blankų 11–16 punktuose, kuriuose įrašų taisymai leidžiami kitų teisės aktų nustatyta tvarka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, *Žin.*, 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

51. Sugadinti 3 formos receptų blankai lieka kompensuojamųjų vaistų pase (sugadintas receptas turi būti perbrauktas ir patvirtintas gydytojo parašu ir spaudu).

52. Viena 3 formos recepte galima išrašyti tik vieną kompensuojamąjį vaistą ar vieną MPP.

53. Draudžiama iš karto išrašyti keliuose 3 formos receptų blankuose to paties bendrinio pavadinimo kompensuojamųjų vaistų, išskyrus skirtingos (pvz., modifikuotos, paprasto atpalaidavimo) farmacinės formos bei šių taisyklių 57² punkte numatytą atvejį „gydymui tęsti“.

Skiriant to paties bendrinio pavadinimo vaistų skirtingo stiprumo dozuotes, vienu metu gali būti išrašoma tiek 3 formos receptų, kiek reikia gydymo kursui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34
 Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864
 Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402
 Nr. [V-619](#), 2006-07-17, *Žin.*, 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619
 Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116
 Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

54. Išrašydamas kompensuojamųjų narkotinių vaistų, gydytojas nustatyta tvarka turi užpildyti 2 ir 3 formos receptų blankus.

55. Kompensuojamosios MPP išrašomos MPP grupės pavadinimu, nurodytu Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno skiltyje „Medicinos pagalbos priemonių grupė“, jei reikia, skliaustuose gali būti nurodytas ir tikslus prekės pavadinimas, arba prekės pavadinimu. Išrašant MPP, nurodomi jos matmenys ar kiti duomenys, jei jų yra. Reikalingas kompensuojamųjų MPP kiekis išrašomas atsižvelgiant į C sąraše nustatytus kiekius ir laikotarpius. Visų MPP, kurios gali būti skiriamos pakartotinai, pirmą kartą išrašoma ne ilgesniam kaip vieno mėnesio laikotarpiui. Įsitikinus, kad šios MPP tinkamos, galima jų skirti pakartotinai išrašant 3 mėnesių gydymo kursui reikalingą kiekį, jeigu C sąraše nenurodyta kitaip. Skiriant tos pačios MPP grupės, bet skirtingo prekės pavadinimo MPP, vienu metu gali būti išrašoma tiek 3 formos receptų, kiek reikia gydymo kursui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292
 Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402
 Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409
 Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116
 Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

56. Receptuose kompensuojamųjų vaistų dozuočių ir MPP kiekis nurodomas skaičiais, o skliausteliuose šis kiekis turi būti rašomas žodžiais.

57. Kompensuojamųjų vaistų vienu kartu galima išrašyti gydymo kursui, trunkančiam iki vieno mėnesio, išskyrus atvejus, kai viena atitinkamo stiprumo pailginto veikimo farmacinės formos vaisto dozuočių, vadovaujantis vaistinio preparato charakteristikų santrauka, skiriama ilgesniam nei vienas mėnuo gydymo kursui, – šiuo atveju gali būti išrašoma viena mažiausia originali vaisto pakuotė, ūmių ligų atvejais – iki 7 dienų. Iki 3 mėnesių laikotarpiui vaistų išrašoma tik asmenims, sergantiems lėtinėmis ligomis, tačiau ir tokiems asmenims pirmą kartą galima išrašyti vaistų ne ilgesniam kaip 1 mėnesio gydymo kursui, išskyrus atvejus, kai vaisto mažiausia originali pakuotė yra skirta ilgesniam nei vieno mėnesio gydymo kursui ir jos negalima išardyti, atsižvelgiant į šių taisyklių 73 ir 74 punktų reikalavimus. Vėliau, įsitikinus, kad vaistai veiksmingi, jų galima skirti iki 3 mėnesių laikotarpiui, išskyrus narkotinius ir psichotropinius vaistus, išrašomus pagal šių taisyklių nustatytus narkotinių ir psichotropinių vaistų išrašymo reikalavimus. Narkotinių transderminių pleistų tais atvejais, kai jie skiriami kartu su narkotiniais injekciniais ar paprasto atpalaidavimo geriamaisiais vaistais, poliežuvinėmis tabletėmis, žvakutėmis, galima išrašyti ne ilgesniam kaip 15 dienų kursui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34
 Nr. [V-706](#), 2003-12-03, *Žin.*, 2003, Nr. 116-5306 (2003-12-12), i. k. 1032250ISAK000V-706
 Nr. [V-171](#), 2004-03-31, *Žin.*, 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171
 Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402
 Nr. [V-619](#), 2006-07-17, *Žin.*, 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619
 Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933
 Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

57¹. Išrašydamas kompensuojamuosius vaistus, gydytojas turi atsižvelgti į dozuočių originalioje pakuotėje skaičių, nurodytą Kompensuojamųjų vaistų bazinių kainų kainyne, išskyrus kitus teisės aktų numatytus atvejus

Papildyta punktu:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

57². Pacientui pageidaujant, kompensuojamųjų vaistų ir MPP gali būti išrašoma trijų mėnesių gydymo kursui trijuose skirtinguose receptų blankuose, antrą ir trečią recepto blanką pažymint žyma „gydymui tęsti“. Išrašyti 3 formos receptų antras ir trečias blankai su žyma „gydymui tęsti“ įsigalioja prieš dvi dienas iki pirmame recepto blanke nurodyto termino, iki kada pakanka išduotų vaistų ar MPP pagal anksčiau išrašytą receptą, įskaitant ir recepto blanke nurodyto termino paskutinę dieną, antras receptas galioja ne ilgiau kaip 30 dienų po termino, nurodyto pirmame recepte, iki kada pakanka anksčiau išduotų vaistų ar MPP, trečias receptas galioja ne ilgiau kaip 60 dienų nuo 1 recepte nurodyto termino, iki kada pakanka vaistų ar MPP. Tokiu atveju gydytojas turi pirmame 3 mėnesių gydymo kurso recepte išrašyti vienam mėnesiui reikalingą vaistų ar MPP kiekį ir nurodyti recepto galiojimo laikotarpį. Kituose dviejuose 3 mėnesių gydymo kurso receptuose galiojimo laikotarpis nerašomas, tačiau recepto blanko viršuje įskaitomai pažymima „gydymui tęsti“. Receptuose su žyma „gydymui tęsti“ 1–4, 6–8 punktai gali būti nepildomi, tačiau recepto dalyje – gydytojo kreipimesi (Rp.) turi būti įrašomas pirmame 3 mėnesių gydymo kurso recepte nurodytas kompensuojamojo vaisto bendrinis ir (ar) prekinis pavadinimas, vadovaujantis šių taisyklių 13.2 punktu, ar kompensuojamosios MPP grupės, jei reikia, skliaustuose gali būti nurodytas ir tikslus prekės pavadinimas ar MPP prekės pavadinimas. Receptuose su žyma „gydymui tęsti“ 9 punktas turi būti užpildytas šių taisyklių 49 punkte nustatyta tvarka. Žyma „gydymui tęsti“ reiškia, kad kartojama gydytojo pirmame 3 mėnesių gydymo kurso recepte 1–4, 6–8 punktų bei recepto dalyje – gydytojo kreipimesi (Rp.) nurodyta informacija.

Papildyta punktu:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

57³. Skystos vartojamos per burną farmacinės formos vaistai gali būti išrašomi:

573.1. vaikams iki 6 metų ir asmenims, turintiems rijimo sutrikimą (disfagiją) (TLK-10-AM kodas R13);

573.2. jei Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne, atsižvelgiant į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą), tai pačiai ligai gydyti neįrašyti kitų vartojamų per burną farmacinių formų vaistai, kurių ATC kodas sutampa pagal 4 kodo lygius;

573.3. jei vartojami per burną neskystos farmacinės formos vaistai pagal vaistinio preparato charakteristikų santrauką skiriami tik nuo nustatyto amžiaus ar svorio arba jų negalima tiksliai dozuoti, atsižvelgiant į paciento amžių ar svorį.

Papildyta punktu:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

57⁴. Dienos stacionare gydomiems pacientams vienu kartu galima išrašyti: ne ilgesniam kaip 7 dienų chemoterapijos kursui – reikalingą kompensuojamųjų injekcinių ar infuzinių antinavikinių vaistų kiekį; ne ilgesniam kaip 30 dienų chemoterapijos kursui – reikalingą neskystų vartojamų per burną kompensuojamųjų antinavikinių vaistų kiekį.

Papildyta punktu:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-120](#), 2011-02-10, *Žin.*, 2011, Nr. 20-1005 (2011-02-17), i. k. 1112250ISAK000V-120

58. Prieš pildydamas 3 formos receptą, gydytojas pagal įrašus apdraustojo kompensuojamųjų vaistų pase ir asmens medicinos dokumentuose privalo patikrinti, kokių vaistų ar MPP buvo išrašyta ir išduota anksčiau. Gydytojas, pakartotinai išrašydamas tos pačios farmakoterapinės grupės kompensuojamųjų vaistų ar tos pačios MPP grupės MPP asmenims, kuriems tų vaistų ar MPP buvo išduota anksčiau, o gydymo kursas dar nesibaigė, turi nurodyti recepto įsigaliojimo datą. Receptas gali įsigalioti ne anksčiau kaip likus 2 dienoms iki prieš tai

paskirto gydymo kurso pabaigos. Laikotarpis nuo recepto išrašymo datos iki jo įsigaliojimo datos negali būti ilgesnis nei 2 savaitės, išskyrus atvejus, kai recepte yra žyma „gydymui tęsti“. Jei vaistų išrašoma trijų mėnesių gydymo kursui trijuose skirtinguose receptų blankuose, ant pirmojo recepto nurodoma jo įsigaliojimo data, o antrojo ir trečiojo recepto įsigaliojimo datą apskaičiuoja farmacijos specialistas, atsižvelgdamas į šių taisyklių 57² punkte nurodytus reikalavimus, ir išdavęs vaistą pagal pirmąjį receptą atitinkamai ties antrojo ir trečiojo recepto blanko 5 punktu pažymi jų įsigaliojimo datą.

PSDF biudžeto išlaidos, susijusios su šio punkto reikalavimų nesilaikymu, vertinamos kaip PSDF biudžetui padaryta žala, kuri išskaičiuojama iš minėtų reikalavimų nesilaikiusios ASPĮ arba vaistinės.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, *Žin.*, 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

59. Apie kompensuojamųjų vaistų ir (ar) MPP skyrimą turi būti pažymėta asmens medicinos dokumentuose, nurodant išrašyto vaisto bendrinį ir (ar) prekinį pavadinimą, stiprumą, farmacinę formą, dozuotę, kiekį, vartojimo dažnumą, gydymo kurso trukmę, 3 formos recepto (-ų) blanko seriją (-as) ir numerį (-ius), recepto įsigaliojimo datą, jei ji nurodoma, ir (ar) išrašytos MPP grupės ar prekės pavadinimą, kiekį, jos matmenis ir kitus duomenis, jei jų yra, vartojimo trukmę, 3 formos recepto blanko seriją (-as) ir numerį (-ius) bei recepto įsigaliojimo datą, jei ji nurodoma.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

60. Gydytojas ir farmacijos specialistas, apdraustojo kompensuojamųjų vaistų pase pastebėję taisyčių arba kitų su vaistų ir MPP išrašymu bei išdavimu susijusių pažeidimų, privalo nedelsdami apie tai informuoti TLK.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

61. *Neteko galios nuo 2003-02-01*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

62. Išrašydamas kompensuojamųjų vaistų, gydytojas privalo pacientui suteikti visą būtiną informaciją apie vaisto vartojimą ir, pacientui pageidaujant, apie jo galimybes pasirinkti pigesnę ar brangesnę skirtingų gamintojų to paties bendrinio pavadinimo vaistą su mažesne ar didesne priemoka, išrašydamas MPP – apie jo galimybes pasirinkti pigesnę ar brangesnę skirtingų gamintojų MPP, įrašytą į tą pačią medicinos pagalbos priemonių Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno grupę, su mažesne ar didesne priemoka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, *Žin.*, 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

63. Jei kompensuojamasis vaistas ar MPP skiriamas ES šalies narės piliečiui, arba jei apdraustasis neturi kompensuojamųjų vaistų paso, tačiau kompensuojamasis vaistas ar MPP jam būtinas, t. y. jei neskyrus vaisto ar MPP gali kilti grėsmė jo gyvybei, arba jei dėl privalomojo sveikatos draudimo informacinės sistemos „Sveidra“ sutrikimų (kuriuos patvirtina TLK) ASPĮ negali išduoti kompensuojamųjų vaistų pasų, naudojamas 3 formos (išimties atvejams) receptas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-539](#), 2008-06-04, *Žin.*, 2008, Nr. 67-2554 (2008-06-12), i. k. 1082250ISAK000V-539

64. Gydytojas, išrašydamas apdraustiesiems kompensuojamųjų vaistų ir MPP 3 formos receptą (išimties atvejams), turi užpildyti jo 1 – 10 punktus bei patvirtinti receptą gydytojo tapatybės lipduku ir ASPI antspaudu. Skirdamas vaistus, kurių kompensacijos rūšies žymuo neišspausdintas, gydytojas į 3 formos recepto (išimties atvejams) 6 punktą įrašo šį skaičių ranka ir tai patvirtina savo parašu. Įklėjavus gydytojo tapatybės lipduką, leidžiama nepildyti recepto 7 punkto. Per 3 darbo dienas gydytojas turi pateikti TLK apdraustojo (ar jį globojančio asmens) paaiškinimą bei savo paaiškinimą, kodėl buvo išrašytas 3 formos receptas (išimties atvejams). Apdraustojo (ar jį globojančio asmens) paaiškinime turi būti nurodyta apdraustojo vardas, pavardė, asmens kodas, adresas, telefonas bei priežastis, dėl kurios buvo išrašytas 3 formos receptas (išimties atvejams). Gydytojo paaiškinime turi būti nurodytas apdraustojo vardas, pavardė, asmens kodas, adresas, vaisto pavadinimas, stiprumas, dozuotė, kiekis, vartojimo dažnumas, gydymo kurso trukmė, 3 formos recepto blanko serija ir numeris, receptą išrašiusio gydytojo specialybės kodas, asmens ambulatorinio gydymo apskaitos kortelės numeris ar išvykusio iš stacionaro asmens statistinės kortelės numeris, gydytojo vardas, pavardė, ASPI pavadinimas ir priežastis, dėl kurios buvo išrašytas 3 formos receptas (išimties atvejams). Kompensuojamųjų vaistų ir MPP 3 formos receptas (išimties atvejams) galioja apdraustąjį asmenį aptarnaujančios TLK teritorijoje arba TLK teritorijoje, kurioje yra ASPI, išrašiusi šį receptą.

Jei dėl privalomojo sveikatos draudimo informacinės sistemos „Sveidra“ sutrikimų ASPI negali išduoti kompensuojamųjų vaistų pasų, gydytojui, išrašančiam vaistų ar MPP 3 formos (išimties atvejams) recepte, leidžiama neteikti TLK apdraustojo (ar jį globojančio asmens) bei savo paaiškinimų dėl 3 formos recepto (išimties atvejams) išrašymo.

Punkto pakeitimai:

Nr. [441](#), 2002-09-03, *Žin.*, 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

Nr. [V-20](#), 2003-01-14, *Žin.*, 2003, Nr. 9-310 (2003-01-25), i. k. 1032250ISAK0000V-20

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-539](#), 2008-06-04, *Žin.*, 2008, Nr. 67-2554 (2008-06-12), i. k. 1082250ISAK000V-539

65. Gydytojas, išrašydamas ES šalių narių piliečiams kompensuojamųjų vaistų ir MPP 3 formos receptą (išimties atvejams), į 1-ąjį jo punktą įrašo paciento vardą ir pavardę, o asmens kodo laukelio nepildo; į 2-ąjį punktą – kompetentingosios institucijos numerį bei Europos sveikatos draudimo kortelės arba laikinai ją pakeičiančio ES šalies narės piliečio sertifikato ar E formos pažymos numerį (tuo atveju, kai jis yra nurodytas); į 3-įjį punktą – paciento asmens tapatybę patvirtinančio dokumento seriją ir numerį; į 4-ąjį punktą – asmens ambulatorinio gydymo apskaitos kortelės (AAGA) ar išvykusio iš stacionaro asmens statistinėms kortelės (ISAS) numerį; į 5-ąjį punktą – ligos kodą pagal TLK-10; į 6-ąjį punktą – kompensacijos rūšį (skirdamas vaistus, kurių kompensacijos rūšies žyma neišspausdinta, gydytojas į 3 formos recepto (išimties atvejams) 6 punktą šį skaičių įrašo ranka ir tai patvirtina parašu); į 7-ąjį punktą įklįjuoja gydytojo tapatybės lipduką. Receptas tvirtinamas ASPI antspaudu. Kompensuojamųjų vaistų ir MPP 3 formos receptas (išimties atvejams) galioja apdraustąjį asmenį aptarnaujančios TLK teritorijoje arba TLK teritorijoje, kurioje yra ASPI, išrašiusi šį receptą.

Papildyta punktu:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

III. VAISTŲ IŠDAVIMAS (PARDAVIMAS) VAISTINĖSE

Bendrieji reikalavimai

66. Vaistinius preparatus vaistinėje turi teisę parduoti (išduoti) tik farmacijos specialistas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

67. Farmacijos specialistas, išduodamas (parduodamas) vaistą, turi informuoti gyventoją apie to paties bendrinio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo vaistų, esančių vaistinėje, kainas, pirmiausia pasiūlydamas pigiausią iš jų. Jeigu bent vienas didmeninio platinimo licencijos turėtojas turi analogiškų vaistų, kurių numatoma mažmeninė kaina būtų mažesnė nei turimų vaistinėje to paties bendrinio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo vaistų, apie tai farmacijos specialistas privalo informuoti gyventoją ir, jam pageidaujant, vaistus užsakyti. Užsakyti vaistai pristatomi taaisyklių 76 punkte nustatyta tvarka.

Vaistinė privalo turėti kompensuojamuosius vaistus ir MPP, nurodytus Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo, patvirtinto Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymu Nr. 1K-40 „Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo“ (Žin., 2010, Nr. [27-1299](#)), 1 priede „Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų sąrašas“ ir 2 priede „Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašas“. Minėtus kompensuojamuosius vaistus ir MPP vaistinė privalo išduoti (parduoti) gyventojams vadovaudamasi Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo nuostatomis.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-622](#), 2009-07-24, Žin., 2009, Nr. 91-3937 (2009-07-31), i. k. 1092250ISAK000V-622

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, Žin., 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, Žin., 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

68. Receptiniai vaistai išduodami (parduodami) tik pagal gydytojo receptus. Pagal ES šalių narių gydytojų receptus, jei nekyla neaiškumų dėl jų užpildymo parduodami receptiniai vaistai, išskyrus narkotinius ir psichotropinius vaistus. Pagal trečiųjų šalių gydytojų receptus, jei nekyla neaiškumų dėl jų užpildymo, parduodami receptiniai vaistai, išskyrus psichotropinius vaistus, vaistus, įrašytus į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPI, sąrašą, taip pat išskyrus ektemporalius vaistus, jei į jų sudėtį įeina vaistinės medžiagos įrašytos į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įstaigose, įmonėse, sąrašą, narkotinės ir (ar) psichotropinės medžiagos, įrašytos į Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro patvirtintų Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų II ir III sąrašą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

69. Nereceptiniai vaistai parduodami be recepto. Vienu kartu nereceptinių vaistų galima parduoti ne ilgesniam kaip 1 mėnesio gydymo kursui.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

69¹. Farmacijos specialistas, išduodamas (parduodamas) vaistą, turi informuoti gyventoją apie vaisto tinkamumo vartoti laiką. Vaistai turi būti išduodami (parduodami) tokio tinkamumo vartoti laiko, kad gyventojas, vartodamas vaistą kaip nurodyta recepte, pakuotės lapelyje ar ant pakuotės, turėtų realią galimybę suvartoti išduotą (parduotą) vaisto dozuočių kiekį iki jo tinkamumo vartoti laiko pabaigos.

Papildyta punktu:

Nr. [V-112](#), 2009-02-18, Žin., 2009, Nr. 22-868 (2009-02-26), i. k. 1092250ISAK000V-112

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

70. Vaikams iki 10 metų vaistai neišduodami (neparduodami).

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

71. Vaikams iki 18 metų draudžiama išduoti (parduoti) vaistų, kuriais piktnaudžiaujant gali išsivystyti priklausomybė ar toksikomanija: narkotinių ir psichotropinių vaistų, vaistų, turinčių narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių), etanolio ir jo tirpalų, klonidino, antidepresantų, antihistamininių vaistų. Farmacijos specialistas turi teisę paprašyti, kad receptą pateikęs asmuo parodytų asmens dokumentą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-463](#), 2009-06-10, Žin., 2009, Nr. 73-2984 (2009-06-20), i. k. 1092250ISAK000V-463

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

72. Ligoniams pagal vieną receptą gryno etanolio ar kaip ektemporalaus vaisto sudedamosios dalies leidžiama išduoti ne daugiau kaip 100 ml, nepriklausomai nuo koncentracijos.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

73. Jeigu recepte išrašyto vaisto dozuočių kiekis neatitinka originalios gamintojo pakuotės, ją leidžiama išardyti taip, kad ant vaistinėje paliekamos ir išduodamos pakuotės dalies būtų gamintojo žymos: vaisto pavadinimas, stiprumas, gamybos serija, gamintojas, tinkamumo vartoti terminas.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

74. Jei vykdant 73 punkto reikalavimus neįmanoma išardyti pakuotės taip, kad būtų išduotas tikslus išrašytas vaisto dozuočių kiekis, leidžiama, pacientui sutikus, išduoti panašų į nurodytą recepte vaistų kiekį. Tokiu atveju išduodamo vaisto kiekis negali būti daugiau kaip 10 proc. mažesnis ar daugiau kaip 30 proc. didesnis už recepte išrašytą vaistų kiekį. Farmacijos specialistas, atsižvelgdamas į išduotą (parduotą) faktinį vaisto kiekį, recepte turi pažymėti iki kada pacientui užteks faktiškai išduoto parduoto vaisto kiekio.

Šio punkto reikalavimai netaikomi išduodant (parduodant) narkotinius ir psichotropinius vaistus – jų išduodamas (parduodamas) tikslus išrašytas vaisto dozuočių kiekis.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, Žin., 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK000V-1116

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

75. Parduodant vaistus pagal 1 formos receptų blankus:

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

75.1. jei vaistinėje nėra recepte nurodyto prekinio pavadinimo vaisto, išrašyto vadovaujantis taisyklų 13.2.1.1 punktu, farmacijos specialistas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties

bendrinio pavadinimo vaistą kitu prekinio pavadinimu, nekeisdamas farmacinės formos, stiprumo, dozuočių skaičiaus. Kai, vadovaujantis taisyklių 13.2.1.2 ir 13.2.1.3 punktais, recepte šalia vaisto bendrinio pavadinimo skliaustuose nurodytas ir vaisto prekinis pavadinimas, farmacijos specialistas išduoda tik nurodyto prekinio pavadinimo vaistą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

75.2. jei vaistinėje nėra recepte nurodyto stiprumo vaisto, farmacijos specialistas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties bendrinio pavadinimo kito stiprumo vaistą, nekeisdamas vaisto formos bei vartojimo dažnumo. Išduodamas vaistinės medžiagos kiekis turi atitikti išrašytą vaistinės medžiagos kiekį;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

75.3. Neteko galios nuo 2011-11-15

Punkto naikinimas:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

76. Jei asmens kreipimosi metu vaistinėje nėra reikiamo vaisto, tačiau jį turi bent vienas didmeninio platintojo licencijos turėtojas, farmacijos specialistas turi pasiūlyti jį užsakyti. Užsakant vaistą, kurio numatoma mažmeninė kaina (įskaitant visus mokesčius) yra didesnė nei 100 Lt (vienas šimtas litų), vaistinė turi teisę prašyti asmens sumokėti avansinę įmoką, kuri negali būti didesnė kaip 30 proc. apytikrės vaisto kainos. Avansinės įmokos mokėti nereikia, kai užsakomas kompensuojamasis vaistas. Užsakyti vaistai pristatomi: miestuose – ne vėliau kaip per 2 darbo, miesteliuose ir kaimuose – per 4 darbo dienas.

Jei užsakomas receptinis vaistas, receptas užregistruojamas vaistinėje. Ant recepto dedamas spaudas „Vaistai užsakyti“, nurodomas vaistinės pavadinimas ir užsakymo data. Draudžiama kitai vaistinei išduoti vaistus, jei receptas yra pažymėtas spaudu „Vaistai užsakyti“ ir nurodytas vaistinės pavadinimas bei užsakymo data. Vaistų paso 3 formos receptai registruojami taisyklių 97 punkte nustatyta tvarka.

Jei, užsakius receptinius vaistus, baigiasi recepto galiojimo terminas, receptas laikomas galiojančiu atsižvelgiant į šiame punkte nustatytus užsakytų vaistų pristatymo į vaistines terminus.

Jei, užsakius receptinius vaistus, paskutinė recepto galiojimo diena yra poilsio ar švenčių, recepto galiojimo pabaigos diena laikoma po jos einanti darbo diena.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, *Žin.*, 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-495](#), 2007-06-15, *Žin.*, 2007, Nr. 68-2691 (2007-06-21), i. k. 1072250ISAK000V-495

Nr. [V-622](#), 2009-07-24, *Žin.*, 2009, Nr. 91-3937 (2009-07-31), i. k. 1092250ISAK000V-622

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

77. Vaistai pagal receptus su žyma „Vardinis vaistinis preparatas“ parduodami (išduodami) vadovaujantis šių taisyklių 20 punkte nurodytų Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių nustatyta pardavimo (išdavimo) tvarka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-42](#), 2010-01-19, *Žin.*, 2010, Nr. 12-592 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-42

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

78. Išduodant vaistus, ant recepto nurodomos vaistų kainos, kitoje recepto pusėje, išskyrus vaistų paso 3 formos receptus, dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (jos filialo) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) vaisto prekinis pavadinimas, stiprumas bei dozuočių kiekis, vaistų išdavimo (pardavimo) data, dedamas vaistą išdavusio (pardavusio) vaistininko spaudas ir parašas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, *Žin.*, 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK0000222

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

79. Išduodant vaistų, asmeniui turi būti suteikiama būtinoji informacija apie vaisto vartojimą bei sveikatos apsaugos ministro nustatyta tvarka pateikiamas informacinis lapelis lietuvių kalba.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

80. *Neteko galios nuo 2009-06-21*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-463](#), 2009-06-10, *Žin.*, 2009, Nr. 73-2984 (2009-06-20), i. k. 1092250ISAK000V-463

81. Išduodant iš vaistinės eksterporalius narkotinius vaistus, būtina juos užantspauduoti.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

82. Išdavus (pardavus) vaistų pagal receptą su žyma „Ilgalaikiam gydymui“, receptas grąžinamas asmeniui, o kitoje recepto pusėje dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (jos filialo) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) vaisto prekinis pavadinimas, stiprumas bei dozuočių kiekis, vaistų išdavimo (pardavimo) data, dedamas vaistą išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto spaudas ir parašas. Vaistus pakartotinai galima išduoti (parduoti) ne dažniau, negu nurodyta recepte, ir jeigu nepasibaigęs recepto galiojimo laikas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

83. Jei kyla neaiškumų dėl recepte išrašyto vaisto pavadinimo, stiprumo, vaistų suderinamumo ir kt., farmacijos specialistas privalo juos išsiaiškinti su receptą išrašiusiu gydytoju. To padaryti nepavykus, vaistininkas pats sprendžia, ar išduoti vaistų. Jei vaistininko padėjėjui (farmakotechnikui) nepavyksta išsiaiškinti neaiškumų su receptą išrašiusiu gydytoju, vaistininko padėjėjas (farmakotechnikas) dėl vaistų išdavimo turi konsultuotis su jį prižiūrinčiu vaistininku.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

84. Vaistai pirminės sveikatos priežiūros įstaigose (medicinos punktuose), per kurias Sveikatos apsaugos ministerijos nustatyta tvarka kaimų gyventojai aprūpinami vaistais, išduodami (parduodami) vadovaujantis šiomis taisyklėmis; išdavus (pardavus) vaistus, kitoje recepto pusėje dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje per medicinos punktą“. Nurodoma vaistinės,

(išduodančios) parduodančios vaistus per medicinos punktą, ir medicinos punkto pavadinimai, faktiškai išduoto vaisto prekinis pavadinimas, stiprumas bei dozuočių kiekis, vaistų išdavimo (pardavimo) data, dedami vaistą išdavusio (pardavusio) sveikatos priežiūros specialisto ir už kaimo gyventojų aprūpinimą atsakingo vaistininko spaudai bei jų parašai. Receptai paliekami pirminės sveikatos priežiūros įstaigoje ir perduodami vaistinei, aprūpinančiai gyventojus per šią įstaigą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

85. Pasibaigus recepto galiojimo laikui vaistai neišduodami (neparduodami).

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

86. Receptai vaistinėje paliekami ir saugomi:

86.1. 3 metus – išrašyti 3 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti kompensuojamieji vaistai ir medicinos pagalbos priemonės, išskyrus receptus, išrašytus 3 formos blankuose (išimties atvejams); išrašyti 2 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti narkotiniai vaistai (išskyrus pramoninės gamybos vaistus, kurių sudėtyje yra kodeino ar etilmorfino ir kurie išrašomi 1 formos blankuose);

86.2. 1 metus – išrašyti 1 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti:

86.2.1. vaistai, įrašyti į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPĮ, sąrašą;

86.2.2. ekstemporalūs vaistai, į kurių sudėtį įeina vaistinės medžiagos, įrašytos į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įstaigose, įmonėse, sąrašą (išskyrus narkotinių vaistų);

86.2.3. psichotropiniai vaistai;

86.2.4. receptiniai vaistai, turintys pirmos kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių);

86.2.5. vardiniai vaistiniai preparatai;

86.2.6. chloramfenikolio lašai, išskyrus sudėtinius;

86.2.7. antiinfekciniai vaistai, sisteminiam vartojimui grupuojami J grupėje pagal Anatomicinio terapinio cheminio (ATC) indekso, patvirtinto Pasaulio sveikatos organizacijos, pirmąjį kodo lygį;

86.2.8. antidepresantai, grupuojami N06A pogrupyje pagal (ATC) indekso, trečiąjį kodo lygį;

86.2.9. antipsichoziniai vaistai, grupuojami N05A pogrupyje pagal (ATC) indekso, trečiąjį kodo lygį

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-367](#), 2012-04-26, *Žin.*, 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

86.3. 1 mėnesį – išrašyti 1 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti difenhidramino peroraliniai preparatai, receptiniai vaistai, išduoti per pirminės sveikatos priežiūros įstaigas (medicinos punktus), nereglamentuoti kitomis šių taisyklių 86 punkto nuostatomis, antibiotikai ir receptiniai chemoterapiniai vaistai, skirti dermatologiniam vartojimui, grupuojami D06 pogrupyje pagal Anatominio terapinio cheminio (ATC) indekso, patvirtinto Pasaulio sveikatos organizacijos, antrąjį kodo lygį.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-463](#), 2009-06-10, Žin., 2009, Nr. 73-2984 (2009-06-20), i. k. 1092250ISAK000V-463

87. Receptų saugojimo vaistinėje laikas skaičiuojamas, neskaitant einamojo mėnesio, einamųjų metų. Pasibaigus saugojimo terminui, receptai sunaikinami sveikatos apsaugos ministro nustatyta Receptų sunaikinimo tvarka.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

88. Vaistai, išskyrus naikintinus, iš gyventojų atgal į vaistinę nepriimami ir kitais vaistais nekeičiami. Naikintini vaistai surenkami kitų teisės aktų nustatyta tvarka.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

89. Vaistinės periodiškai informuoja gydytojus ir sveikatos priežiūros įstaigų vadovus apie neteisingai ar neįskaitomai išrašytus bei netaisyklingai įformintus receptus.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Papildomi narkotinių ir psichotropinių vaistų išdavimo reikalavimai

90. Narkotinių ir psichotropinių vaistų, kurių išrašymo normos nurodytos šių taisyklių II skyriuje, galima išduoti ne daugiau, negu leidžiama išrašyti vienam ligoniui vienu kartu.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

91. Neteko galios nuo 2007-03-11

Punkto naikinimas:

Nr. [V-148](#), 2007-03-02, Žin. 2007, Nr. 30-1111 (2007-03-10), i. k. 1072250ISAK000V-148

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

92. Narkotiniai vaistai vaistinėse išduodami vadovaujantis šiomis taisyklėmis

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Papildomi kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių išdavimo reikalavimai

93. Išduodamas kompensuojamuosius vaistus, farmacijos specialistas turi informuoti apdraustąjį apie į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną įrašytą to paties bendrinio pavadinimo ir tos pačios farmacinės formos (atsižvelgiant į stiprumą) vaistų kainas bei nustatytas priemokas ir pasiūlyti jam pigiausią iš to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos vaistų, už kuriuos priemoka mažiausia. Tais atvejais, kai recepte šalia kompensuojamojo vaisto bendrinio pavadinimo yra nurodytas ir vaisto prekinis pavadinimas, farmacijos specialistas išduoda nurodyto prekinio pavadinimo vaistą.

Išduodamas kompensuojamąsias MPP, farmacijos specialistas turi informuoti apdraustąjį apie MPP, įrašytą į tą pačią Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno medicinos pagalbos priemonių grupę, kainas bei nustatytas priemokas ir pasiūlyti jam pigiausią MPP, už kurią priemoka mažiausia.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, *Žin.*, 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

94. Draudžiama išduoti kompensuojamųjų vaistų ir MPP, jei kartu su kompensuojamųjų vaistų pasu nepateikiamas apdraustojo, kuriam išduotas šis kompensuojamųjų vaistų pasas, asmens dokumentas su nuotrauka arba socialinio draudimo pažymėjimas. Išduodant kompensuojamųjų vaistų, skirtų vaikams, turi būti pateiktas vaiko gimimo liudijimas.

Išduodant kompensuojamuosius vaistus ir MPP ES šalių narių piliečiams, šie turi pateikti asmens tapatybę patvirtinantį dokumentą bei Europos sveikatos draudimo kortelę ar ją laikinai pakeičiantį ES šalies narės piliečio sertifikatą, arba E formos pažymą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, *Žin.*, 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

95. TLK teikia vaistinėms informaciją apie negaliojančius kompensuojamųjų vaistų pasus sutartyje su vaistine numatytomis sąlygomis. Vaistinei išdavus vaistus ir MPP pagal negaliojantį kompensuojamųjų vaistų pasą, tai vertinama kaip žala PSDF biudžetui, kuri išskaičiuojama iš vaistinės, nesilaikiusios minėto reikalavimo.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

96. Kompensuojamuosius vaistus ir MPP farmacijos specialistas gali išduoti tik pagal 3 formos receptus ir pagal išimties atvejams skirtus 3 formos receptus, išrašytus laikantis taisyklių reikalavimų.

Jei kompensuojamuosius vaistus ir MPP farmacijos specialistas išdavė pagal receptus, išrašytus nesilaikant taisyklių reikalavimų, arba išdavė kompensuojamuosius vaistus, priskiriamus pagal Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną kito bendrinio pavadinimo vaistų grupei, arba kompensuojamąjį MPP, priskiriamą pagal Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyną kitai MPP grupei nei nurodyta gydytojo išrašytame recepte, PSDF biudžeto lėšų suma, išleista minėtų vaistų ar MPP įsigijimo išlaidoms kompensuoti, vertinama kaip PSDF biudžetui padaryta žala ir išskaičiuojama iš vaistinės, kurioje dirbo šio reikalavimo nesilaikęs farmacijos specialistas, lėšų.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, *Žin.*, 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

97. Išduodamas kompensuojamuosius vaistus ir MPP farmacijos specialistas užpildo 3 formos recepto blanko 10–16 punktus: 10 punkte nurodo faktiškai išduoto vaisto ar MPP pavadinimą bei vienetų kiekį, 11 punkte – datą, iki kurios pakaks išduoto vaisto ar MPP (t. y. nurodoma paskutinė diena, kai suvartojama visa paros dozė, ar laikas, iki kurio turi užtekti išduotų MPP), jeigu ją galima apskaičiuoti (skaičiuojama nuo vaisto išdavimo vaistinėje dienos, kuri negali

būti ankstesnė kaip gydymo kurso pabaigos diena, pridedant 2 dienas prie gydytojo nurodytos recepto įsigaliojimo dienos), 12 punkte – galutinę išduoto vaisto ir MPP pardavimo vaistinėje kainą (pritaikius jai visas galimas nuolaidas), nuo kurios skaičiuojamas pridėtinės vertės mokestis, 13 punkte – paciento sumokėtą priemonę, 14 punkte – kompensuojamąją sumą, 15 punkte – išdavimo datą. Ties 16 punktu dedami vaistinės ir vaistus išdavusio vaistininko spaudai. Spaudais ir parašais tvirtinami abu tuo pačiu eilės numeriu pažymėti receptų blankai. Pirmasis recepto blankas lieka vaistinėje, antrasis – kompensuojamųjų vaistų pase.

Pagal receptus, pažymėtus „gydymui tęsti“, vaistai ar MPP išduodami vadovaujantis gydytojo pirmame 3 mėnesių gydymo kurso recepte nurodyta informacija.

Jei recepte yra žyma „gydymui tęsti“, farmacijos specialistas turi patikrinti prieš jį išrašyto recepto 11 punkte nurodytą datą, iki kurios pakaks išduoto vaisto ar MPP ir, atsižvelgdamas į šių taisyklių 57² punkte nurodytus reikalavimus, įrašyti antrojo ir trečiojo recepto įsigaliojimo datą.

Pagal receptus su žyma „gydymui tęsti“, vaistai ir (ar) MPP gali būti išduodami, tik tuo atveju, jeigu nepasibaigęs šių receptų galiojimo laikas, kuris apskaičiuojamas atsižvelgiant į šių taisyklių 57² punkto reikalavimus. Pagal vieną receptą su žyma „gydymui tęsti“ gali būti išduodamas ne didesnis negu vieno mėnesio gydymo kursui reikalingas vaistų kiekis, išskyrus šių taisyklių 74 punkte nustatytą atvejį.

Jeigu vaistų receptų apskaita vaistinėje kompiuterizuota, įrašai gali būti daromi kitoje recepto pusėje, ant abiejų tos pačios serijos ir tuo pačiu eilės numeriu pažymėtų receptų blankų. Vietoj įrašų kompiuteriu gali būti klijuojami lipdukai arba lapeliai su 10–15 punktuose nurodyta informacija ir dedamas vaistinės spaudas, pažymint ir lipduką (lapelį), ir recepto blanką.

Jeigu vaistų pase liekančio blanko negalima apdoroti kompiuteriu, įrašai turi būti daromi ranka. Vietoj įrašų ranka 12–15 punktuose vaistų pase liekančio recepto blanko kitoje pusėje gali būti priklijuojami kasos čekiai, jei juose yra minėtuose punktuose reikalaujama informacija.

Jei asmens kreipimosi metu vaistinėje nėra reikiamų kompensuojamųjų vaistų ir (ar) MPP, kurių turi bent viena didmeninio platinimo įmonė, farmacijos specialistas turi pasiūlyti jų užsakyti ir asmeniui pageidaujant vaistai ir (ar) MPP užsakomi. 3 formos receptas užregistruojamas vaistinėje, abu jo blankai pažymimi spaudu „Vaistai užsakyti“, nurodomas vaistinės pavadinimas ir užsakymo data. Abu recepto blankai lieka kompensuojamųjų vaistų pase, iki vaistai ir (ar) MPP bus išduoti asmeniui. Draudžiama kitai vaistinei išduoti vaistus ir (ar) MPP, jei receptas yra pažymėtas spaudu „Vaistai užsakyti“ ir nurodytas vaistinės pavadinimas bei užsakymo data.

Užsakyti kompensuojamieji vaistai ir (ar) MPP pristatomi: miestuose – ne vėliau kaip per 2 darbo dienas, miesteliuose ir kaimuose – per 4 darbo dienas.

Jei užsakius kompensuojamuosius vaistus ir (ar) MPP baigiasi recepto galiojimo terminas, receptas laikomas galiojančiu atsižvelgiant į šiame punkte nustatytus užsakytų kompensuojamųjų vaistų ir (ar) MPP pristatymo į vaistines terminus.

Jei užsakius kompensuojamuosius vaistus ir (ar) MPP paskutinė recepto galiojimo diena yra poilsio ar švenčių, recepto galiojimo pabaigos diena laikoma po jos einanti darbo diena.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, Žin., 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, Žin., 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, Žin., 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-495](#), 2007-06-15, Žin., 2007, Nr. 68-2691 (2007-06-21), i. k. 1072250ISAK000V-495

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, Žin., 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, Žin., 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK000V-1116

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

98. Jei vaistinėje nėra recepte nurodyto stiprumo kompensuojamojo vaisto, farmacijos specialistas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties bendrinio pavadinimo kito stiprumo vaistą,

nekeisdamas jo formos bei vartojimo dažnumo tik tuo atveju, jei faktiškai išduodamų vaisto dozuočių vaistinės medžiagos kiekis atitinka išrašytą vaistinės medžiagos kiekį ir išduoto vaisto kompensuojamoji suma ne didesnė už išrašyto vaisto kompensuojamąją sumą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, *Žin.*, 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

99. Neteko galios nuo 2004-07-09

Punkto naikinimas:

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, *Žin.*, 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

99. Farmacijos specialisto faktiškai išduoto vaisto ar MPP, nurodyto 3 formos recepte, prekinis pavadinimas, vaisto stiprumas, vaisto ar MPP vienetų kiekis, viso išduoto vaisto ar MPP kiekio galutinė pardavimo vaistinėje kaina (pritaikius jai visas galimas nuolaidas), nuo kurios skaičiuojamas pridėtinės vertės mokestis (mažmeninė kaina), kompensuojamoji kaina ir paciento sumokėta priemonė turi sutapti su šiais duomenimis vaistinės ataskaitose, teikiamose VLK informacinei sistemai pagal Privalomojo sveikatos draudimo kompiuterizuotos informacinės sistemos SVEIDRA Kompensuojamųjų vaistų receptų duomenų apskaitos protokolą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, *Žin.*, 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, *Žin.*, 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

100. Išduodamas kompensuojamuosius vaistus ir MPP pagal 3 formos receptus (išimties atvejams), farmacijos specialistas pildo recepto blanko 11–14 punktus, kitoje recepto pusėje deda spaudą „Vaistai išduoti vaistinėje“ ir pažymi vaisto išdavimą 78 punkte nustatyta tvarka, deda vaistą ar MPP išdavusio (pardavusio) vaistininko spaudą bei pasirašo, taip pat nurodo datą, iki kurios pacientui pakaks faktiškai išduoto (parduoto) vaisto ar MPP (t. y. nurodoma diena, kurią bus suvartota visa paskutinioji vaisto paros dozė ar MPP), jeigu tai galima apskaičiuoti (skaičiuojama nuo vaisto išdavimo vaistinėje, bet ne ankstesnės kaip gydymo kurso pabaigos dienos, kuri nustatoma pridėdant 2 dienas prie gydytojo nurodytos recepto įsigaliojimo datos). Per mėnesį sukaupti 3 formos receptai (išimties atvejams), pagal kuriuos apdraustiesiems buvo išduoti kompensuojamieji vaistai ir MPP, ir atskira sąskaita, kurioje nurodoma išduotų vaistų ir MPP kompensavimo sumos (arba šie duomenys atskira eilute gali būti įrašomi į bendrąją sąskaitą), pateikiami kitą mėnesį sutartyje su TLK numatytais sąlygomis ir terminais. Per mėnesį sukaupti 3 formos receptai (išimties atvejams), pagal kuriuos ES šalių narių piliečiams buvo išduoti kompensuojamieji vaistai ir MPP, bei atskira sąskaita, kurioje nurodytos išduotų vaistų ir MPP kompensavimo sumos, pateikiami kitą mėnesį sutartyje su TLK numatytais sąlygomis ir terminais. Taip pat teikiama ataskaita (elektroniniu būdu) apie ES šalių narių piliečiams per mėnesį išduotus vaistus ir MPP, kurioje nurodoma kiekvieno paciento vardas, pavardė, kiekvieno recepto serija ir numeris bei kiti duomenys, nurodyti Europos Sąjungos šalių narių piliečiams Lietuvoje suteiktų privalomojo sveikatos draudimo paslaugų išlaidų kompensavimo tvarkoje, patvirtintoje Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2004 m. balandžio 8 d. įsakymu Nr. V-205 (*Žin.*, 2004, Nr. [54-1844](#)).

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, *Žin.*, 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292
 Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933
 Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925
 Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806
 Punkto numeracijos pakeitimas:
 Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292
 Nr. [V-503](#), 2004-07-05, Žin., 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

101. Neteko galios nuo 2011-01-01

Punkto naikinimas:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin. 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, Žin., 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

102. Pirminės sveikatos priežiūros įstaigose (medicinos punktuose), per kurias Sveikatos apsaugos ministerijos nustatyta tvarka vykdomas kaimo gyventojų aprūpinimas vaistais, kompensuojamieji vaistai ir MPP išduodami vadovaujantis šia tvarka, tačiau 98, 99 ir 101 punktais nustatytais atvejais kompensuojamuosius vaistus gali išduoti tik vaistinininkas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, Žin., 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

103. Vaistinės vykdo receptų, pagal kuriuos išduodami kompensuojamieji vaistai ir MPP, apskaitą bei su TLK sutartomis sąlygomis teikia joms sąskaitas, ataskaitas ir duomenis apie išduotus kompensuojamuosius vaistus ir MPP.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, Žin., 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

104. TLK apmoka faktiškai išduoto vaisto dozuočių ar išduotos MMP bazinę kainą sutartyje su vaistine numatytais sąlygomis.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, Žin., 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, Žin., 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

Formos patvirtintos
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112

(Receptų blankų formų pavyzdžiai)

1 forma

..... Respublikos (ASPI pavadinimas)	Lietuvos sveikatos apsaugos ministerija
RECEPTAS	
Suaugusiajam, vaikui	
Ligonis _____ (vardas, pavardė, gimimo metai)	
_____ (adresas arba ambulatorinės kortelės Nr.)	
Kaina	Rp.
Išrašymo data _____	
Galioja 30 dienų	

Pastaba. Blankai turi būti spausdinami baltame A6 formato popieriuje.

Formos pakeitimai:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, Žin., 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

2 forma

..... (ASPI pavadinimas)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija
SPECIALUSIS RECEPTAS	Serija..... Nr.
Suaugusiajam, vaikui	
Ligonis.....	
(vardas, pavardė, asmens kodas)	
..... (adresas arba ambulatorinės kortelės Nr.)	
Sveikatos priežiūros įstaigos kodas	
Kaina Rp.	
Gydytojas.....	
(vardas, pavardė, numeris)	
Išrašymo data	Išdavimo data
Galioja 5 dienas	
.....	
Gydytojo spaudas, parašas, telefonas	
Ypatingos apskaitos dokumentas Taisyti draudžiama	

3 forma

3 forma			
RECEPTAS Nr. 000000000			
1. Kompensacijos rūšies kodas		2. Gydytojo specialybės kodas	
3. Ligos kodas pagal TLK-10		4. AAGA arba ISAS kortelės Nr.	
5. Galioja nuo iki (metai, mėnuo, diena) (metai, mėnuo, diena)			
6. ASF įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas)			
Rp.:			
7. Išrašymo data (metai, mėnuo, diena)			
8. SAM nustatytas gydytojo numeris 			
9. Gydytojo spaudas, parašas, telefonas			
10. (išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis)			
11. Vaisto pakanka iki (metai, mėnuo, diena)			
12. Mažmeninė kaina Lt		13. Paciento sumokėta suma Lt	
14. Kompensuojama kaina Lt		15. Vaisto išdavimo data (metai, mėnuo, diena)	
16. Vaistinės spaudas, vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas			

3 forma (išimties atvejams)

Istaiga, įmonė (spaudas)	Valstybinė ligonių kasa	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija
-----------------------------	-------------------------------	---

RECEPTAS serija Nr.

1. Ligonis (asmens kodas) □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □

.....
(vardas, pavardė)

2. Adresas
(miestas, rajonas, kaimas, gatvė, namo Nr., buto Nr.)

3. Asmens dokumentas (pildoma, jei nėra asmens kodo)
serija Nr.

4. Teritorinės ligonių kasos ir gydymo įstaigos kodas □ □ □ □ □ □ □ □ □ □

5. Ligos kodas TLK 10 □ □ □ □

6. Kompensacijos rūšis (reikiamą skaitmenį apibraukti):

1 Vaikui	5 Vaikui	9 Liga pagal sąrašą
2 Invalidui	6 Invalidui	
3 Liga pagal sąrašą	7 Pensininkui	
4 Kitos	8 Liga pagal sąrašą	
100 % bazinės kainos	80 % bazinės kainos	50 % bazinės kainos

Rp:

7. Gydytojo numeris □ □ □ □ □ □ □ □ 8. Išrašymo data □ □ □ □ □ □ □ □ 9. Galioja (įskaitant recepto išrašymo dieną) 10. Gydytojo spaudas, parašas, telefonas	11. (išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis) □ □ □ □ □ □ Lt (mažmeninė kaina) 12. Kompensuojama suma □ □ □ □ □ □ Lt 13. Pacientas sumokėjo □ □ □ □ □ □ Lt 14. Vaisto išdavimo data □ □ □ □ □ □ □ □ 11, 12, 13, 14 pildo vaistinė
---	--

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112

KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ PASAS

Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministerija
Valstybinė ligonių kasa

KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ PASAS

(Galioja pateikus asmens dokumentą su nuotrauka,
vaiko – gimimo liudijimą)

(vardas, pildoma didžiosiomis raidėmis)

(pavardė, pildoma didžiosiomis raidėmis)

Asmens kodas (11 ženklų)

Pildoma, jei nėra asmens kodo

Gimimo data (metai, mėnuo, diena)

Dokumentas išduotas Lietuvos Respublikoje: taip ☐ ne ☐

Dokumento tipas: gimimo liudijimas ☐ pasas ☐ kitas ☐

Serija _____ Nr. _____

(deklaruojamoji gyvenamoji vieta)

_____, savivaldybės kodas _____

1. _____
(asmens sveikatos priežiūros įstaigos, kurioje registruotas asmuo, pavadinimas, kodas)

Registravimo ASP įstaigoje data _____
(metai, mėnuo, diena)

2. _____
(asmens sveikatos priežiūros įstaigos, kurioje registruotas asmuo, pavadinimas, kodas)

Registravimo ASP įstaigoje data _____
(metai, mėnuo, diena)

Kompensuojamųjų vaistų pasą išdavimo data _____
(metai, mėnuo, diena)

Kompensuojamųjų vaistų pasą išdavusios įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas)

Nr. 0000000000

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministro
2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112
(Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministro
2012 m. balandžio 26 d. įsakymo Nr. V-367
redakcija)

KOMPENSACIJOS RŪŠYS

Kompensacijos rūšies kodas	Kompensacijos rūšis	Kompensacijos procentas
1	Vaikui	100 %
2	Neįgaliajam (invalidui)	100 %
3	Liga pagal sąrašą	100 %
4	Kita	-
5	Vaikui	-
6	Neįgaliajam (invalidui)	50 %
7	Pensininkui	50 %
8	Liga pagal sąrašą	80 %
9	Liga pagal sąrašą	50 %
10	Centralizuotai perkami vaistai	-
11	Centralizuotai perkami vaistai	-
12	Liga pagal sąrašą	90 %
13	Reta liga	50 %
14	Reta liga	80 %
15	Reta liga	90 %
16	Reta liga	100 %

Šį lapą padėkite po antruoju išrašomo recepto lapu,
kad įrašai neatsispaustų ant kitų lapų

Priedo pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171
Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864
Nr. [V-367](#), 2012-04-26, Žin., 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

PATVIRTINTA

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112

RECEPTUOSE VARTOTINOS SANTRUMPOS

Aa	ana	po lygiai
ac., acid.	acidum	rūgštis
ad us. diagn.	ad usum diagnosticum	diagnostikai
ad us. ext.	ad usum externum	išorinio vartojimo
ad us. int.	ad usum internum	vidinio vartojimo
ad us. propr.	ad usum proprium	vartoti pačiam
ad us. vet.	ad usum veterinarium	veterinarijai, veterinarinis
aer.	aerosolum	aerolis
aetherol.	aetheroleum	eterinis aliejus
alb.	albus, -a, -um	baltas
amp.	ampulla	ampulė
aq.	aqua	vanduo
aq. ad inject.	aqua ad injectabilia	injekcinis vanduo
aq. purif.	aqua purificata	išgrynintasis vanduo
aq. valde purif.	aqua valde purificata	labai išgrynintas vanduo
bac.	bacillis	lazdelė
bals.	balsamum	balzamas
but.	butyrum	sviestas
caps.	capsula	kapsulė
cito	cito	greitai, skubiai
comp.	compositus, -a, -um	sudėtinis
compr.	compressus	kompresas
conc.	concentratus, -a, -um	koncentruotas
cort.	cortex	žievė
crem.	cremum	kremas
crist.	cristallisatus, -a, -um	kristalinis, kristalizuotas
cryodessic.	cryodessicatus, -a, -um	liofilizuotas
D.	Da, Detur	duok, tebūnie duota
D. S.	Da, Signa	duok, pažymėk
D. t. d.	Da tales doses	duok tokių dozių
D. t. d. N.	Da tales doses numero	duok tokių dozių tiek
	Dentur tales doses numero	tebūnie duota dozių tiek
dec.	decoctum	nuoviras
dil.	dilutus, -a, -um	praskiestas
disc.	discus	diskas
div. in p. aeq.	divide in partes aequales	padalyk į lygias dalis
drag.	dragee	dražetė
empl.	emplastrum	pleistras
emuls.	emulsio	emulsija
extr.	extractum	ekstraktas
f.	fiat, fiant	tepasidaro
flav.	flavus, -a, -um	geltonas
flos, flor.	flos, flores	žiedai
fl.	fluidus, -a, -um	skystas
fruct.	fructus	vaisius
g	ramma	gramas

gel.	gelum	gelis
glob. vag.	globulus vaginalis	globulė
gran.	granulum	granulė
gtt.	gutta, guttae	lašas, lašai
gtt. nasal.	guttae nasale	nosies lašai
gtt. ophth.	guttae ophthalmicae	akių lašai
gtt. otic.	guttae oticae	ausų lašai
herb.	herba	žolė
in amp.	in ampullis	ampulėmis
inf.	infusum	užpilas
inhal.	inhalatio	inhaliacija
inj.	iniectio, -ionis	injekcija
isoton.	isotonicus, -a, -um	izotoninis
i. m.	intra muscolum	į raumenis
i. v.	intra venum	į veną
in tab.	in tabulettis	tabletėmis
lin.	linimentum	linimentas
liq.	liquor	skystis
m.	massa	masė
mcg	microgramma	mikrogramas
mg	milligramma	miligramas
m. pil.	massa pilularum	piliulių masė
M.	misce	sumaišyk
M. f.	misce (ut) fiat (fiant)	sumaišyk, tepasidaro
M. f. pulv.	misce (ut) fiat pulvis	sumaišyk, kad pasidarytų milteliai
mixt.	mixtura, -ae	mikstūra
ml	millilitrum	mililitras
N.	numero	skaičius
obd.	obductus, -a, -um	dengtas, -a
ol.	oleum, oleosus, -a, -um	aliejus, aliejinis
past.	pasta	pasta
pastill.	pastillus	pastilė
pess.	pessarium	pesarija (liežuvelio formos supozitorija)
per os	per os	į vidų (peroraliai)
per rectum	per rectum	į tiesiąją žarną
per se	per se	grynas
physiol.	physiologicus, -a, -um	fiziologinis
pil.	pilula	piliulė
praecip.	praecipitatus, -a, -um	nusodintas
pulv.	pulvis	milteliai
%	pro centum	procentas
q. s.	quantum satis	kiek reikia
r., rad.	Radix	šaknis
Rp.	Recipe	paimk
rectif.	rectificatus	rektifikuotas (išvalytas)
Rep.	Repete, Repetatur	pakartok, tebūnie pakartota
rhiz.	rhizoma	šakniastiebis
S.	Signa, Signetur	pažymėk, tebūnie pažymėta
s. c.	sub cutis	į poodį
sem.	semen	sėkla
sicc.	siccus, -a, -um	sausas
simpl.	simpex	paprastas

sir.	sirupus	sirupas
sol.	solutio	tirpalas
sol. iniectionis.	solutio iniectionis	injekcinis tirpalas
sp.	species	vaistažolių mišiniai, arbatos
spir.	spirituosus, -a, -um	etanolinis
steril.	sterilisa	sterilizuok
styl.	stylus	pieštukas (vaistinis)
supp.	suppositorium	supozitorija
susp.	suspensio	suspensija
susp. iniectionis.	suspensio iniectionis	injekcinė suspensija
tab.	tabulettae (compressi)	tabletės
tab. obd.	tabuletta obducta	dengtoji tabletė
tab. solub.	tabuletta solubilis	tirpioji tabletė
tab. subling.	tabuletta sublingualis	poliežuvinė tabletė
tab. vag.	tabuletta vaginale	makšties tabletė
tamp.	tamponum	tamponas
tinct.	tinctura	tinktūra
trit.	tritum, -a, -um	sutrintas
UA	unitas activitatis	veikimo vienetas
UI	unitas internationalis	tarptautinis vienetas
ung.	unguentum	tepalas
vitrum.	vitrum	stiklas, stiklinis indas

PATVIRTINTA

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112

**VAISTŲ IR VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ, KIEKYBIŠKAI APSKAITOMŲ FARMACIJOS
IMONĖSE, ĮSTAIGOSE IR ASMENS SVEIKATOS PRIEŽIŪROS ĮSTAIGOSE, SĄRAŠAS**

1. Etanolis

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

2. Chloramfenikolio milteliai

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

3. Klonidinas*

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

4. Nandrolonas*

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

5. Narkotiniai vaistai*, įrašyti į sveikatos apsaugos ministro įsakymu patvirtintų Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų II sąrašą – Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams.

* Apskaitomos visos vaisto formos.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

Formos patvirtintos
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112

(Signatūrų formų pavyzdžiai)

IŠVIRŠINIAI

Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas

..... vaistinė, Receptas Nr.

Ligonio vardas, pavardė, amžius

Vartojimo būdas

Gydytojo vardas, pavardė

Data Kaina

Saugoti nuo vaikų!

geltona spalva

VIDINIAI

Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas

..... vaistinė, Receptas Nr.

Ligonio vardas, pavardė, amžius

Vartojimo būdas

Gydytojo vardas, pavardė

Data Kaina

Saugoti nuo vaikų!

žalia spalva

INJEKCIJAI

Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas

..... vaistinė, Receptas Nr.

Ligonio vardas, pavardė, amžius

Vartojimo būdas

Gydytojo vardas, pavardė

Data Kaina

Saugoti nuo vaikų!

mėlyna spalva

Rp.

Gaminio

Tikrino

Išdavė

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112

RECEPTŲ SUNAIKINIMO TVARKA

I. BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Ši Tvarka nustato receptų, pasibaigus jų saugojimo visuomenės vaistinėse ir visuomenės gamybinėse vaistinėse (toliau – vaistinėse) terminui, sunaikinimo tvarką ir yra privaloma visoms šioms vaistinėms.

2. Receptai gali būti naikinami tik pasibaigus jų saugojimo vaistinėse terminui. Receptai, kurių saugojimo vaistinėje terminas yra 1 mėnuo, turi būti naikinami kas mėnesį, o receptai, kurių saugojimo terminas yra 1 ar 3 metai – kartą per metus. Receptų saugojimo terminas nustatomas neįskaitant einamojo mėnesio, einamųjų metų.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

3. Naikintini receptai turi būti suplėšomi, sudeginami arba susmulkinami specialiu popieriaus smulkintuvu. Jų neleidžiama atiduoti į antrinių žaliavų supirkimo punktus, išmesti į šiukšlių kontenerius.

II. RECEPTŲ NAIKINIMAS

4. Receptams naikinti vaistinės vadovo įsakymu sudaroma nuolatinė komisija, kurią sudaro ne mažiau kaip 3 asmenys. Tose vaistinėse, kur dirba du darbuotojai, komisija sudaroma iš 2 asmenų.

5. Komisija naikintinus receptus surūšiuoja, suskaičiuoja ir nustato kitus duomenis, reikalingus nurodyti sunaikinimo akte.

6. Komisija, sunaikinusi receptus, rašo nustatytos formos receptų sunaikinimo aktą (pridedama), kurį pasirašo komisijos pirmininkas ir nariai (-ys). Vaistų, įrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įmonėse, įstaigose, sąrašą (toliau – kiekybiškai apskaitomų vaistų), receptų sunaikinimo aktas rašomas atskirai; aktą turi tvirtinti vaistinės direktorius (vadovas).

7. Aktuose turi būti nurodoma:

7.1. kiekybiškai apskaitomų vaistų receptų – vaisto ar vaistinės medžiagos, pavadinimas, forma, stiprumas, pakuotė, pakuočių skaičius, receptų skaičius;

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, *Žin.*, 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

7.2. kitų vaistų receptų – išduotų vaistų farmakoterapinės grupės ir receptų skaičius.

8. Sunaikinimo aktai turi būti numeruojami nuo metų pradžios ir saugomi 5 metus.

9. Komisija atsako už naikintinų receptų sunaikinimą, akto surašymą ir įforminimą pagal šią Tvarką.

Receptų sunaikinimo tvarkos priedas

(vaistinės pavadinimas didžiosiomis raidėmis)

TVIRTINU*
(vaistinės vadovas)
(parašas)
(vardas ir pavardė)

RECEPTŲ SUNAIKINIMO AKTAS

200 -00-00 Nr. 0-00

Vilnius

Nr. Vadovaudamasi LR sveikatos apsaugos ministro 200 m.
patvirtinta Receptų sunaikinimo tvarka,

d. įsakymu

_____ 200 m.
(įsakymo leidėjas kilmininko linksniu)

įsakymu Nr.

sudaryta komisija _____ sunaikino receptus,
(sunaikinimo būdas)

pagal kuriuos 200 m. mėn. buvo išduoti vaistai:

Farmakoterapinė grupė	Pakuočių kiekis	Receptų skaičius
Vaisto pavadinimas, vaisto forma, stiprumas, pakuotė*		

Komisijos pirmininkas _____
(pareigos, vardas, pavardė)

(parašas)

Nariai: _____
(pareigos, vardas, pavardė)

(parašas)

* Tvirtinimo rekvizitai ir vaistų pavadinimai nurodomi tik kiekybiškai apskaitomų vaistų receptų sunaikinimo aktuose.

Forma. Neteko galios nuo 2004-11-17

Formos naikinimas:

Nr. [V-770](#), 2004-11-09, Žin. 2004, Nr. 166-6076 (2004-11-16), i. k. 1042250ISAK000V-770

Papildyta forma:

Nr. [441](#), 2002-09-03, Žin., 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

Pakeitimai:

1.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [222](#), 2002-05-20, Žin., 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

- Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" dalinio pakeitimo ir papildymo
2.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [266](#), 2002-06-10, Žin., 2002, Nr. 58-2364 (2002-06-14), i. k. 1022250ISAK00000266
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
 3.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [432](#), 2002-08-26, Žin., 2002, Nr. 84-3679 (2002-08-30); Žin., 2002, Nr. 87-3761 (2002-09-06), i. k. 1022250ISAK00000432
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
 4.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [441](#), 2002-09-03, Žin., 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo ir papildymo
 5.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-20](#), 2003-01-14, Žin., 2003, Nr. 9-310 (2003-01-25), i. k. 1032250ISAK0000V-20
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
 6.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-34](#), 2003-01-22, Žin., 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
 7.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-386](#), 2003-06-27, Žin., 2003, Nr. 70-3204 (2003-07-16), i. k. 1032250ISAK000V-386
Dėl sveikatos apsaugos ministro 2002 03 08 įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
 8.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-706](#), 2003-12-03, Žin., 2003, Nr. 116-5306 (2003-12-12), i. k. 1032250ISAK000V-706
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
 9.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
 10.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
 11.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-503](#), 2004-07-05, Žin., 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

12.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-770](#), 2004-11-09, Žin., 2004, Nr. 166-6076 (2004-11-16), i. k. 1042250ISAK000V-770

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

13.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

Dėl sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

14.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

15.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, Žin., 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

16.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, Žin., 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl Vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

17.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

18.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-148](#), 2007-03-02, Žin., 2007, Nr. 30-1111 (2007-03-10), i. k. 1072250ISAK000V-148

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl Vaistų receptų rašymo ir vaistų pardavimo (išdavimo)" pakeitimo

19.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-495](#), 2007-06-15, Žin., 2007, Nr. 68-2691 (2007-06-21), i. k. 1072250ISAK000V-495

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

20.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-539](#), 2008-06-04, Žin., 2008, Nr. 67-2554 (2008-06-12), i. k. 1082250ISAK000V-539

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

21.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-112](#), 2009-02-18, Žin., 2009, Nr. 22-868 (2009-02-26), i. k. 1092250ISAK000V-112

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" papildymo

22.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-463](#), 2009-06-10, Žin., 2009, Nr. 73-2984 (2009-06-20), i. k. 1092250ISAK000V-463
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

23.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-622](#), 2009-07-24, Žin., 2009, Nr. 91-3937 (2009-07-31), i. k. 1092250ISAK000V-622
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

24.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-704](#), 2009-08-28, Žin., 2009, Nr. 107-4488 (2009-09-08), i. k. 1092250ISAK000V-704
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

25.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-829](#), 2009-10-01, Žin., 2009, Nr. 120-5171 (2009-10-08), i. k. 1092250ISAK000V-829
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

26.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-42](#), 2010-01-19, Žin., 2010, Nr. 12-592 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-42
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

27.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-43](#), 2010-01-19, Žin., 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

28.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-409](#), 2010-05-07, Žin., 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

29.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

30.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-120](#), 2011-02-10, Žin., 2011, Nr. 20-1005 (2011-02-17), i. k. 1112250ISAK000V-120
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

31.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-370](#), 2011-04-15, Žin., 2011, Nr. 47-2255 (2011-04-21), i. k. 1112250ISAK000V-370
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

32.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

33.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-367](#), 2012-04-26, Žin., 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams" pakeitimo

34.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams" pakeitimo