

Suvestinė redakcija nuo 2018-07-21 iki 2018-07-27

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

Nauja redakcija nuo 2018-04-11:

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

**DĖL RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTINIŲ PREPARATŲ, MEDICINOS PRIEMONIŲ
(MEDICINOS PRIETAISŲ) IR KOMPENSUOJAMUJŲ MEDICINOS PAGALBOS
PRIEMONIŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) VAISTINĖSE GYVENTOJAMS IR
POPIERINIŲ RECEPTŲ SAUGOJIMO, IŠDAVUS (PARDAVUS) VAISTINIUS
PREPARATUS, MEDICINOS PRIEMONES (MEDICINOS PRIETAISUS) IR
KOMPENSUOJAMĄSIAS MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONES VAISTINĖJE,
TAISYKLIŲ PATVIRTINIMO**

2002 m. kovo 8 d. Nr. 112

Vilnius

Vadovaudamas Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 8 straipsnio 11 dalimi:

1. T v i r t i n u pridedamus:
 - 1.1. Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamujų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisykles;
 - 1.2. Receptų blankų formas;
 - 1.3. Kompenzacijos rūšis;
 - 1.4. Receptuose vartotinas santrumpas;
 - 1.5. Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įmonėse, ištaigose, sąrašą;
 - 1.6. Receptų sunaikinimo tvarkos aprašą.
2. P a v e d u įsakymo vykdymą kontroliuoti viceministriui pagal veiklos sritį.

**SVEIKATOS
APSAUGOS MINISTRAS**

KONSTANTINAS ROMUALDAS DOBROVOLSKIS

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministro
2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112
(Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro 2015 m. gegužės 28 d.
įsakymo Nr. V-669 redakcija)

**RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTINIŲ PREPARATŲ, MEDICINOS PRIEMONIŲ
(MEDICINOS PRIETAISŲ) IR KOMPENSUOJAMUJŲ MEDICINOS PAGALBOS
PRIEMONIŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) VAISTINĖSE GYVENTOJAMS IR
POPIERINIŲ RECEPTŲ SAUGOJIMO, IŠDAVUS (PARDAVUS) VAISTINIUS
PREPARATUS, MEDICINOS PRIEMONES (MEDICINOS PRIETAISUS) IR
KOMPENSUOJAMASIAS MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONES VAISTINĖJE,
TAISYKLĖS**

**I SKYRIUS
BENDROSIOS NUOSTATOS**

1. Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamujų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamasias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklės (toliau – Taisyklės) nustato receptų rašymo tvarką, vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamujų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams, popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamasias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, tvarką.

2. Šios Taisyklės neregulamentoja paramos ir labdaros būdu gaunamų vaistinių preparatų išrašymo ir išdavimo (pardavimo).

3. Taisyklėse vartojamos sąvokos ir jų apibrėžtys:

3.1. **Bendrinis veikliosios medžiagos pavadinimas** – tarptautiniu (-iais) prekės ženklu neregistruotas (-ai) veikliosios (-iųjų) medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai), jei jo (jų) nėra – veikliosios (-iųjų) medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai), nurodytas (-i) Europos farmakopėjoje, jei jo (jų) nėra – veikliosios (-iųjų) medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai), nurodytas (-i) Europos Sajungos valstybės narės (toliau – ES valstybė) ar trečiosios valstybės nacionalinėje farmakopėjoje; jei jo (jų) nėra – įprastas (-i) bendrinis (-iai) veikliosios (-iųjų) medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai), jei jo (jų) nėra – mokslinis (-iai) veikliosios (-iųjų) medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai).

3.2. **Elektroninis receptas** – Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinių sistemų (toliau – ESPBI IS) priemonėmis sudarytas ir patvirtintas receptas, pasirašytas teisinę galią turinčiu elektroniniu parašu.

3.3. **Elektroninis vaistinio preparato, medicinos priemonės (medicinos prietaiso) ir kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės išdavimo (pardavimo) dokumentas** (toliau – išdavimo (pardavimo) dokumentas) – ESPBI IS priemonėmis sudarytas ir patvirtintas dokumentas, patvirtinantis vaistinio preparato, medicinos pagalbos priemonės (medicinos prietaiso) ar kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės išdavimą (pardavimą), pasirašytas teisinę galią turinčiu elektroniniu parašu.

3.4. **Konkretus vaistinio preparato pavadinimas** – sugalvotas (toks, kurio negalima supainioti su bendriniu veikliosios medžiagos pavadinimu) arba, jei jo nėra, bendrinis (-iai)

veikliosios medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai) ir rinkodaros teisės turėtojo pavadinimas, arba mokslinis pavadinimas (-ai) ir rinkodaros teisės turėtojo pavadinimas.

3.5. Kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės (toliau – kompensuojamosios MPP) – medicinos pagalbos priemonės (toliau – MPP), išrašytos į Kompensuojamujų medicinos pagalbos priemonių sąrašą (C sąrašą), patvirtintą Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. spalio 6 d. įsakymu Nr. 529 „Dėl Kompensuojamujų medicinos pagalbos priemonių sąrašo (C sąrašo) patvirtinimo“ (toliau – C sąrašas).

3.6. Kompensuojamujų vaistų pasas – iš 3 formos receptų sudarytas dokumentas.

3.7. Narkotinis vaistinis preparatas – vaistinis preparatas, kuriame yra narkotinių ar psichotropinių medžiagų, išrašytų į Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 6 d. įsakymu Nr. 5 „Dėl Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų patvirtinimo“, II sąrašą „Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams“.

3.8. Psichotropinės vaistinės preparatas – vaistinis preparatas, kuriame yra psichotropinių medžiagų, išrašytų į Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 6 d. įsakymu Nr. 5 „Dėl narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų patvirtinimo“, III sąrašą „Psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams“.

3.9. Receptas – dokumentas, kuriuo suteikiama teisė įsigyti vaistinį preparatą, medicinos priemonę (medicinos prietaisą), kompensuojamają medicinos pagalbos priemonę ir kuris išrašytas reglamentuojamas sveikatos priežiūros profesijos, nurodytos Lietuvos Respublikos reglamentuojamų profesinių kvalifikacijų pripažinimo įstatyme, atstovo, teisiškai įgalioto tą daryti valstybėje, kurioje išrašytas tas dokumentas.

3.10. Reta liga – liga (ar sveikatos būklė), kuria serga mažiau kaip 5 iš 10 000 gyventojų.

3.11. Kitos Taisyklose vartojamos savokos atitinka Lietuvos Respublikos farmacijos įstatyme, Lietuvos Respublikos medicinos praktikos įstatyme, Lietuvos Respublikos pacientų teisių ir žalos sveikatai atlyginimo įstatyme, Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatyme, Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinės sistemos nuostatuose, patvirtintuose Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2011 m. rugsėjo 7 d. nutarimu Nr. 1057 „Dėl Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinės sistemos nuostatų patvirtinimo“, Lietuvos medicinos normoje MN 4:2009 „Medicinos prietaisų saugos techninis reglamentas“, patvirtintoje Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. sausio 19 d. įsakymu Nr. V-18 „Dėl Lietuvos medicinos normos MN 4:2009 „Medicinos prietaisų saugos techninis reglamentas“ ir Lietuvos medicinos normos MN 100:2009 „Aktyviųjų implantuojamųjų medicinos prietaisų saugos techninis reglamentas“ patvirtinimo“, vartojamas savokas.

II SKYRIUS **BENDRIEJI RECEPTŲ RAŠYMO REIKALAVIMAI**

4. Receptai rašomi:

4.1. kompensuojamiesiems vaistiniams preparatams:

4.1.1. pacientams, apdraustiems privalomuoju sveikatos draudimu (toliau – apdraustieji), gydomiems ambulatoriškai ar dienos stacionare;

4.1.2. apdraustiesiems, hospitalizuotiemis stacionarinėse asmens sveikatos priežiūros įstaigose (toliau – hospitalizuoti pacientai), gali būti išrašomi ambulatoriškai gydyti skirti kompensuojamieji vaistiniai preparatai, kurie buvo skiriami ne trumpiau kaip vieną mėnesį iki hospitalizacijos. Pasibaigus ambulatoriškai gydyti skirtų kompensuojamujų vaistinių preparatų paskyrimo laikui, hospitalizuotiemis pacientams stacionarinėje asmens sveikatos priežiūros įstaigoje gydymui tėsti turi būti išrašyti tie patys kompensuojamieji vaistiniai preparatai, kurie buvo skiriami ambulatoriškai gydyti iki hospitalizacijos. Šie kompensuojamieji vaistiniai preparatai kiekvieną kartą išrašomi ne ilgesniam kaip mėnesio gydymo kursui, išskyrus atvejus, kai kompensuojamojo vaistinio preparato

mažiausia vidinė pakuotė, vadovaujantis Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba) arba Europos Komisijos oficialiai skelbiama informacija apie vaistinį preparatą (vaistinio preparato charakteristiką santrauka) (toliau – vaistinio preparato charakteristiką santrauka), yra skirta ilgesniams nei vieno mėnesio gydymo kursui ir, vadovaujantis Taisyklių 99 punktu, jos negalima išardyti, – šiuo atveju kiekvieną kartą gali būti išrašoma viena mažiausia kompensuojamomojo vaistinio preparato vidinė pakuotė. Apie kompensuojamų vaistinių preparatų skyrimą turi būti pažymėta paciento medicinos dokumentuose (popieriniuose arba elektroniniuose) (toliau – medicinos dokumentai). Jei gydymą kompensuojamaisiais vaistiniais preparatais reikia koreguoti, ambulatoriškai gydyti skirtų kompensuojamų vaistinių preparatų išrašyti negalima – paskirtais vaistiniais preparatais hospitalizacijos metu turi aprūpinti stacionarinę asmens sveikatos priežiūros įstaiga;

4.1.3. hospitalizuotiemis pacientams jų išrašymo iš stacionarinės asmens sveikatos priežiūros įstaigos dieną. Pirmą kartą skiriamą kompensuojamų vaistinių preparatą, skirtą paciento gydymo tēstinumui užtikrinti, vienu kartu galima išrašyti arba ne ilgesniam kaip vieno mėnesio trukmės gydymo kursui, arba, vadovaujantis Taisyklių 4.1.2 papunkčiu, mažiausią kompensuojamomojo vaistinio preparato vidinę pakuotę;

4.2. kompensuojamosioms MPP:

4.2.1. apdraustiesiems, gydomiems ambulatoriškai ar dienos stacionare;

4.2.2. hospitalizuotiemis pacientams jų išrašymo iš stacionarinės asmens sveikatos priežiūros įstaigos dieną vienu kartu galima išrašyti arba ne ilgesniam kaip dešimties dienų naudojimo kursui, arba, jeigu gamintojo pakuotė skirta ilgesniams nei vieno mėnesio naudojimo kursui ir jos negalima išardyti, – mažiausią kompensuojamosios MPP gamintojo pakuotę, atsižvelgiant į C sąraše nustatytyas MPP kompensavimo sąlygas.

4.3. nekompensuojamiesiems vaistiniams preparatams, MPP ir medicinos priemonėms (medicinos prietaisams) pacientams, gydomiems ambulatoriškai ar dienos stacionare.

5. Teisę pagal nustatyta kompetenciją išrašyti receptus turi tik Lietuvos Respublikos įstatymuose nurodyti sveikatos priežiūros specialistai (toliau – sveikatos priežiūros specialistai). Teisę išrašyti receptus kompensuojamiesiems vaistiniams preparatams ar kompensuojamosioms MPP turi tik sveikatos priežiūros specialistai, dirbantys asmens sveikatos priežiūros įstaigose (toliau – ASPI), pasirašiusiose su teritorine ligoniu kasa (toliau – TLK) sutartį dėl asmens sveikatos priežiūros paslaugų išlaidų apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1206](#), 2015-10-29, paskelbta TAR 2015-10-30, i. k. 2015-17076

6. Receptuose galima išrašyti tik vaistinius preparatus, kurie yra įregistruoti Lietuvos Respublikos vaistinių preparatų registre, Bendrijos vaistinių preparatų registre, Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąraše ar neregistruotus vaistinius preparatus Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 8 straipsnio 3 ir 5 dalyse nurodytais atvejais.

7. Draudžiama ambulatoriškai besigydantiems pacientams išrašyti šiuos vaistinius preparatus, kurie leidžiami vartoti tik stacionare ir (ar) kurių sudėtyje yra sintetinės kilmės vaistinių medžiagų, priklausančių opioidų grupei, kai jie skiriame pagal indikacijas pakaitiniam gydymui ir vaistinių preparatų inhaliacinei ar intraveninei narkozei: Dietileteri, Etomidatą, Halotaną, Izofluraną, Ketaminą, Metoheksitalį, Natrj oksibutiratą, Propofolį, Remifentanilį, Sevofluraną, Tiopentalį.

8. Receptuose gali būti išrašomi nereceptiniai vaistiniai preparatai.

9. Vaistiniai preparatai recepte išrašomi vadovaujantis šiomis Taisyklemis, diagnostikos ir gydymo tvarkos aprašais bei diagnostikos ir gydymo protokolais atsižvelgiant į vaistinio preparato charakteristiką santrauką ir Ligu ir kompensuojamų vaistų joms gydyti sąraše (A sąrašą), patvirtintame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 28 d. įsakymu Nr. 49 „Dėl kompensuojamų vaistų sąrašų patvirtinimo“ (toliau – A sąrašas) nustatytais vaistinių preparatų kompensavimo sąlygas arba, jei nėra atitinkamo diagnostikos ir gydymo tvarkos aprašo ar

diagnostikos ir gydymo protokolo, vadovaujantis vaistinio preparato charakteristikų santrauka ir A sąraše nustatytomis vaistinių preparatų kompensavimo sąlygomis, išskyrus atvejus, kai vaistas išrašomas retai ligai gydyti arba jei ASPI gydytojų konsultacinė komisija (toliau – GKK) priėmė teigiamą motyvuotą sprendimą leisti konkretiam pacientui skirti vaistinį preparatą pagal vaistinio preparato santraukoje nenurodytas, tačiau moksliškai pagrįstas terapines indikacijas, farmakologines savybes, atsargumo priemones, dozavimą ir gydymo kursą, atsižvelgdama į A sąraše nustatytas vaistinių preparatų kompensavimo sąlygas.

10. Jeigu diagnostikos ir gydymo tvarkos apraše ar diagnostikos ir gydymo protokole, atsižvelgiant į vaistinio preparato charakteristikų santrauką ir A sąraše nustatytas vaistinių preparatų kompensavimo sąlygas, arba, jei nėra atitinkamo diagnostikos ir gydymo tvarkos apraše ar diagnostikos ir gydymo protokolo, vaistinio preparato charakteristikų santraukoje, atsižvelgiant į A sąraše nustatytas vaistinių preparatų kompensavimo sąlygas, nurodyta, kad vienu kartu vaistinį preparatą leidžiama skirti trumpesniams gydymo kursui, nei nurodyta Taisyklių 22, 24, 28, 29, 30, 72 punktuose ir 77.1.1, 77.2 papunkčiuose, sveikatos priežiūros specialistas vaistinį preparatą gali išrašyti ne ilgesniams gydymo kursui, nei nurodytas diagnostikos ir gydymo tvarkos apraše ar diagnostikos ir gydymo protokole, atsižvelgiant į vaistinio preparato charakteristikų santrauką ir A sąraše nustatytas vaistinių preparatų kompensavimo sąlygas, arba, jei nėra atitinkamo diagnostikos ir gydymo tvarkos apraše ar diagnostikos ir gydymo protokolo, vaistinio preparato charakteristikų santraukoje, atsižvelgiant į A sąraše nustatytas vaistinių preparatų kompensavimo sąlygas.

11. Retoms ligoms klasikuoti naudojama Europos retų ligų klasifikacija, skelbiama interneto svetainėje <http://www.orpha.net/>.

12. Prieš išrašydamas receptą vaistiniams preparatams ar kompensuojamajai MPP, pagal įrašus apdraustojo kompensuojamųjų vaistų pase ir (ar) paciento medicinos dokumentuose sveikatos priežiūros specialistas privalo patikrinti, kokių vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP anksčiau buvo išrašyta ir, jei yra galimybė patikrinti – kokių buvo išduota. Pakartotinai išrašant to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos vaistinį preparatą ar tos pačios kompensuojamųjų MPP grupės, to paties dydžio kompensuojamąją MPP pacientams, kuriems šių vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP buvo išduota anksčiau, ir jie, atsižvelgiant į sveikatos priežiūros specialisto nurodytą vartojimo (naudojimo) informaciją dar nesuvartoti ar atitinkamai nesunaudoti, reikia nurodyti recepto įsigaliojimo datą, pagal kurią receptas gali įsigaloti ne anksčiau kaip likus 5 dienoms iki baigsis prieš tai išduoti (parduoti) vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP, išskyrus Taisyklių 13 punkte nustatyta atvejį, kai receptas įsigalioja recepto išrašymo dieną. Laikotarpis nuo recepto išrašymo datos iki jo įsigaliojimo datos negali būti ilgesnis nei 2 savaitės, išskyrus atvejus, kai recepto popieriniame blanke yra žyma „Gydymui testi“. Šio punkto reikalavimai netaikomi Taisyklių 83¹ papunktyje ir 13 punkte nurodytais atvejais.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-112](#), 2016-01-28, paskelbta TAR 2016-02-01, i. k. 2016-01945

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

Nr. [V-27](#), 2018-01-10, paskelbta TAR 2018-01-11, i. k. 2018-00422

13. Sveikatos priežiūros specialistas (atitinkamai pagrindęs paciento medicinos dokumente) gali pakartotinai naujame recepte išrašyti to paties stiprumo, farmacinės formos vaistinį preparatą, į kurio sudėtį įeina to (tų) paties (-ių) bendrinio (-ių) pavadinimo (-ų) veiklioji (-iosios) medžiaga (-os) (kai pacientui anksčiau išrašytame recepte nurodyto to paties vaistinio preparato vartojimas dar yra nepasibaigęs), išskyrus narkotinius vaistinius preparatus, atitinkamai recepte nurodant Taisyklių 68¹ arba 85.17¹ papunktyje nustatyta informaciją, jeigu pacientas įsigijo vaistinėje ankstesniame recepte išrašytus vaistinius preparatus, tačiau:

13.1. juos prarado dėl pagrįstų priežasčių (kitų asmenų neteisėta veika, stichinė nelaimė, gaisras, eismo įvykis ar kita) ir šios pagrįstos vaistinio preparato praradimo priežastys yra pagrindžiamos atitinkamos kompetentingos institucijos išduotu dokumentu;

13.2. negali jų vartoti dėl medicininių priežasčių;

13.3. sveikatos priežiūros specialistas paskyrė anksčiau įsigytus vaistinius preparatus vartoti kitaip nei nurodyta ankstesniame recepte (vaistiniai preparatai skiriami vartoti dažniau ar didesnėmis dozėmis).

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-112](#), 2016-01-28, paskelbta TAR 2016-02-01, i. k. 2016-01945

14. Skiriant tos pačios farmakoterapinės grupės vaistinį preparatą, į kurio sudėtį jeina to (tu) paties (-ių) bendrinio (-ių) pavadinimo (-ų) veiklioji (-iosios) medžiaga (-os), tačiau skirtinės farmacinių formos ir (ar) skirtinio stiprumo, vienu metu galima išrašyti tiek receptu, kiek reikia gydymo kursui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

15. Receptai galioja:

15.1. receptai, kuriuose išrašyti narkotiniai vaistiniai preparatai, – iki 10 dienų, išskaitant recepto įsigaliojimo dieną;

15.2. receptai, kuriuose išrašyti vaistiniai preparatai (išskyru narkotinius vaistinius preparatus), kompensuojamosios MPP ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai), išskyru receptus su žyma „Gydymui testi“ ar žyma „Ilgalaikiam gydymui“, – iki 30 dienų, išskaitant įsigaliojimo dieną;

15.3. receptai su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ – iki 360 dienų, išskaitant recepto įsigaliojimo dieną;

15.4. receptai su žyma „Gydymui testi“ – iki 180 dienų, išskaitant recepto įsigaliojimo dieną.

16. Konkrečiu atveju apie recepto galiojimo laiką sprendžia sveikatos priežiūros specialistas, atsižvelgdamas į Taisyklių 15 punkto reikalavimus, išskyru popierinės formos receptus su žyma „Gydymui testi“ – jų galiojamą nurodo farmacijos specialistas ir jie galioja Taisyklių 73 punkte nurodytą teminą.

17. Receptuose su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ ar „Gydymui testi“ gali būti išrašomi tik vaistiniai preparatai, skirti pacientams, sergantiems lėtinėmis ligomis, gydyti, taip pat vaistiniai preparatai, skirti gimstamumui kontroliuoti, kompensuojamosios MPP ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai).

18. Viename recepte galima išrašyti:

18.1. vieną vaistinį preparatą, kompensuojamają MPP ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą);

18.2. ne daugiau kaip 100 ml etanolio kaip ekstemporaliojo vaistinio preparato sudedamosios dalies, nepriklausomai nuo jo koncentracijos.

19. Receptas rašomas lietuvių kalba, išskyrus Taisyklių 61.9 papunktyje nustatyta atvejį, kai anglų ar lotynų kalba yra pagrindžiama, dėl kokių medicinininių priežasčių skiriamas konkretus vaistinis preparatas (nurodant konkretų vaistinio preparato pavadinimą), ir popieriniuose receptuose sveikatos priežiūros specialisto kreipimasi recipe ((liet. paimk) santrumpa Rp. (toliau – recepto Rp.)) į farmacijos specialistą dėl vaistinio preparato gamybos ir (ar) išdavimo, kuris gali būti rašomas lotyniškai. Recepte turi būti vartojami farmacinių formų, talpyklių, uždorių, vartojimo įtaisų, vartojimo būdų, vartojimo metodų, laikymo sąlygų, tinkamumo vartoti laiko standartiniai terminai, nurodyti Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko tvirtinamuose Farmacinių formų, Talpyklių, uždorių ir vartojimo įtaisų, Sudėtinė farmacinių formų bei Vartojimo būdų ir metodų standartinių terminų sąrašuose, tarptautiniu prekės ženklu neregistruotų vaistinių medžiagų bei vaistinių medžiagų, nurodytų Europos farmakopėjoje, pavadinimai ir kiti standartiniai terminai.

20. Receptuose išrašomi pramoniniu būdu pagaminti vaistiniai preparatai nurodomi tik į jų sudėtį įeinančios (-ių) veikliosios (-iųjų) medžiagos (-ų) bendriniu (-iais) pavadinimu (-ais) (toliau – bendrinis pavadinimas), išskyrus:

20.1. nekompensuojamuosius vaistinius preparatus, kurie sudaryti iš trijų ar daugiau veikliųjų medžiagų, ir vaistinius preparatus, kurių vidinėje pakuotėje yra skirtingo stiprumo ir iš skirtingų veikliųjų (pagalbinių) medžiagų sudarytos vaistinio preparato dozuotės, paeiliui vartojomos skirtinges farmacinės formos ir iš skirtingų veikliųjų (pagalbinių) medžiagų sudarytos vaistinio preparato dozuotės leidžiama nurodyti konkrečiais vaistinių preparatų pavadinimais, išskyrus atvejus, kai pacientas vaistinius preparatus planuoja įsigyti kitoje ES valstybėje;

20.2. vardinius vaistinius preparatus ir registracijos sąlygų neatitinkančius vaistinius preparatus, skiriamus pagal Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisykles, patvirtintas Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. gegužės 9 d. įsakymu Nr. V-374 „Dėl Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių patvirtinimo“ (toliau – vardiniai vaistiniai preparatai), biologinius vaistinius preparatus, kurių veiklioji medžiaga pavyzdžiu, žmogaus insulinas, filgrastimo koncentruotas tirpalas, epoetinas alfa, somatropinas, – jie nurodomi bendriniais pavadinimais ir konkrečiais vaistinių preparatų pavadinimais;

20.3. vaistinius preparatus, dėl kurių skyrimo konkrečiu vaistinio preparato pavadinimu pagal jų terapines indikacijas konkrečiam pacientui GKK priėmė teigiamą motyvuotą sprendimą, – jie nurodomi bendriniais pavadinimais ir konkrečiais vaistinių preparatų pavadinimais, pažymint „GKK sprendimų“. GKK priėmus sprendimą konkrečiam pacientui skirti vaistinį preparatą nurodant konkrečią jo pavadinimą, vaistinis preparatas skiriamas visam gydymo laikotarpiui (pakartotinio GKK sprendimo nereikia).

21. Recepte išrašomų vaistinių preparatų dozuocių ar pakuocių kiekis, kompensuojamujų MPP ir medicinos priemonių (medicinos prietaisų) vienetų kiekis nurodomas atsižvelgiant į numatomą gydymo ar naudojimo kursą. Išrašomų recepte vaistinių preparatų dozuocių kiekis turi atitikti vaistinio preparato dozuocių kiekį, esantį išorinėje ar vidinėje pakuotėje, išskyrus atvejus, kai to negalima padaryti atsižvelgiant į numatyta gydymo kursą. Išrašomų kompensuojamujų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų) kiekis turi atitikti gamintojo pakuotę arba dalytis iš gamintojo pakuotės vienetų, išskyrus atvejus, kai tai negalima atsižvelgiant į numatyta naudojimo kursą.

22. Vaistinių preparatų pirmą kartą galima išrašyti gydymo kursui, ūmių ligų atvejais trunkančiam iki 10 dienų, kitais atvejais – iki vieno mėnesio, išskyrus atvejus, kai vaistinio preparato mažiausia vidinė pakuotė yra skirta ilgesniams nei vieno mėnesio gydymo kursui ir, vadovaujantis Taisyklių 99 punktu, jos negalima išardyti. Jei būtina vaistinius preparatus vartoti ir toliau, išsitikinus, kad vaistiniai preparatai veiksmingi, galima pakartotinai išrašyti ilgesniams nei vieno mėnesio gydymo kursui skirtą vaistinių preparatų kiekį (išskyrus Taisyklių 10 punkte nustatyta atvejį ir narkotinius ir psichotropinius vaistinius preparatus, išrašomus vadovaujantis Taisyklių 25–30 punktais):

22.1. kompensuojamujų vaistinių preparatų – viename recepte iki 6 mėnesių gydymo kursui reikiama kiekį, kurį galima įsigyti vienu kartu (kai išrašoma ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui reikalingą vaistinių preparatų kiekį, kurį galima įsigyti vienu kartu, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose), arba Taisyklių 72 punkte, kai išrašoma popieriniame recepto blanke, ir 85.12.6 papunktyje, kai išrašomas elektroninis receptas, nustatyta tvarka viename ar keliuose receptuose su žyma „Gydymui tėsti“ iki 6 mėnesių gydymo kursui reikiama kiekį, kurį galima įsigyti periodiškai. Įsigijimo periodiškumas turi būti nustatomas tokis, kad pacientas vieno įsigijimo metu galėtų įsigyti ne didesnį nei 3 mėnesių gydymo laikotarpiui skirtą vaistinių preparatų kiekį (kai viename recepte išrašomas ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui skirtas vaistinių preparatų kiekis, kurį galima įsigyti vienu kartu, arba kai recepte su žyma „Gydymui tėsti“ išrašomas ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui skirtas vaistinių preparatų kiekis ir tame nurodytu įsigijimo periodiškumu vienu kartu leidžiama įsigyti vaistinių preparatų kiekį ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo laikotarpiui, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose);

22.2. nekompensuojamujų vaistinių preparatų – viename recepte iki 6 mėnesių gydymo kursui reikiama kiekį, kurį galima įsigyti vienu kartu (kai išrašoma ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo

kursui reikalingą vaistinių preparatų kiekį, kurį galima įsigyti vienu kartu, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose, arba recepte su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ iki 12 mėnesių gydymo kursui reikiamą kiekį Taisyklių 61.4 papunktyje nustatyta tvarka nurodant vaistinių preparatų dozuocių ar pakuočių skaičių, skirtą parduoti vienu kartu, kai išrašoma popieriniame recepto blanke, ir 85.12.6 bei 85.12.14 papunkčiuose, kai išrašomas elektroninis receptas, nustatyta tvarka nurodant visą gydymui skirtą vaistinių preparatų kiekį ir vaistinių preparatų įsigijimo periodiškumą. Įsigijimo periodišumas turi būti nustatomas tokis, kad pacientas vieno įsigijimo metu galėtų įsigyti ne didesnį nei 6 mėnesių gydymo laikotarpiui skirtą vaistinių preparatų kiekį (kai viename recepte išrašomas ilgesniams nei 3 mėnesių gydymo kursui skirtas vaistinių preparatų kiekis, kurį galima įsigyti vienu kartu, arba kai recepte su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ išrašomas ilgesniams nei 3 mėnesių gydymo kursui skirtas vaistinių preparatų kiekis ir tame nurodytu įsigijimo periodiškumu vienu kartu leidžiama įsigyti vaistinių preparatų kiekį ilgesniams nei 3 mėnesių gydymo laikotarpiui, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose).

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

23. Skystos vartojamos per burną farmacinių formos kompensuojamieji vaistiniai preparatai gali būti išrašomi:

23.1. vaikams iki 6 metų ir asmenims, turintiems rūjimo sutrikimą (disfagiją) (kodas pagal Tarptautinės statistinės ligų ir susijusių sveikatos sutrikimų klasifikacijos dešimtajį pataisyta ir papildytą leidimą „Sisteminis ligų sąrašas“ (Australijos modifikacija, TLK-10-AM) (toliau – TLK-10-AM) R13);

23.2. jei Kompensuojamujų vaistinių preparatų kainyne tai pačiai ligai gydyti neįrašyti kitų vartojamų per burną farmacinių formų vaistiniai preparatai, kurių Anatominės terapinės klasifikacijos (toliau – ATC indeksas) kodas sutampa pagal 4 kodo lygius;

23.3. jei vartojami per burną kitos nei skysta farmacinių formos vaistiniai preparatai pagal vaistinio preparato charakteristikų santrauką skiriami tik nuo nustatyto amžiaus ar svorio pacientams arba jų negalima tiksliai dozuoti, atsižvelgiant į paciento amžių ar svorį.

24. Dienos stacionare gydomiems pacientams vienu kartu galima išrašyti:

24.1. ne ilgesniams kaip 7 dienų chemoterapijos kursui – reikalingą kompensuojamujų injekcinių ar infuzinių antinavikinių vaistinių preparatų kiekį;

24.2. ne ilgesniams kaip 30 dienų chemoterapijos kursui – reikalingą vartojamą per burną farmacinių formų, išskyrus skystas, kompensuojamujų antinavikinių vaistinių preparatų kiekį;

24.3. ne ilgesniams kaip 10 dienų gydymo kursui kompensuojamujų vaistinių preparatų, kurie skiriami onkohematologinėms ligoms gydyti dienos stacionare suteikiant pacientui sveikatos priežiūros paslaugą;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

24.4. ne ilgesniams kaip 30 dienų gydymo kursui – kitų Taisyklių 24.1, 24.2 ir 24.3 papunkčiuose nenurodytų kompensuojamujų vaistinių preparatų, kurie skiriami gydyti dienos stacionare suteikiant pacientui sveikatos priežiūros paslaugą.

Papildyta papunkčiu:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

25. Vienam pacientui vienu kartu leidžiama išrašyti narkotinių vaistinių preparatų ne ilgesniams nei Taisyklių 28 ir 29 punktuose nurodytam laikotarpiui, tačiau juose esantis narkotinių medžiagų kiekis, išskyrus Taisyklių 27 punkte numatyta atvejį, neturi viršyti lentelėje nurodytų kiekinių:

Eil. Nr.	Veiklioji medžiaga	Mato vienetas	Kiekis
----------	--------------------	---------------	--------

1.	Dihidrokodeinas	Gramai	3
2.	Kodeinas	Gramai	3
3.	Morfinas	Gramai	8
4.	Petidinas	Gramai	1

26. Vienam pacientui vienu kartu leidžiama išrašyti narkotinių vaistinių preparatų ne ilgesniams nei Taisyklių 28 ar 29 punkte nurodytam laikotarpiui, psichotropinių vaistinių preparatų – ne ilgesniams nei Taisyklių 30 punkte nurodytam laikotarpiui, tačiau vienu kartu išrašomas šiuos vaistinių preparatų kiekis, išskyrus Taisyklių 27 punkte numatyta atvejį, neturi viršyti lentelėje nurodytų kiekių:

Eil. Nr.	Veiklioji medžiaga ar veikliųjų medžiagų grupė	Dozuotė	Kiekis
1.	Kodeinas mišiniuose su nenarkotinėmis medžiagomis	Tabletė	30
2.	Barbitūrinės rūgšties dariniai	Ampulė, tabletė	20
3.	Benzodiazepinai	Ampulė Tabletė	30 60

27. Narkotinių medžiagų išrašymo kiekius, nurodytus Taisyklių 25 punkte, ir narkotinių ir psichotropinių vaistinių preparatų kiekius, nurodytus Taisyklių 26 punkte, leidžiama viršyti ne daugiau kaip 3 kartus tik esant medicininėj indikacijų, skyrimą pagrindžiant įrašais paciento medicinos dokumentuose ir recepte padarant žymą „Ypatingas paskyrimas“.

28. Narkotinių vaistinių preparatų vienu kartu leidžiama išrašyti ne ilgesniams kaip 7 dienų gydymo kursui, išskyrus vaistinius preparatus, kurie, nustačius individualią veiksmingą palaikomą paros dozę, skiriami:

28.1. vaikams, sergantiems hiperkineziniais sutrikimais (aktyvumo ir dėmesio sutrikimas, hiperkinezinis elgesio sutrikimas). Jiems leidžiama išrašyti geriamosios modifikuoto atpalaidavimo formos narkotinių vaistinių preparatų ne ilgesniams kaip 30 dienų kursui;

28.2. pacientams skausmui malšinti. Jiems leidžiama išrašyti:

28.2.1. vartojamų ambulatoriškai injekcinės formos vaistinių preparatų – ne ilgesniams kaip 15 dienų kursui;

28.2.2. paprasto atpalaidavimo vartojamos per burną farmacinės formos vaistinių preparatų, poliežuvinių tablečių, žvakucių – ne ilgesniams kaip 15 dienų kursui, išskyrus *Metadoną* – jį leidžiama išrašyti ne ilgesniams kaip 45 dienų kursui;

28.2.3. modifikuoto atpalaidavimo vartojamos per burną farmacinės formos vaistinių preparatų, transderminių pleistrų – ne ilgesniams kaip 30 dienų kursui.

29. Tais atvejais, kai narkotiniai transderminiai pleistrai skiriami kartu su narkotiniais vartojamais ambulatoriškai injekcinės formos ar paprasto atpalaidavimo vartojamas per burną farmacinės formos vaistiniai preparatais, poliežuvinėmis tabletėmis, žvakutėmis, jų galima išrašyti ne ilgesniams kaip 15 dienų gydymo kursui.

30. Psichotropinių vaistinių preparatų recepte vienu kartu galima išrašyti ne ilgesniams kaip 30 dienų gydymo kursui.

31. Kompensuojamosios MPP išrašomos MPP grupės pavadinimu, nurodytu Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno skiltyje „Medicinos pagalbos priemonių grupė“, jei reikia, skliaustuose gali būti nurodytas ir konkretus prekės pavadinimas, arba tik

konkrečiu prekės pavadinimu. Išrašant kompensuojamąsias MPP, gali būti nurodomi jų matmenys ar kiti duomenys, jei jų yra.

32. Reikiamas kompensuojamųjų MPP kiekis išrašomas atsižvelgiant į C sąraše nustatytus kiekius ir vartojimo laikotarpius. Visų kompensuojamųjų MPP, kurios gali būti skiriamos pakartotinai, pirmą kartą išrašoma ne ilgesniam kaip vieno mėnesio gydymo kursui, jei yra galimybė, atsižvelgiant į gamintojo pakuotę ir naudojimą. Išitikinus, kad kompensuojamosios MPP tinkamos, galima, jeigu C sąraše nenurodyta kitaip, jų skirti pakartotinai išrašant iki 6 mėnesių gydymo kursui reikiama kompensuojamųjų MPP kiekį (kai išrašoma ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui ant vieno popierinio recepto blanko arba, atsižvelgiant į elektroniniame recepte nurodytą atsiémimo periodiškumą, vienu kartu leidžiama įsigyti ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose). Skiriant tos pačios kompensuojamųjų MPP grupės, bet skirtingo prekės pavadinimo kompensuojamųjų MPP, vienu metu gali būti išrašoma tiek receptų, kiek reikia gydymo kursui. Šis punktas netaikomas Taisyklių 4.2.2 papunktyje nustatytu atveju.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1206](#), 2015-10-29, paskelbta TAR 2015-10-30, i. k. 2015-17076

33. Medicinos priemonės (medicinos prietaisai) išrašomos konkrečiu medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pavadinimu, jei reikia gali būti nurodomi medicinos priemonių (medicinos prietaisų) matmenys ar kiti duomenys, jei jų yra.

34. Receptas negalioja šiais atvejais:

34.1. jei jis išrašytas nesilaikant Taisyklių reikalavimų;

34.2. jei jis išrašytas Taisyklių reikalavimų neatitinkančiame popierinio recepto blanke (jeigu išrašomas popierinis receptas);

34.3. jeigu jo galiojimo laikas neprasidejės ar pasibaigės.

35. Vaistiniai preparatai, kompensuojamosios MPP ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai) išrašomi užpildant elektroninių receptų formas arba Taisyklių 38.1–38.6 papunkčiuose nustatytais atvejais – popieriniuose receptų blankuose.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

Nr. [V-27](#), 2018-01-10, paskelbta TAR 2018-01-11, i. k. 2018-00422

36. Elektroniniai receptai rašomi ASPI informacinėje sistemoje (toliau – ASPI IS) arba ESPBI IS per e. sveikatos portalą.

37. Elektroninius receptus rašo sveikatos priežiūros specialistai, dirbantys ASPI, kurios yra pasirašiusios duomenų teikimo sutartis su pagrindiniu ESPBI IS tvarkytoju.

38. Receptai popieriniuose receptų blankuose rašomi šiais atvejais:

38.1. kai sveikatos priežiūros specialistai dirba ASPI, kuri yra nepasirašiusi duomenų teikimo sutarties su pagrindiniu ESPBI IS tvarkytoju;

38.2. kai nėra galimybė išrašyti elektroninio recepto dėl ASPI IS veikimo sutrikimo ir ASPI neturi techninių galimybų naudotis ESPBI IS per e. sveikatos portalą arba nėra galimybė išrašyti elektroninio recepto ESPBI IS dėl jo veikimo sutrikimo;

38.3. kai asmens sveikatos priežiūros paslaugos teikiamos paciento namuose ar globos įstaigoje ir jas teikiantis sveikatos priežiūros specialistas neturi techninių galimybų išrašyti elektroninio recepto;

38.4. kai pacientas vaistinius preparatus, išskyrus narkotinius vaistinius preparatus, ar kompensuojamąsias MPP planuoja įsigyti kitoje Europos Sąjungos (toliau – ES) valstybėje;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

38.5. jei vaistiniai preparatai, kompensuojamosios MPP ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai) bus įsigyjami pirminės sveikatos priežiūros įstaigoje, vadovaujantis Lietuvos

Respublikos Vyriausybės 2007 m. rugpjūčio 8 d. nutarimu Nr. 805 „Dėl Gyventojų aprūpinimo vaistiniais preparatais per kaimo vietovėse esančias pirminės sveikatos priežiūros įstaigas taisyklių patvirtinimo“.

Papildyta papunkčiu:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

38.6. kai receptas skirtas vaistinių preparatų kontroliniams pirkimui (toliau – kontrolinis pirkimas) atlikti.

Papildyta papunkčiu:

Nr. [V-27](#), 2018-01-10, paskelbta TAR 2018-01-11, i. k. 2018-00422

38.7. Taisyklių 44.4.3 papunktyje nurodytu atveju;

Papildyta papunkčiu:

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

39. Elektroniniai receptai išrašomi tik po to, kai paciento elektroninėje sveikatos istorijoje (toliau – paciento ESI) atitinkamai išrašoma Taisyklių 85.12–85.16 papunkčiuose nustatyta informacija apie išrašomą vaistinį preparatą, kompensuojamają MPP ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą).

40. Sveikatos priežiūros specialistas, Taisyklių 38.2–38.5 papunkčiuose nurodytais atvejais išrašęs popierinį receptą, privalo nedelsdamas ar po ASPI IS ar ESPBI IS veikimo atkūrimo ar gavęs prieigą prie ESPBI IS paciento elektroninėje sveikatos sistemoje (toliau – ESI) atitinkamai išrašyti Taisyklių 85.12–85.16 papunkčiuose nurodytą informaciją apie išrašomą vaistinį preparatą, kompensuojamają MPP ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą), priežastį, dėl kurios išraše popierinį receptą, bei nurodyti popierinio recepto blanko seriją ir numerį (jei jie yra).

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

41. Jei apdraustasis turi teisę į bazinės kompensuoamojo vaistinio preparato, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) kainos kompensaciją, medicinos dokumentuose turi būti nurodytas šią teisę patvirtinančio dokumento pavadinimas, numeris ir data, iki kada galioja ši teisė. Popieriniuose medicinos dokumentuose turi būti įkliuota šią teisę patvirtinančio dokumento kopija.

42. Išrašydamas vaistinių preparatų, kompensuojamų MPP ir medicinos priemonių (medicinos prietaisų), sveikatos priežiūros specialistas privalo pacientui, išskyrus, kai receptai yra išrašomi kontroliniams pirkimams atlikti, suteikti visą būtiną informaciją apie vaistinių preparatų vienkartinę dozę, vartojimo būdą ir vartojimo metodą, vartojimo dažnumą, vartojimo laiką, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) naudojimą. Pacientui pageidaujant, sveikatos priežiūros specialistas privalo pacientui suteikti informaciją apie teisę pasirinkti pigesnį ar brangesnį skirtingų gamintojų to paties bendrinio pavadinimo kompensuojamajį vaistinį preparatą su mažesne ar didesne priemoka, išrašydamas kompensuojamą MPP – apie teisę pasirinkti pigesnę ar brangesnę skirtingų gamintojų kompensuojamą MPP, išrašytą į tą pačią kompensuojamą MPP Kompensuojamų medicinos pagalbos priemonių kainyno grupę, su mažesne ar didesne priemoka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-27](#), 2018-01-10, paskelbta TAR 2018-01-11, i. k. 2018-00422

43. Sveikatos priežiūros specialistas ir farmacijos specialistas, pastebėję taisymų apdraustojo kompensuojamų vaistinių preparatų pase arba kitų su kompensuojamų vaistinių preparatų ir kompensuojamų MPP išrašymu bei išdavimu susijusių pažeidimų, privalo nedelsdami apie tai informuoti TLK.

III SKYRIUS

POPIERINIŲ RECEPTŲ RAŠYMAS

44. Naudojami šie popierinių receptų blankai:

44.1. 1 formos recepto blankas – vaistiniams preparatams (išskyrus narkotinius ir kompensuojamuosius), medicinos priemonėms (medicinos prietaisams) (išskyrus kompensuojamąsias);

44.2. 2 formos specialusis recepto blankas – narkotiniams vaistiniams preparatams;

44.3. 3 formos recepto blankas – kompensuojamiesiems vaistiniams preparatams ir kompensuojamosioms MPP, išskyrus Taisyklių 44.4 papunktyje nurodytus atvejus.

44.4. 3 formos (išimties atvejams) recepto blankas – kompensuojamiesiems vaistiniams preparatams ir kompensuojamosioms MPP, kai:

44.4.1. apdraustasis neturi kompensuojamujų vaistų paso ir ASPI negali nedelsiant išduoti kompensuojamujų vaistų paso dėl Privalomojo sveikatos draudimo kompiuterizuotos informacinės sistemos „Sveidra“ (toliau – „Sveidra“) sutrikimų ar kitų pagrįstų priežasčių, o kompensuojamojos vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP neskyrimas gali sukelti grėsmę jo sveikatai ar gyvybei;

44.4.2. apdraustasis kompensuojamuosius vaistinius preparatus, išskyrus narkotinius vaistinius preparatus, ar kompensuojamąsias MPP planuoja įsigyti kitoje ES valstybėje;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

44.4.3. kompensuojamieji vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP skiriame kitos ES valstybės piliečiui.

45. 3 formos recepto blankas spausdinamas dviejuose 98 x 200 mm formato popieriaus lapuose, iš kurių vienas yra savaiminio kopijavimo. Kompensuojamujų vaistų paso titulinio puslapio lipduko blankas (Taisyklių 1 priedas) yra spausdinamas 92 x 200 mm formato lipnaus popieriaus lape. Kompensuojamujų vaistų pasą sudaro 3 formos recepto blankų komplektai (50 vienetų), metalo kniede susegti į knygelę, ant kurios priekinio viršelio vidinės pusės užklijuotas šių Taisyklių 49 punkte nustatyta tvarka užpildytas kompensuojamujų vaistų paso titulinio puslapio lipdukas (Taisyklių 2 priedas).

46. 3 formos (išimties atvejams) recepto blankas spausdinamas 100 x 210 mm formato popieriaus lape.

47. 2 formos specialusis, 3 formos ir 3 formos (išimties atvejams) receptų blankai, sveikatos priežiūros specialisto tapatybę patvirtinantys lipdukas bei kompensuojamujų vaistų paso titulinio puslapio lipdukas yra specialūs, turintys technologinės apsaugos priemonių ir nesikartojančių skaitmenų numerį, pagal kiekį įapskaitą įtraukiami dokumentai.

48. Kompensuojamujų vaistų paso viršelio formą ir sveikatos priežiūros specialisto tapatybę patvirtinančio lipduko ir jo blanko formas tvirtina Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Valstybinė ligonių kasa) direktorius.

49. Kompensuojamujų vaistų paso titulinio puslapio lipduką užpildo ASPI ir, išduodama kompensuojamujų vaistų pasą apdraustajam, priklijuoja jį kompensuojamujų vaistų paso priekinio viršelio vidinėje pusėje. Apdraustojo vardas (-ai) ir pavardė (-ės) rašomi didžiosiomis raidėmis. ASPI, prie kurios apdraustasis prisirašės, pavadinimas ir kodas rašomi tuomet, jei apdraustasis yra prisirašęs prie ASPI ir (ar) psichikos sveikatos centro.

50. Kompensuojamujų vaistų pasai, kompensuojamujų vaistų paso titulinio puslapio lipdukų blankai, kompensuojamujų vaistų paso titulinio puslapio lipdukai ir sveikatos priežiūros specialisto tapatybę patvirtinantys lipdukų blankai išduodami, saugomi, apskaitomi, naudojami ir už jų išdavimą apmokama vadovaujantis Valstybinės ligonių kasos direktoriaus tvirtinamu Kompensuojamujų vaistų pasą ir sveikatos priežiūros specialisto tapatybę patvirtinančių lipdukų išdavimo, saugojimo, apskaitos, naudojimo ir apmokėjimo tvarkos aprašu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1206](#), 2015-10-29, paskelbta TAR 2015-10-30, i. k. 2015-17076

51. Popierinis receptas, išrašytas 3 formos recepto blanke (toliau – 3 formos receptas) ir 3 formos (išimties atvejams) recepto blanke (toliau – 3 formos (išimties atvejams) receptas), pagal kurį išduotas kompensuojamasis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP ir kuriame pažymėtas unikalus kasos aparato numeris bei kasos aparato kvito eilės numeris arba prie kurio prisegtas kasos aparato kvitas, atspausdintas vadovaujantis Kasos aparatu naudojimo taisykliemis, patvirtintomis Valstybinės mokesčių inspekcijos prie Lietuvos Respublikos finansų ministerijos viršininko 2003 m. rugpjūčio 18 d. įsakymu Nr. V-255 „Dėl Kasos aparatu naudojimo taisyklių patvirtinimo“, yra apskaitos dokumentas, kuriuo patvirtinama ūkinė operacija – kompensuojamojos vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP pardavimas (išdavimas) bei faktas, kad sveikatos priežiūros specialistas recepte išrašė nurodytą kompensuojamąjį vaistinį preparatą ar kompensuojamąją MPP pacientui. Šis dokumentas naudojamas kompensuojamojos vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP įsigijimo išlaidoms nustatyti ir pridėtinės vertės mokesčiui apskaičiuoti.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1206](#), 2015-10-29, paskelbta TAR 2015-10-30, i. k. 2015-17076

52. 1 formos recepto blankuose ilgalaikiam gydymui (su žyma „Ilgalaikiam gydymui“) draudžiama išrašyti vaistinius preparatus, kurių popieriniai receptai vaistinėje turi būti paliekami ir saugomi, vadovaujantis šių Taisyklių 135 punktu.

53. Nereceptiniai vaistiniai preparatai gali būti išrašomi 1 formos recepto blanke.

54. Pildant 1 formos recepto blanką, blanko viršuje skiltyje „ASPI pavadinimas, adresas, gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė) telefonas (su tarptautiniu kodu) ir el. paštas ar faksas (su tarptautiniu kodu)“ turi būti nurodytas ASPI, kurioje buvo išrašytas receptas, pavadinimas, kodas, adresas (su valstybės pavadinimu (Lietuvos Respublika), telefono ir (ar) fakso numeris (su tarptautiniu kodu) ir elektroninio pašto adresas.

55. Visos 1 formos recepto blanko skiltys turi būti užpildytos įskaitomai ir tiksliai: skiltyje „Paciente duomenys“ tam skirtoje vietoje nurodomi paciento vardas (-ai), pavardė (-ės), gimimo data, skiltyje „Adresas (gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė) arba ambulatorinės kortelės numeris“ nurodomas paciento gyvenamosios vienos adresas (gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė) arba paciento ambulatorinės asmens sveikatos istorijos numeris, išskyrus Taisyklių 56 punkte nustatytą atvejį, skiltyje „Išrašymo data“ nurodoma recepto išrašymo data (metai, mėnuo, diena), skiltyje „Galioja iki“ nurodoma data (metai, mėnuo, diena), iki kada galioja receptas. Jei recepto įsigaliojimo data, vadovaujantis Taisyklių 12 punktu, skiriasi nuo recepto išrašymo datos, ji (metai, mėnuo, diena) nurodoma po skiltimi „Išrašymo data“. Skiltyje „Gydytojo spaudas, parašas, telefonas (su tarptautiniu kodu) ir el. paštas ar faksas (su tarptautiniu kodu)“ nurodomas sveikatos priežiūros specialisto telefono numeris (su tarptautiniu kodu), kuriuo galima susisiekti su receptą išrašiusi sveikatos priežiūros specialistu (nurodomas tik tuo atveju, jei skiriasi nuo recepte nurodyto ASPI telefono ar fakso numerio), elektroninio pašto adresas (jei turi) ar faksas (su tarptautiniu kodu), uždėtas sveikatos priežiūros specialisto spaudas ir pasirašytas, recepto Rp. dalyje atitinkamai nurodyta Taisyklių 61–71 punktuose nustatyta informacija.

56. Tais atvejais, kai pacientui sveikatos priežiūros paslaugos teikiamos neatskleidžiant asmens tapatybės, 1 formos recepto blanke skiltis „Paciente duomenys“ nepildoma ir skiltyje „Adresas (gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė) arba ambulatorinės kortelės numeris“ įrašomas 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“.

57. Pildant 2 formos specialiojo recepto blanką, blanko viršuje skiltyje „ASPI pavadinimas“ turi būti nurodytas ASPI pavadinimas, kodas, adresas, telefono numeris ir elektroninio pašto adresas (jei turi).

58. Visos 2 formos specialiojo recepto blanko skiltys turi būti užpildytos įskaitomai ir tiksliai: (pabraukta) kam (vaikui (iki 18 metų) ar suaugusiajam) skiriamas vaistinis preparatas, skiltyje „ligonis (vardas, pavardė, asmens kodas)“ nurodomas paciento vardas (-ai), pavardė (-ės), paciento asmens kodas ar paciento tapatybę patvirtinančio dokumento numeris ir serija, skiltyje „adresas arba ambulatorinės kortelės numeris“ nurodomas paciento gyvenamosios vienos adresas (gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė) arba paciento ambulatorinės asmens sveikatos istorijos numeris, skiltyje „sveikatos priežiūros įstaigos kodas“ nurodomas ASPI kodas, recepto Rp. skiltyje nurodoma Taisyklių 61–71 punktuose nustatyta informacija, skiltyje „gydytojas (vardas, pavardė, numeris)“ nurodoma sveikatos priežiūros specialisto vardas, pavardė, skiltyje „Išrašymo data“ nurodoma recepto išrašymo data. Jei recepto įsigaliojimo data, vadovaujantis Taisyklių 12 punktu, skiriasi nuo recepto išrašymo datos, ji (metai, mėnuo, diena) nurodoma po skiltimi „Išrašymo data“. Skiltyje „Gydytojo spaudas, parašas, telefonas“ nurodomas telefono numeris, kuriuo galima susisiekti su receptą išrašiusi sveikatos priežiūros specialistu (nurodomas tik jei skiriasi nuo nurodyto ASPI telefono numero), turi būti pasirašoma sveikatos priežiūros specialisto ir patvirtinama asmeniniu jo spaudu.

Jeigu recepto blanke reikia koreguoti recepto galiojimo terminą, sveikatos priežiūros specialistas turi nubraukti skaičių „5“, įrašyti ne ilgesnį kaip 10 dienų reikiamą recepto galiojimo terminą ir pasirašyti.

59. Jeigu išrašomas kompensuojamas narkotinis vaistinis preparatas 2 formos specialiajame recepto blanke, papildomai Taisyklių nustatyta tvarka turi būti užpildytas ir 3 formos ar 3 formos (išimties atvejams) recepto blankas.

60. Visos 3 formos recepto blanko skiltys turi būti užpildytos įskaitomai ir tiksliai: 1 punkte „Kompensacijos rūšies kodas“ nurodomas kompensacijos rūšies kodas, įrašant atitinkamą skaičių, 3 punkte „Ligos kodas pagal TLK-10-AM“ – ligos ar kito sveikatos sutrikimo pagal TLK-10-AM kodas, 4 punkte „AAGA arba ISAS kortelės Nr.“ – Formos Nr. 025/a-LK „Asmens ambulatorinio gydymo statistinė kortelė“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 1998 m. lapkričio 26 d. įsakymu Nr. 687 „Dėl Medicininės apskaitos dokumentų formų tvirtinimo“ (toliau – AAGA kortelė), numeris ar „Stacionare gydomo asmens statistinė kortelė“, kurios forma patvirtinta Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 1998 m. lapkričio 26 d. įsakymu Nr. 687 „Dėl Medicininės apskaitos dokumentų formų tvirtinimo“ (toliau – SGAS), kortelės numeris (iš viso iki septynių skaičių, esančių tarp pasvirujų brūkšnelių), 5 punkte „Galioja nuo iki“ nurodoma recepto galiojimo pradžia ir pabaiga, nurodant metus, mėnesį ir dieną (atsižvelgiant į šią Taisyklių 12 punktą), 7 punkte „Išrašymo data“ – recepto išrašymo data, nurodant metus, mėnesį, dieną. Ties pirmojo recepto egzemplioriaus 9 punktu „Gydytojo spaudas, parašas, telefono Nr.“ įklijuojamas sveikatos priežiūros specialisto tapatybę patvirtinantis lipdukas ir pasirašoma taip, kad dalis parašo būtų ant lipduko (bet neliestų brūkšninio kodo), dalis – ant recepto blanko, o antrajame egzemplioriuje padedamas asmeninis spaudas ir pasirašoma. Recepto blanko 2 punkto „Gydytojo specialybės kodas“, 6 punkto „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas) ir 8 punkto „Sveikatos apsaugos ministerijos nustatytais gydytojo numeris“ pildyti nereikia. Įrašai abiejuose recepto blanko egzemplioriuose turi būti įskaitomi ir tikslūs. Recepto Rp. dalyje, atsižvelgiant į tai, kas išrašoma (kompensuojamas narkotinis vaistinas, kompensuojamoji MPP), atitinkamai nurodoma Taisyklių 61–71 punktuose nustatyta informacija. Recepto blanko 5 punktą „Galioja nuo iki“ (jei išduodamas vaistinį preparatas „Gydymui tėsti“ ir 10 punktą „išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis“, 11 punktą „Vaisto pakanka iki“, 12 punktą „Mažmeninė kaina“, 13 punktą „Paciente sumokėta suma“, 14 punktą „Kompensuojamoji suma“, 15 punktą „Vaisto išdavimo data“, 16 punktą „Vaistinės spaudas, vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas“ punktus pildo farmacijos specialistas Taisyklių 124 ir 125 punkčiuose nustatyta tvarka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1206](#), 2015-10-29, paskelbta TAR 2015-10-30, i. k. 2015-17076

61. Jei išrašomas vaistinis preparatas, išskyrus ekstemporaliusius vaistinius preparatus, popierinio recepto Rp. dalyje turi būti tiksliai nurodyta:

61.1. farmacinė forma;

61.2. vaistinio preparato pavadinimas, vadovaujantis Taisyklių 20 punktu;

61.3. vaistinio preparato stiprumas nurodomas standartiniais vienetais: masės vienetais (gramais (g), miligramais (mg), mikrogramais, tūrio vienetais (mililitrais (ml)), masės/tūrio vienetais (gramais/mililitre (g/ml)), koncentracija (procentais) ir veikimo vienetais, išskyrus atvejus, kai į vaisto sudėtį jeina daugiau kaip trys veiklosios medžiagos;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

61.4. dozuocių skaičius arba, jei nėra galimybė nurodyti dozuocių skaičiaus, pakuotės dydis ir pakuocių skaičius, jei skiriama daugiau nei viena pakuotė, nurodomas atsižvelgiant į gydymo kursą, gamintojo išorinės ar vidinės pakuotės dydį ir atsižvelgiant į Taisyklių 21 ir 22 punktuose nurodytą leidžiamą išrašyti vaistinio preparato kiekį. Jei išrašomas receptas su žyma „Ilgalaikiam gydymui“, nurodomas dozuocių ar pakuocių skaičius, skirtas išduoti (parduoti) vienu kartu. Jei išrašomi kompensuojamieji vaistiniai preparatai ir (ar) narkotiniai vaistiniai preparatai, dozuotės arba, jei skiriama daugiau nei viena pakuotė, pakuotės nurodomos skaičiais, o skliausteliuose šis kiekis turi būti rašomas žodžiais;

61.5. vartojimo būdas, pvz., vartoti į ausis, vartoti ant pažeistos vietas, leisti į odą ir t. t.;

61.6. vienkartinė dozė – vienu kartu suvartojomas vaistinio preparato kiekis, pvz., po 1/2 tabletės, po 15 lašų, po 1 ampulę;

61.7. vartojimo dažnumas: kiek kartų per dieną, kas kiek valandų ir pan. Jei išrašomi vaistiniai preparatai, kurių vartojimo dažumas priklauso nuo ligos simptomų, arba odos farmacinių formų ar akių, ausų, nosies lašų, tai nurodoma ir gydymo kurso trukmė;

61.8. vartojimo laikas, pvz., prieš valgį, valgio metu, po valgio, prieš miegą ir pan.;

61.9. jei pacientas recepte išrašytus vaistinius preparatus planuoja įsigyti kitoje ES valstybėje ir jei recepte vadovaujantis Taisyklių 20.2 ar 20.3 papunkčiu nurodytas konkretus vaistinio preparato pavadinimas, papildomai anglų ar lotynų kalba turi būti pagrįsta, dėl kokių medicininių priežasčių skiriamas konkretus vaistinis preparatas.

62. Jei išrašomas ekstemporalusis vaistinis preparatas, popierinio recepto Rp. dalyje turi būti tiksliai nurodyta:

62.1. bendriniai veikliųjų ir pagalbinių medžiagų pavadinimai ir jų kiekiai dozuotėje arba bendriniai veikliųjų medžiagų ir pagalbinių medžiagų pavadinimai ir jų kiekiai, arba bendriniai veikliųjų ir pagalbinių medžiagų pavadinimai ir jų kiekiai bendrame tūryje arba masėje, atsižvelgiant į paruošto vartoti ekstemporaliojo vaistinio preparato farmacинę formą;

62.2. ekstemporaliojo vaistinio preparato kiekis (masė, tūris arba dozuocių skaičius), jei reikia;

62.3. vartojimo būdas, pvz., vartoti į ausis, vartoti ant pažeistos vietas, leisti į odą ir t. t.;

62.4. vienkartė dozė – vienu kartu suvartojomas vaistinio preparato kiekis, pvz., po valgomajį šaukštą, po 15 lašų, po 1 ampulę;

62.5. vartojimo dažnumas: kiek kartų per dieną, kas kiek valandų ir pan. Jei išrašomi vaistiniai preparatai, kurių vartojimo dažumas priklauso nuo ligos simptomų, arba odos farmacinių formų ar akių, ausų, nosies lašų, tai nurodoma ir gydymo kurso trukmė;

62.6. vartojimo laikas, pvz., prieš valgį, valgio metu, po valgio, prieš miegą ir pan.

63. Jei recepto Rp. dalyje bendrinis vaistinio preparato pavadinimas rašomas lotyniškai, farmacinių formos turi būti nurodomos sveikatos apsaugos ministro patvirtintomis santrumpomis: tab., sol., ung. ir t. t.;

64. Jei išrašoma kompensuojamoji MPP, popierinio recepto Rp. dalyje turi būti tiksliai nurodyta:

64.1. pavadinimas, vadovaujantis Taisyklių 31 punktu;

64.2. kiekis skaičiais (papildomai skliaustuose kiekis turi būti įrašomas žodžiais), vadovaujantis Taisyklių 32 punktu;

64.3. kompensuojamosios MPP naudojimo dažnumas ir (ar) laikotarpis recepte įrašomas dienomis. Jei C sąraše nustatyta kompensuojamosios MPP vartojimo trukmė nurodyta mėnesiais, recepte įrašomas dienų skaičius laikant, kad vidutiniškai vienas mėnuo trunka 30 dienų. Jei C sąraše nurodyta vartojimo trukmė metais, recepte įrašomas dienų skaičius laikant, kad vieni metai trunka 360 dienų;

64.4. naudojimo instrukcija, jei reikia.

65. Jei išrašoma medicinos priemonė (medicinos prietaisas), popierinio recepto Rp. dalyje turi būti tiksliai nurodyta Taisyklių 33 punkte nustatyta informacija, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) kiekis ir jos naudojimo instrukcija, jei reikia.

66. Taisyklių 27 punkte nustatytu atveju recepto blanko viršuje turi būti pažymėta „Ypatingas paskyrimas“ ir žyma patvirtinta sveikatos priežiūros specialisto parašu ir asmeniniu spaudu.

67. Jei išrašomi vardiniai vaistiniai preparatai, recepto blanko viršuje papildomai turi pažymėta „Vardinis vaistinis preparatas“ ir žyma patvirtinta sveikatos priežiūros specialisto parašu ir jo asmeniniu spaudu.

68. Taisyklių 20.3 papunktyje nustatytu atveju popierinio recepto blanke nurodyta žyma „GKK sprendimu“ turi būti patvirtinta sveikatos priežiūros specialisto parašu ir jo asmeniniu spaudu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-112](#), 2016-01-28, paskelbta TAR 2016-02-01, i. k. 2016-01945

68¹. Taisyklių 13 punkte nustatytu atveju popierinio recepto blanke nurodyta žyma „Specialisto sprendimu“ turi būti patvirtinta sveikatos priežiūros specialisto parašu ir jo asmeniniu spaudu.

Papildyta punktu:

Nr. [V-112](#), 2016-01-28, paskelbta TAR 2016-02-01, i. k. 2016-01945

69. Jei išrašomi nekompensuojamieji vaistiniai preparatai ilgalaikiam gydymui, 1 formos recepto blanke būtina pažymeti „Ilgalaikiam gydymui“ ir patvirtinti sveikatos priežiūros specialisto parašu ir asmeniniu spaudu.

70. Jei vadovaujantis šiomis Taisykliemis viename recepte turi būti nurodytos kelios žymos, nurodytos Taisyklių 66–69 punktuose, visos jos gali būti tvirtinamos vienu sveikatos priežiūros specialisto asmeniniu spaudu ir parašu.

71. Jei pacientui ekstemporaliųjų vaistinių preparatų reikia skubiai, recepto blanko viršuje, dešiniajame kampe turi būti pažymėta žyma „cito“ (skubiai) arba „statim“ (nedelsiant).

72. Pacientui pageidaujant, išskyrus Taisyklių 10 punkte nustatytą atvejį ir narkotinius ir psichotropinius vaistinius preparatus, išrašomus vadovaujantis Taisyklių 25–30 punktuose nustatytais reikalavimais, kompensuojamujų vaistinių preparatų ir kompensuojamujų MPP gali būti išrašoma iki 6 mėnesių gydymo kursui skirtinguose 3 formos receptų blankuose, kurių numeriai eina paeiliui. Kiekviename atskirame 3 formos recepto blanke išrašomas kompensuojamujų vaistinių preparatų ir kompensuojamujų MPP kiekis ne ilgesniams kaip 3 mėnesių gydymo kursui, atsižvelgiant į kompensuojamojo vaistinio preparato ar kompensuojamujų MPP pakuočės dydį, nuo antrojo iki šeštojo 3 formos recepto kiekvieną 3 formos recepto blanką, kurių numeriai eina paeiliui, ties 6 punktu „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas)“ pažymint žyma „Gydymui testi“ (toliau – receptas „Gydymui testi“), išskyrus tuos atvejus, kai sveikatos priežiūros specialistas nusprenčia iš karto iki 6 mėnesių gydymo kursui skirtą kompensuojamujų vaistinių preparatų ar kompensuojamujų MPP kiekį išrašyti ant vieno 3 formos recepto blanko (kai išrašoma ilgesniams nei 3 mėnesių gydymo kursui ant vieno recepto blanko, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose).

73. Kiekvienas receptas „Gydymui testi“ (nuo antrojo iki šeštojo 3 formos recepto) įsigalioja likus 5 dienoms iki pirmesnio 3 formos recepto (pagal kurį buvo išduota kompensuojamujų

vaistinių preparatų ar kompensuojamujų MPP) 11 punkte „Vaisto pakanka iki“ nurodytos dienos (iki kurios pakanka išduotų kompensuojamujų vaistinių preparatų ar kompensuojamujų MPP), išskaitant recepto 11 punkte „Vaisto pakanka iki“ nurodytą dieną. Kiekvienas receptas „Gydymui testi“ (nuo antrojo iki šeštojo 3 formos recepto) galioja ne ilgiau kaip 35 dienas, t. y. ne ilgiau kaip 30 dienų nuo pirmesnio recepto 11 punkte „Vaisto pakanka iki“ nurodytos dienos. Tokiu atveju sveikatos priežiūros specialistas pirmojo 3 formos recepto 5 punkte nurodo, kad receptas galioja iki 30 dienų. Kitų receptų „Gydymui testi“ (pradedant nuo antrojo 3 formos recepto) 5 punkte „Galioja nuo iki“ recepto galiojimo laikotarpis nerašomas. Jei pirmame 3 formos recepte yra nurodytas 1 mėnesio gydymo kursui skirtas kompensuojamujų vaistinių preparatų ar kompensuojamujų MPP kiekis, tai galima išrašyti ne daugiau kaip dar penkis receptus „Gydymui testi“, jei nurodytas 2 mėnesių gydymo kursui skirtas kompensuojamujų vaistinių preparatų ar kompensuojamujų MPP kiekis, tai galima išrašyti ne daugiau kaip dar du receptus „Gydymui testi“, jei nurodytas 3 mėnesių gydymo kursui skirtas kompensuojamujų vaistinių preparatų ar kompensuojamujų MPP kiekis, tai galima išrašyti ne daugiau kaip dar vieną receptą „Gydymui testi“.

74. Receptuose „Gydymui testi“ 1 punktas „Kompensacijos rūšies kodas“, 2 punktas „Gydytojo specialybės kodas“, 3 punktas „Ligos kodas pagal TLK-10-AM“, 4 punktas „AAGA arba ISAS kortelės Nr.“, 6 punktas „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas), 7 punktas „Išrašymo data“ ir 8 punktas „Sveikatos apsaugos ministerijos nustatytais gydytojo numeris“ nepildomi, tačiau recepto Rp. dalyje įrašoma pirmajame 3 formos recepte nurodytas vaistinio preparato bendarinis ir (ar) konkretus vaistinio preparato pavadinimas, vadovaujantis šių Taisyklių 20.2 ar 20.3 papunkčiu, farmacinė forma, stiprumas ir reikiamas dozuocijų kiekis (rašomas tik skaičiais) ar pakuočių ir, jei reikia, pakuočių kiekis (rašomas tik skaičiais), ar kompensuojamosios MPP pavadinimas, vadovaujantis šių Taisyklių 31 punktu, ir jų kiekis (rašomas tik skaičiais) ir gydymo kursas (1, 2 arba 3 mėnesiams); 9 punktas „Gydytojo spaudas, parašas, telefono Nr.“ turi būti užpildytas Taisyklių 60 punkte nustatyta tvarka (sveikatos priežiūros specialisto lipdukas klijuojamas ant kiekvieno pirmo recepto blanko egzemplioriaus). Recepto „Gydymui testi“ 5 punktą „Galioja nuo iki“ (nuo antro recepto blanko), 10 punktą „išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis“, 11 punktą „Vaisto pakanka iki“, 12 punktą „Mažmeninė kaina“, 13 punktą „Paciente sumokėta suma“, 14 punktą „Kompensuojamoji suma“, 15 punktą „Vaisto išdavimo data“ ir 16 punktą „Vaistinės spaudas, vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas“ pildo farmacijos specialistas, atsižvelgdamas į Taisyklių 125 punkto reikalavimus.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1206](#), 2015-10-29, paskelbta TAR 2015-10-30, i. k. 2015-17076

75. Sveikatos priežiūros specialisto įrašus receptuose taisyti draudžiama, išskyrus įrašus popieriniuose receptuose tais atvejais, kai vaistinio preparato išdavimo (pardavimo) metu būna pasikeitęs recepte nurodytas ligos, kuriai gydyti skirtas vaistinis preparatas, kompensavimo lygis. Šiuo atveju farmacijos specialistas turi teisę ištaisyti sveikatos priežiūros specialisto popierinio 3 formos recepto 1 punkte „Kompensacijos rūšies kodas“ nurodytą kompensacijos rūšies kodą, perbraukdamas ir įrašydamas atitinkamą pasikeitusį kompensacijos rūšies kodą. Šalia ištaisyto teksto ar skaičiaus turi būti taisymą atlikusio farmacijos specialisto parašas ir taisymo data.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-818](#), 2018-07-18, paskelbta TAR 2018-07-20, i. k. 2018-12212

76. Sveikatos priežiūros specialistui pastebėjus 3 formos recepte, pagal kurį nebuvo išduoti kompensuojamieji vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP, netikslumą ar nusprendus, kad pacientui recepte išrašytų kompensuojamujų vaistinių preparatų ar kompensuojamujų MPP neberekia, toks receptas turi būti perbraukiamas ir patvirtinamas sveikatos priežiūros specialisto parašu ir asmeniniu spaudu. Sugadinti (perbraukti ir perbraukimas patvirtintas sveikatos priežiūros specialisto parašu ir asmeniniu spaudu) 3 formos receptų blankai lieka Kompensuojamujų vaistų pase.

77. Apdraustajam vienu kartu 3 formos (išimties atvejams) recepte galima išrašyti:

77.1. Taisyklių 44.4.1 ir 44.4.2 papunkčiuose nurodytais atvejais:

77.1.1. kompensuojamujų vaistinių preparatų – gydymo kursui, trunkančiam iki 1 mėnesio, išskyrus atvejus, kai vaistinio preparato mažiausia vidinė pakuotė yra skirta ilgesniams nei vieno mėnesio gydymo kursui ir, vadovaujantis Taisyklių 99 punktu, jos negalima išardyti, – šiuo atveju išrašoma viena mažiausia vidinė vaistinio preparato pakuotė, o jei pacientas serga lėtine liga ir išrašomi vaistiniai preparatai jau buvo skirti ir vartoti ne trumpiau kaip mėnesį – gali būti išrašoma iki 6 mėnesių gydymo kursui (kai išrašoma ilgesniams nei 3 mėnesių gydymo kursui ant vieno recepto blanko, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose), išskyrus Taisyklių 10 punkte nustatyta atvejų ir narkotinius ir psichotropinius vaistinius preparatus, išrašomus vadovaujantis Taisyklių 25–30 punktuose nustatytais reikalavimais;

77.1.2. kompensuojamujų MPP – Taisyklių 32 punkte nurodytą kiekį;

77.2. Taisyklių 44.4.3 papunktyje nurodytu atveju apdraustajam vienu kartu 3 formos (išimties atvejams) recepte galima išrašyti kompensuojamujų vaistinių preparatų ar kompensuojamujų MPP buvimo Lietuvoje laikotarpui, tačiau ne ilgesniam kaip 1 mėnesio gydymo kursui, išskyrus atvejus, kai kompensuojamojo vaistinio preparato mažiausia vidinė pakuotė ar mažiausia vidinė MPP pakuotė yra skirta ilgesniams nei vieno mėnesio gydymo kursui ir, vadovaujantis Taisyklių 99 punktu, jos negalima išardyti, – šiuo atveju gali būti atitinkamai išrašoma viena mažiausia kompensuojamojo vaistinio preparato vidinė pakuotė ar kompensuojamosios MPP mažiausia pakuotė.

78. Visos 3 formos (išimties atvejams) recepto blanko skiltys turi būti užpildytos įskaitomai ir tiksliai:

78.1. recepto viršuje skiltyje „Įstaiga, įmonė (spaudas)“ nurodomi ASPI pavadinimas, kodas, adresas, telefono ir (ar) fakso numeris. Taisyklių 44.4.2 papunktyje nustatytu atveju prie ASPI adreso nurodomas valstybės pavadinimas (Lietuvos Respublika), ASPI telefonas ir (ar) faksas nurodomi su tarptautiniu kodu, taip pat nurodomas ASPI elektroninio pašto adresas;

78.2. 1 punkte „Ligonis (asmens kodas)“ nurodomi paciento asmens kodas, išskyrus Taisyklių 44.4.3 papunktyje nustatyta atvejį (šiuo atveju jis nepildomas), skiltyje „(vardas, pavardė“ nurodomi vardas (-ai), pavardė (-ės), 2 punkte „Adresas (miestas, rajonas, kaimas, gatvė, namo Nr., buto Nr.)“ – paciento adresas, išskyrus Taisyklių 44.4.3 papunktyje nustatyta atvejį (šiuo atveju nurodomas kompetentingosios institucijos numeris ir Europos sveikatos draudimo kortelės arba sertifikato, laikinai pakeičiančio Europos sveikatos draudimo kortelę, ar E formos pažymos numeris (tuo atveju, kai jis yra nurodytas), 3 punkte „Asmens dokumentas (pildoma, jei nėra asmens kodo)“ – paciento tapatybę patvirtinančio dokumento serija ir numeris (nurodomi, jei nenurodomas paciento kodas ir Taisyklių 44.4.3 papunktyje nustatytu atveju), 4 punkte „Teritorinės ligonių kasos ir gydymo įstaigos kodas“ vietoj Teritorinės ligonių kasos ir gydymo įstaigos kodo nurodomas AAGA ar SGAS kortelės numeris (iš viso iki septynių skaičių, esančių tarp pasviruju brūkšnelių), 5 punkte „Ligos kodas pagal TLK 10-AM“ – ligos ar kito sveikatos sutrikimo pagal TLK-10-AM kodas, 6 punkte „Kompensacijos rūšis (reikiama skaitmeni apibraukti):“ – kompensacijos rūšis (apibraukiant reikiama skaitmeni), jei kompensacijos rūšies kodas recepto formoje neišspausdintas, įrašomas kompensacijos rūšies kodas ranka ir tai patvirtinama sveikatos priežiūros specialisto parašu, i 7 punktą „Gydytojo numeris“ įklijuojamas sveikatos priežiūros specialisto tapatybę patvirtinantis lipdukas, 8 punkte „Išrašymo data“ – recepto išrašymo data, 9 punkte „Galioja (įskaitant recepto išrašymo dieną)“ – iki kada receptas galioja (atsižvelgiant į šių Taisyklių 15 punkte nurodytus reikalavimus), recepto Rp. dalyje atitinkamai nurodoma Taisyklių 61–71 punktuose nustatyta informacija. Taisyklių 44.4.2 papunktyje nustatytu atveju 1 punkte „Ligonis (asmens kodas)“ papildomai nurodoma paciento gimimo data. 10 punkte „Gydytojo spaudas, parašas, telefonas“ nurodomas sveikatos priežiūros specialisto telefono numeris, prie jo turi būti nurodytas tarptautinis kodas (vietoj telefono numerio galima nurodyti fakso numerį su tarptautiniu kodu) bei elektroninio pašto adresas (jei jis turi) ir patvirtinama asmeniniu sveikatos priežiūros specialisto spaudu. Recepto blanko 11 punktą „(išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis)“, 12 punktą

„Kompensuojamoji suma“, 13 punktą „Pacientas sumokėjo“ ir 14 punktą „Vaisto išdavimo data“ pildo farmacijos specialistas Taisyklių 129 punkte nustatyta tvarka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1206](#), 2015-10-29, paskelbta TAR 2015-10-30, i. k. 2015-17076

79. Sveikatos priežiūros specialistas turi informuoti pacientą, kad vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios MPP Taisyklių 44.4.1 ir 44.4.3 papunkčiuose nustatytais atvejais pagal 3 formos (išimties atvejams) receptą gali būti parduodami tik TLK aptarnaujamoje teritorijoje, kurioje yra ASPI, išrašiusi šį receptą, arba ASPI, prie kurios yra prisirašės apdraustasis.

80. Išrašant kompensuojamuosius vaistinius preparatus ar kompensuojamąsias MPP apdraustajam, kuris planuoja juos įsigyti kitoje valstybėje, pacientui turi būti suteikta informacija apie tai, kad pagal 3 formos (išimties atvejams) receptą įsigijus kompensuojamujų vaistinių preparatų ar kompensuojamujų MPP kitoje ES valstybėje, prašymą dėl šio kompensuojamojo vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP įsigijimo išlaidų kompensavimo galima bus pateikti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2013 m. spalio 15 d. įsakymo Nr. V-957 „Dėl Tarpvalstybinės sveikatos priežiūros išlaidų kompensavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ nustatyta tvarka.

81. Draudžiama pasirašyti netinkamai užpildytus popierinius receptus.

82. Sveikatos priežiūros specialistas asmeniškai atsako už išrašytus ir parašu bei asmeniniu spaudu (ir) ar sveikatos priežiūros specialisto tapatybę patvirtinančiu lipduku patvirtintus popierinės formos receptus.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1206](#), 2015-10-29, paskelbta TAR 2015-10-30, i. k. 2015-17076

83. Apie popieriniuose receptuose išrašytus vaistinius preparatus, kompensuojamąsias MPP ir medicinos priemones (medicinos prietaisus), sveikatos priežiūros specialistas privalo pažymeti paciento popieriniuose medicinos dokumentuose, nurodydamas išrašyto vaistinio preparato bendrinį ir (ar) konkretų pavadinimą (jei jis recepte nurodytas), stiprumą, farmacinę formą ir dozuočių kiekį arba pakuoṭę ir pakuočių kiekį, jei išrašyti daugiau nei viena pakuoṭė, vaistinio preparato vartojimo dažnumą, gydymo kurso trukmę, išrašyti kompensuojamosios MPP grupės ar prekės pavadinimą, kiekį, jos matmenis ir kitus duomenis, jei jų yra, naudojimo trukmę, 3 formos recepto ir 3 formos (išimties atvejams) blanko (-ų) seriją (-as) ir numerį (-ius), recepto įsigaliojimo datą, jei ji nurodoma. Jei išrašomi narkotiniai vaistiniai preparatai, papildomai turi būti nurodyta 2 formos specialiojo recepto blanko serija ir numeris. Šis punktas netaikomas Taisyklių 40 ir 83¹ punkte nustatytais atvejais.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-27](#), 2018-01-10, paskelbta TAR 2018-01-11, i. k. 2018-00422

III¹ SKYRIUS **POPIERINIŲ RECEPTŲ, SKIRTŲ KONTROLINIAMS PIRKIMAMS ATLIKTI,** **RAŠYMAS IR ŠIŲ RECEPTŲ APSKAITA**

83¹. Kontroliniams pirkimams atliliki skirti receptai gali būti išrašomi popieriniuose 1 formos nekompensuojamiesiems vaistiniams preparatams ir 3 formos (išimties atvejams) kompensuojamiesiems vaistiniams preparatams, išskyrus narkotinius ir vardinius vaistinius preparatus, Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos geros gamybos praktikos, geros platinimo praktikos, geros farmakologinio budrumo praktikos, geros klinikinės praktikos ar geros vaistinių praktikos inspektoriams ir kitiems Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos darbuotojams, įgaliotiems vykdyti priežiūrą (toliau – inspektorius).

83². Išrašyti receptus, skirtus kontroliniams pirkimams atliki, turi teisę asmens sveikatos priežiūros įstaigos, su Valstybinės vaistų kontrolės tarnyba pasirašiusios bendradarbiavimo atliekant kontrolinius pirkimus sutarti (toliau – bendradarbiavimo sutartis), vadovo paskirtas sveikatos

priežiūros specialistas (toliau – paskirtas specialistas). Bendradarbiavimo sutartyje turi būti nurodyta Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prašymų išrašyti receptus, skirtus kontroliniams pirkimams atlikti (toliau – Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prašymas), pateikimo asmens sveikatos priežiūros įstaigai ir receptų išrašymo ir išdavimo inspektorui tvarka.

83³. Popieriniai receptai, skirti kontroliniams pirkimams atlikti, išrašomi pagal Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prašyme nurodytą informaciją Taisyklių nustatyta tvarka.

83⁴. Paskirtas specialistas, išrašęs kontroliniam pirkimui skirtą receptą, privalo asmens sveikatos priežiūros įstaigos vadovo nustatyta tvarka užregistruoti išrašytą receptą, kad būtų galima nustatyti datą, kada buvo išrašytas kontroliniam pirkimui skirtas receptas, Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prašymą, pagal kurį toks receptas išrašytas ir popierinio recepto blanko seriją ir numerį (jei jie yra).

Papildyta skyriumi:

Nr. [V-27](#), 2018-01-10, paskelbta TAR 2018-01-11, i. k. 2018-00422

IV SKYRIUS **ELEKTRONINIŲ RECEPTŲ RAŠYMAS**

84. Vieno vaistinio preparato, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) skyrimo pagrindu gali būti išrašytas vienas elektroninis receptas.

85. Elektroninio recepto formoje turi būti nurodyti šie duomenys:

85.1. recepto išrašymo data (užpildoma automatiškai);

85.2. recepto numeris (užpildomas automatiškai);

85.3. duomenys apie ASPI (ASPI pavadinimas, juridinio asmens kodas, „Sveidra“ unikalus įstaigos identifikavimo kodas (toliau – įstaigos ID) (jei recepte išrašomi kompensuojamieji vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP), veiklos vietas adresas (su valstybės pavadinimu), telefonas su tarptautiniu kodu, elektroninis paštas);

85.4. duomenys apie pacientą (paciento vardas (-ai), pavardė (-ės), ESI numeris, gimimo data, amžius, lytis; užsieniečio kodas ir kompetentingos institucijos numeris, jei pacientas neregistruotas Gyventojų ir užsieniečių registruose; gyvenamosios vietas adresas, telefono numeris, elektroninio pašto adresas, jei turi. Tais atvejais, kai pacientas gydomas anonimiškai, nurodomas tik paciento kodas);

85.5. duomenys apie sveikatos priežiūros specialistą (vardas (-ai), pavardė (-ės), asmeninio spaudo numeris, profesinė kvalifikacija, telefonas (su tarptautiniu kodu), elektroninio pašto adresas);

85.6. AAGA kortelės ar SGAS kortelės numeris, jei skiriamas kompensuojamasis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP;

85.7. kompensacijos rūšies kodas ir pavadinimas, jei skiriamas kompensuojamasis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP;

85.8. recepto įsigaliojimo data;

85.9. data, iki kurios receptas galioja;

85.10. recepto galiojimo dienų skaičius;

85.11. ligos ar kito sveikatos sutrikimo pagal TLK-10-AM kodas ir pavadinimas;

85.12. jei išrašomas vaistinis preparatas, išskyrus ekstemporaliuosius vaistinius preparatus, nurodoma:

85.12.1. žyma „kompensojamasis“, jei išrašomas kompensuojamasis vaistinis preparatas;

85.12.2. žyma „GKK sprendimu“ Taisyklių ir 20.3 papunktyje nustatytu atveju;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-112](#), 2016-01-28, paskelbta TAR 2016-02-01, i. k. 2016-01945

85.12.2¹. žyma „Narkotinis vaistinis preparatas“, jei išrašomas narkotinis vaistinis preparatas;
Papildyta punktu:

Nr. [V-1206](#), 2015-10-29, paskelbta TAR 2015-10-30, i. k. 2015-17076

85.12.3. žyma „Psichotropinis vaistinis preparatas“, jei išrašomas psichotropinis vaistinis preparatas;

85.12.4. žyma „Ypatingas paskyrimas“ Taisyklių 27 punkte nustatytu atveju;

83.12.5. žyma „Vardinis vaistinis preparatas“, jei išrašomas vardinis vaistinis preparatas;

85.12.6. jei vaistiniai preparatai pacientui turi būti išduodami tam tikru periodiškumu, žyma „Ilgalaikiam gydymui“ ar „Gydymui testi“ ir išdavimų skaičius;

85.12.7. data, iki kurios galioja vardinio vaistinio preparato skyrimo pareiškimas, jei išrašomas vardinis vaistinis preparatas;

85.12.8. žyma, kad yra paciento sutikimas, jei išrašomas vardinis vaistinis preparatas ir yra rašytinis paciento sutikimas vartoti vardinį vaistinį preparatą;

85.12.9. ATC indekso 5 lygio kodas, jei skiriamas registruotas vaistinis preparatas;

85.12.10. bendrinis pavadinimas;

85.12.11. konkretus vaistinio preparato pavadinimas Taisyklių 20.1–20.3 papunkčiuose nustatytais atvejais;

85.12.12. stiprumas;

85.12.13. farmacinė forma;

85.12.14. vaistinio preparato dozuočių skaičius ir dozuotės pavadinimas (pvz., tabletė, ampulė) arba, jei nėra galimybių nurodyti dozuočių skaičiaus, pakuotė, pakuotės dydis ir pakuočių skaičius, jei skiriama daugiau nei viena pakuotė, nurodomi atsižvelgiant į gydymo kursą, gamintojo išorinės ar vidinės pakuotės dydį ir atsižvelgiant į Taisyklių 21 ir 22 punktuose nurodytą leidžiamą išrašyti vaistinio preparato kiekį (jei išrašomas receptas su žyma „Gydymui testi“ ar „Ilgalaikiam gydymui“, nurodomas dozuočių ar pakuočių skaičius, skirtas visam gydymo kursui);

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

85.13. jei išrašomas ekstemporalusis vaistinis preparatas, nurodoma:

85.13.1. žyma „Ekstemporalusis vaistinis preparatas“;

85.13.2. žyma „Kompensuojamasis“, jei išrašomas kompensuojamasis ekstemporalusis vaistinis preparatas;

85.13.3. žyma „Psichotropinis vaistinis preparatas“, jei išrašomas psichotropinis ekstemporalusis vaistinis preparatas;

85.13.4. žyma „Ypatingas paskyrimas“ Taisyklių 27 punkte nustatytu atveju;

85.13.5. žyma „GKK sprendimu“ Taisyklių 20.3 papunktyje nustatytu atveju;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-112](#), 2016-01-28, paskelbta TAR 2016-02-01, i. k. 2016-01945

85.13.6. jei pacientui ekstemporaliųjų vaistinių preparatų reikia skubiai, žyma „cito“ (skubiai) arba „statim“ (nedelsiant);

85.13.7. sudėtis, nurodant:

85.13.7.1. bendrinius veikliųjų ir pagalbinių medžiagų pavadinimus ir jų kiekius dozuotėje arba bendrinius veikliųjų medžiagų ir pagalbinių medžiagų pavadinimus ir jų kiekius, arba bendrinius veikliųjų ir pagalbinių medžiagų pavadinimus ir jų kiekius bendrame tūryje arba masėje, atsižvelgiant į paruošto vartoti ekstemporaliojo vaistinio preparato farmacinę formą;

85.13.7.2. bendrinį pavadinimą, konkretų vaistinio preparato pavadinimą Taisyklių 20.1–20.3 papunkčiuose nustatytais atvejais, farmacinę formą, stiprumą ir dozuočių skaičių arba kiekį (g ar ml), jei į ekstemporaliojo vaistinio preparato sudėtį įeina pramoniniu būdu pagamintas vaistinis preparatas;

85.13.8. ekstemporaliojo vaistinio preparato kiekis (masė, tūris arba dozuočių skaičius), jei reikia;

85.13.9. gaminama iki tūrio / svorio;

85.13.10. gaminamo kiekio matas;

85.13.11. gaminimo metodas, jei reikia;

85.14. informacija apie vaistinio preparato vartojimą, jei išrašomas vaistinis preparatas, iškaitant ekstemporalųjį vaistinį preparatą:

85.14.1. vartojimo būdas, pvz., vartoti į ausis, vartoti ant pažeistos vietas, leisti į odą ir t. t.;

85.14.2. vartojimo metodas, jei reikia;

85.14.3. vienkartinė dozė ir vienkartinės dozės forma;

85.14.4. vartojimo dažnumas, pvz., kiek kartų per dieną, kas kiek valandų ir pan., išskyrus Taisyklių 85.14.8 papunktyje nustatyta atvejį;

85.14.5. vartojimo laikas, pvz., prieš valgį, po valgio, išskyrus 85.14.8 papunktyje nustatyta atvejį;

85.14.6. paros dozė ir paros dozės pavadinimas, jei reikia;

85.14.7. gydymo kurso trukmė (nurodant vaisto vartojimo dienų skaičių), jei išrašomi vaistiniai preparatai, kurių vartojimo dažumas priklauso nuo ligos simptomų, arba odos farmacinių formų ar akių, ausų, nosies lašų – gydymo kurso trukmė nurodoma apytikrė, recepte išrašomas dienų skaičius laikant, kad vidutiniškai vienas mėnuo trunka 30 dienų;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

85.14.8. jei vaistinio preparato vartojimo laikas ar dažumas priklauso nuo simptomų ir nėra galimių aiskiai nurodyti Taisyklių 85.14.4 ir 85.14.5 papunkčiuose nurodytos informacijos, sveikatos priežiūros specialistas pateikia papildomą informaciją dėl vaisto vartojimo. Šiuo atveju Taisyklių 85.14.4 ir 85.14.5 papunkčiuose nurodyta informacija gali būti nepateikiama;

85.15. jei išrašoma kompensuojamoji MPP:

85.15.1. žyma „kompensojamoji“;

85.15.2. kompensuojamosios MPP grupės pavadinimas ir (ar) kompensuojamosios MPP pavadinimas, kaip nurodyta Kompensuojamujų medicinos pagalbos priemonių kainyne;

85.15.3. kompensuojamosios MPP aprašymas, jei reikia;

85.15.4. jei išrašomi lėšiai, nurodoma:

85.15.4.1. dešinės akies sfera;

85.15.4.2. dešinės akies cilindras;

85.15.4.3. dešinės akies ašis;

85.15.4.4. dešinės akies prizmė;

85.15.4.5. kairės akies sfera;

85.15.4.6. kairės akies cilindras;

85.15.4.7. kairės akies ašis;

85.15.4.8. kairės akies prizmė;

85.15.4.9. atstumas tarp vyzdžių centrų;

85.15.4.10. lėšių paskirtis;

85.15.5. kompensuojamosios MPP vienetų skaičius, vadovaujantis Taisyklių 32 punktu;

85.15.6. kompensuojamosios MPP naudojimo trukmė vadovaujantis Taisyklių 64.3 papunkčiu;

85.16. jei išrašoma medicinos priemonė (medicinos prietaisas), išskyrus kompensuojamąsias MPP:

85.16.1. medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pavadinimas;

85.16.2. medicinos priemonės (medicinos prietaiso) aprašymas, jei reikia;

85.16.3. jei išrašomi lėšiai, nurodoma:

85.16.3.1. dešinės akies sfera;

85.16.3.2. dešinės akies cilindras;

85.16.3.3. dešinės akies ašis;

85.16.3.4. dešinės akies prizmė;

85.16.3.5. kairės akies sfera;

- 85.16.3.6. kairės akies cilindras;
- 85.16.3.7. kairės akies ašis;
- 85.16.3.8. kairės akies prizmė;
- 85.16.3.9. atstumas tarp vyzdžių centrų;
- 85.16.3.10. lėšių paskirtis;
- 85.16.4. medicinos priemonės (medicinos prietaiso) naudojimo trukmė;
- 85.17. pastaba (-os) farmacijos specialistui, jei reikia;
- 85.17¹. Taisyklių 13 punkte nustatytu atveju farmacijos specialistui skirtame pastabų lauke turi būti nurodyta „Specialisto sprendimu“.

Papildyta punktu:

Nr. [V-112](#), 2016-01-28, paskelbta TAR 2016-02-01, i. k. 2016-01945

- 85.18. pastaba (-os) pacientui, jei reikia.

86. Elektroniniai receptai netaisomi. Pastebėjus neteisingus duomenis po elektroninio recepto pasirašymo, jis panaikinamas, nurodant, dėl kokių priežasčių jis naikinamas, ir išrašomas naujas, išskyrus atvejus, kai pagal jį vaistai, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaisai) išduoti (parduoti). Sveikatos priežiūros specialistas asmeniškai atsako už sudarytus, patvirtintus ir asmeniniu teisinę galią turinčiu elektroniniu parašu pasirašytus elektroninius receptus.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1206](#), 2015-10-29, paskelbta TAR 2015-10-30, i. k. 2015-17076

- 87. Jeigu išrašytas elektroninis receptas su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ ar „Gydymui testi“, jis nustoja galioti, jeigu pacientas pirmą kartą neįsigyja jam paskirtų vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP per 30 dienų nuo recepto įsigariojimo dienos.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

88. Sveikatos priežiūros specialistas gali sustabdyti elektroninį receptą su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ ar „Gydymui testi“ galiojimą, jeigu pastebi, kad Jame nurodyti neteisingi duomenys ar dėl medicininių priežasčių (tokiu atveju paciento medicinos dokumentuose turi būti pagrįsta, dėl kokių priežasčių recepto galiojimas buvo sustabdytas).

89. Sveikatos priežiūros specialistas, pacientui išrašęs elektroninį receptą su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ ar „Gydymui testi“, turi jį informuoti, kad pirmą kartą išrašytus vaistinius preparatus ar kompensuojamąsias MPP įsigytų per mėnesį po recepto išrašymo.

90. Sveikatos priežiūros specialistas, turintis technines galimybes, pacientui pageidaujant gali atspausdinti pranešimą apie išrašytą elektroninį receptą.

V SKYRIUS

VAISTINIŲ PREPARATŲ, KOMPENSUOJAMŲJŲ MPP IR MEDICINOS PRIEMONIŲ (MEDICINOS PRIETAISŲ) IŠDAVIMO (PARDAVIMO) VAISTINĖSE BENDRIEJI REIKALAVIMAI

91. Vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP vaistinėje turi teisę išduoti (parduoti) tik farmacijos specialistas. Vaistininko padėjėjas (farmakotechnikas) šių Taisyklių nustatyta tvarka teikti farmacines paslaugas ir išduoti (parduoti) vaistinius preparatus turi teisę Farmacijos įstatymo nustatyta tvarka prižiūrimas vaistininko.

92. Jei receptas išrašytas laikantis Taisyklių, tačiau kyla neaiškumų dėl recepte išrašyto vaistinio preparato, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pavadinimo, vaistinio preparato stiprumo, dozuocijų skaičiaus, vaistinių preparatų sederinamumo, ekstemporaliojo vaistinio preparato veiklių medžiagų sederinamumo ir kt., farmacijos specialistas privalo juos išsiaiškinti su receptą išrašiusi sveikatos priežiūros specialistu. To padaryti nepavykus, ar išduoti vaistinių preparatų, kompensuojamųjų MPP ar medicinos priemonių

(medicinos prietaisų), sprendžia vaistininkas. Jei vaistininko padėjėjui (farmakotechnikui) nepavyksta išsiaiškinti neaiškumą su receptą išrašiusi sveikatos priežiūros specialistu, vaistininko padėjėjas (farmakotechnikas) dėl vaistinių preparatų, kompensuojamujų MPP ir (ar) medicinos priemonių (medicinos prietaisų) išdavimo turi konsultuotis su jį prižiūrinčiu vaistininku.

93. Vaistiniai preparatai, išskyrus naikintinus, iš gyventojų atgal į vaistinę nepriimami ir į kitus vaistinius preparatus nekeičiami.

94. Vaikams iki 16 metų vaistai neišduodami (neparduodami). Vaikams iki 18 metų draudžiama išduoti (parduoti) vaistinių preparatų, kuriais piktnaudžiaujant gali išsivystyti priklausomybė ar toksikomanija: narkotinių ir psichotropinių vaistinių preparatų, vaistinių preparatų, turinčių pirmos kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių), etanolio ir jo tirpalų, klonidino, antidepresantų, antipsichotinių, antihistamininių vaistinių preparatų. Farmacijos specialistas turi teisę paprašyti, kad popierinį receptą pateikęs asmuo parodytų asmens tapatybę patvirtinantį dokumentą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

95. Nereceptiniai vaistiniai preparatai parduodami be recepto. Vienu kartu nereceptinių vaistinių preparatų galima parduoti ne ilgesniam kaip 1 mėnesio gydymo kursui, išskyrus tuos atvejus, kai vaistinio preparato mažiausia vidinė pakuočė yra skirta ilgesniam nei vieno mėnesio gydymo kursui ir jos negalima išardytis, atsižvelgiant į Taisyklių 99 punkto reikalavimus.

Vienu kartu nereceptinių vaistinių preparatų, sudėtyje turinčių pirmos kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių), galima parduoti ne daugiau negu vieną išorinę, jei jos nėra, vidinę pakuočę. Nereceptinių vaistinių preparatų, sudėtyje turinčių pirmos kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtako (prekursoriaus) pseudoefedrino, skirtų vartoti skirtingu paros metu, vienu kartu vienam gydymo kursui galima parduoti tokį kiekį, kad juose esančio pseudoefedrino, būtų ne daugiau kaip 720 mg.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

96. Tais atvejais, kai nereceptiniams vaistiniams preparatams yra išrašytas receptas, nereceptinis vaistinis preparatas parduodamas Taisyklių nustatyta tvarka.

97. Farmacijos specialistas turi teisę:

97.1. išduoti (parduoti) receptinius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP pagal popierinį arba elektroninį receptą, išrašytą vadovaujantis Taisyklių 98.3 papunkčiu;

97.2. parduoti receptinius vaistinius preparatus ir medicinos priemones (medicinos prietaisus) pagal kitoje ES valstybėje ar ne ES valstybėje išrašytą receptą, vadovaujantis Taisyklių 98.3 papunkčiu, 102 ir 103 punktais;

97.3. parduoti receptinius vaistinius preparatus be recepto, vadovaujantis Taisyklių V¹ skyriumi.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

Nr. [V-1238](#), 2016-11-08, paskelbta TAR 2016-11-10, i. k. 2016-26566

98. Parduodamas vaistinius preparatus pagal receptą:

98.1. farmacijos specialistas turi teisę išduoti (parduoti) tik recepte nurodyto bendrinio pavadinimo vaistinių preparatą;

98.2. jei vaistinėje nėra recepte nurodyto konkretaus pavadinimo vaistinio preparato, išrašyto vadovaujantis Taisyklių 20.1 papunkčiu, farmacijos specialistas, pacientui sutikus, turi teisę išduoti (parduoti) to paties bendrinio pavadinimo vaistinių preparatą kitu pavadinimu. Taisyklių 20.2 ir 20.3 papunkčiuose nustatytais atvejais, kai recepte šalia vaistinio preparato bendrinio pavadinimo yra nurodytas ir vaistinio preparato konkretus pavadinimas, farmacijos specialistas išduoda tik nurodyto konkretaus vaistinio preparato pavadinimo vaistinių preparatą;

98.3. jei kitoje ES valstybėje išrašytame recepte, dėl kuriame pateiktos informacijos nekyla neaiškumų, šalia bendrinio pavadinimo yra nurodytas ir vaistinio preparato konkretus pavadinimas, jei skiriama biologinis vaistinis preparatas arba vaistinio preparato skyrimas konkrečiu vaistinio preparato pavadinimu yra papildomai pagrįstas, nurodžius, dėl kokių medicininii priežasčių skiriama konkretus vaistinis preparatas, farmacijos specialistas parduoda tik nurodyto konkretaus vaistinio preparato pavadinimo vaistinį preparatą;

98.4. farmacijos specialistas, pacientui sutikus, turi teisę išduoti (parduoti) to paties bendrinio pavadinimo kito stiprumo vaistinį preparatą, nekeisdamas farmacinės formos, išskyrus Taisyklių 98.5 papunktyje nustatyta atvejį, vienkartinės dozės bei vartojimo dažnumo. Išduodamas vaistinės medžiagos kiekis turi atitinkti išrašytą vaistinės medžiagos kiekį. Išduodamo kompensuojamoją vaistinio preparato kompensuojamoją sumą turi būti ne didesnė už recepte išrašyto vaistinio preparato kompensuojamą sumą;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

98.5. farmacijos specialistas, pacientui sutikus, turi teisę išduoti (parduoti) to paties bendrinio pavadinimo kitos farmacinės formos nei nurodyta recepte vaistinį preparatą, jei išduodamo vaistinio preparato farmacinių formų yra tinkama vartoti tokiu pačiu vartojimo būdu ir dažnumu, kaip nurodyta recepte. Jei keičiamas kompensuojamų vaistinių preparatų farmacinių formų, išduodamas kompensuojamasis vaistinis preparatas turi būti įrašytas į tą pačią kompensuojamų vaistinių preparatų kainyno vaistinių preparatų grupę bazinei kainai nustatyti.

Papildyta papunkčiu:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

99. Jeigu norimo įsigyti nereceptinio ar recepte išrašyto vaistinio preparato dozuocių kiekis neatitinka vaistinio preparato dozuocių kiekio, esančio pramoniniu būdu arba pramoninių gamybos procesą apimančiu metodu pagamintų vaistinių preparatų išorinėje pakuočėje, ją leidžiama išardyti padalijant į vidines pakuočes taip, kad ant vaistinėje paliekamos ir pacientui išduodamos vidinės pakuočės dalies būtų žymos: vaistinio preparato pavadinimas, stiprumas, serijos numeris, registruotojas, tinkamumo vartoti laikas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

100. Išduodant vaistinį preparatą, vidinė vaistinio preparato pakuočė gali būti pakeičiama Geros vaistinių praktikos nuostatų, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. birželio 15 d. įsakymu Nr. V-494 „Dėl Geros vaistinių praktikos nuostatų patvirtinimo“ nustatyta tvarka. Šiuo atveju vaistinio preparato, kurio vidinė pakuočė pakeista, tinkamumo vartoti laikas nurodomas ne ilgesnis nei vaistinio preparato tinkamumo vartoti laikas ir laikas, iki kurio bus suvartota paskutinė vaistinio preparato dozuotė, atsižvelgiant į recepte nurodytą vienkartinę dozę ir jos vartojimo dažnumą.

101. Jei vadovaujantis Taisyklių 99 punktu nėra galimybė išduoti (parduoti) tikslų išrašytą vaistinio preparato dozuocių kiekį, leidžiama, pacientui sutikus, išduoti (parduoti) panašų į nurodytą recepte vaistinių preparatų kiekį. Tokiu atveju išduodamo vaistinio preparato kiekis negali būti daugiau kaip 10 proc. mažesnis, išskyrus Taisyklių 116 ir 145 punktuose nustatytus atvejus, ar daugiau kaip 30 proc. didesnis už recepte išrašytą vaistinio preparato kiekį.

102. Pagal kitoje ES valstybėje išrašytus receptus parduodami receptiniai vaistiniai preparatai, (išskyrus narkotinius vaistinius preparatus) ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai), jei nekyla neaiškumų dėl juose pateiktos informacijos ir jei recepte nurodyti bent šie duomenys: paciento vardas (-ai), pavardė (-ės) (parašyta žodžiais, netrumpinant), paciento gimimo data, recepto išrašymo data, receptą išrašiusio reglamentuojamos sveikatos priežiūros profesijos, nurodytos Lietuvos Respublikos reglamentuojamų profesinių kvalifikacijų pripažinimo įstatyme, atstovo, teisiškai įgalioto tą daryti valstybėje, kurioje išrašytas tas receptas, pavardė (-ės), vardas (-

ai) (parašyta žodžiais, netrumpinant), profesinė kvalifikacija, elektroninio pašto adresas ir telefono arba fakso numeris (su tarptautiniais kodais), darbo adresas, iškaitant ir ES valstybės pavadinimą, jei išrašytas vaistinis preparatas – bendarnis pavadinimas ir, jei skiriama biologinis vaistinis preparatas arba tai būtina dėl medicininių priežasčių, – konkretus vaistinio preparato pavadinimas, (jei konkretus pavadinimas buvo nurodytas dėl medicininių priežasčių, papildomai pagrįsta, dėl kokių konkrečių priežasčių jis buvo nurodytas), farmacinė forma, stiprumas, dozuocių kiekis arba pakuočė, jos dydis ir pakuočių skaičius, jei skiriama daugiau nei viena pakuočė, dozavimo režimas, jei išrašyta medicinos priemonė (medicinos prietaisas) – medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pavadinimas. Jei išrašyta medicinos priemonė (medicinos prietaisas), turi būti nurodyti jos matmenys ar kiti duomenys, jei jų yra. Receptas privalo būti pasirašytas.

103. Pagal ne ES valstybėje išrašytus receptus, jei nekyla neaiškumų dėl juose pateiktos informacijos, parduodami receptiniai vaistiniai preparatai, (išskyrus narkotinius ir psichotropinius vaistinius preparatus, vaistinius preparatus, išrašytus į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, ištaigose ir ASPI, sąrašą, taip pat išskyrus ekstemporaliuosius vaistinius preparatus, jei į jų sudėtį įeina vaistinės medžiagos, išrašytos į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros ištaigose, įmonėse, sąrašą, narkotinės ir (ar) psichotropinės medžiagos) ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai).

104. Vaistiniai preparatai turi būti išduodami (parduodami) tokio tinkamumo vartoti laiko, kad pacientas, vartodamas vaistinį preparatą, kaip nurodyma recepte, pakuočės lapelyje ar ant pakuočės, turėtų realią galimybę suvartoti išduotą (parduotą) vaistinio preparato dozuocių kiekį iki jo tinkamumo vartoti laiko pabaigos. Farmacijos specialistas, išduodamas (parduodamas) vaistinį preparatą, turi informuoti pacientą apie vaistinio preparato tinkamumo vartoti laiką šiais atvejais:

104.1. kai vaistinio preparato tinkamumo vartoti laikas baigsis per 3 mėnesius po vaistinio preparato vartojimo pagal recepte, vaistinio preparato pakuočės lapelyje ar ant pakuočės pateiktus vaistinio preparato vartojimo nurodymus pabaigos. Šiuo atveju pacientui reikia paaiškinti, kad jis vaistinį preparatą vartotų pagal recepte, vaistinio preparato pakuočės lapelyje ar ant pakuočės pateiktus nurodymus;

104.2. kai išduodama daugiau nei viena vaistinio preparato pakuočė, kurių vienos tinkamumo vartoti laikas yra trumpesnis nei nurodytas (paskirtas) gydymo kursas. Jeigu pacientas sutinka išsigyti vaistinio preparato pakuočę, kurios tinkamumo vartoti laikas yra trumpesnis nei recepte nurodytas (paskirtas) gydymo kursas, farmacijos specialistas turi paaiškinti ir pasiūlyti pažymėti ant pakuočės, kad šią vaistinio preparato pakuočę reikia vartoti pirmiau (kad ją spėtų suvartoti pagal nurodytą (paskirtą) gydymo kursą iki pasibaigs tinkamumo vartoti laikas).

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-27](#), 2018-01-10, paskelbta TAR 2018-01-11, i. k. 2018-00422

105. Farmacijos specialistas, parduodamas receptinį nekompensuojamąjį vaistinį preparatą, turi informuoti gyventoją apie to paties bendarnio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo vaistinių preparatų, esančių vaistinėje, kainas, pirmiausia pasiūlydamas pigiausią iš jų, išskyrus Taisyklių 20.2 ir 20.3 papunkčiuose nustatytus atvejus, kai kartu su bendarniu pavadinimu yra nurodytas ir vaistinio preparato konkretus pavadinimas. Jeigu bent vienas didmeninio platinimo licencijos turėtojas turi analogiškų vaistinių preparatų, kurių numatoma mažmeninė kaina būtų mažesnė nei turimų vaistinėje to paties bendarnio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo vaistinių preparatų, apie tai farmacijos specialistas privalo informuoti gyventoją ir, jam pageidaujant, vaistinius preparatus užsakyti. Užsakyti vaistiniai preparatai pristatomi Taisyklių 109 punkte nustatytais terminais.

106. Išduodamas kompensuojamuosius vaistinius preparatus, farmacijos specialistas turi informuoti apdraustąjį apie i Kompensuojamujų vaistinių preparatų kainyną išrašytų to paties bendarnio pavadinimo, stiprumo ir tos pačios farmacinės formos vaistinių preparatų kainas bei nustatytas priemokas ir pasiūlyti jam pigiausią iš to paties bendarnio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos vaistinių preparatų, už kuriuos priemoka mažiausia, išskyrus Taisyklių 20.2 ir

20.3 papunkčiuose nustatyti atvejus, kai kartu su kompensuojamuojo vaistinio preparato bendriniu pavadinimu yra nurodytas ir vaistinio preparato konkretus pavadinimas.

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

108. Vaistinė, pasirašiusi sutartį su TLK, privalo turėti kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų MPP, nurodytų Valstybinės ligoṇių kasos direkторiaus patvirtintame Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąraše. Šiuos kompensuojamuosius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP vaistinė išduoda (parduoda) gyventojams vadovaudamasi Valstybinės ligoṇių kasos direktoriaus patvirtintu Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašu.

109. Jei gyventojo kreipimosi metu vaistinėje nėra reikiama vaistinio preparato, tačiau jį vaistinė turi teisę įsigyti ir jį turi bent vienas didmeninio platinimo licencijos turėtojas, arba gyventojo kreipimosi metu vaistinėje nėra reikiama kompensuojamosios MPP, tačiau ją turi didmeninio platinimo įmonė, farmacijos specialistas turi pasiūlyti šį vaistinį preparatą ar kompensuojamąjį MPP užsakyti. Užsakant nekompensuojamajį vaistinį preparatą, vaistinė turi teisę prašyti gyventojo sumokėti avansinę įmoką, kuri negali būti didesnė kaip 30 proc. apytikrės vaistinio preparato kainos. Avansinės įmokos mokėti nereikia, kai užsakomas kompensuojamasis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP. Užsakyti vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP miestuose turi būti pristatomi per 2 darbo dienas, miesteliuose ir kaimuose – per 4 darbo dienas nuo gyventojo kreipimosi į vaistinę dėl vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP išdavimo.

110. Jei užsakomas receptinis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP, popierinis receptas užregistruojamas vaistinėje. Ant popierinio recepto dedamas spaudas „Vaistai užsakyti“, nurodomas vaistinės pavadinimas ir užsakymo data. Jei užsakomas vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP pagal elektroninį receptą, farmacijos specialistas elektroninį receptą pažymi žyma „Vaistai užsakyti“ ir toks elektroninis receptas yra rezervuojamas. Farmacijos specialistas rezervuodamas elektroninį receptą nurodo vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP pristatymo į vaistinę datą. Jeigu vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP pristatymo data yra vėlesnė, negu recepto galiojimo data, receptas laikomas galiojančiu iki vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP pristatymo į vaistinę datos, tačiau ne ilgesnį laiką nei Taisyklių 109 punkte nustatyti vaistinių preparatų pristatymo terminai. Jei, užsakius vaistinius preparatus ar kompensuojamąsias MPP, paskutinė recepto galiojimo diena yra poilsio ar švenčių diena, recepto galiojimo pabaigos diena laikoma po jos einanti darbo diena.

111. Draudžiama kitai vaistinei išduoti (parduoti) vaistinius preparatus ar kompensuojamąsias MPP, jei popierinis receptas yra pažymėtas spaudu „Vaistai užsakyti“ ir nurodytas vaistinės pavadinimas bei užsakymo data arba elektroninis receptas yra rezervuotas.

112. Neprasidejus ar pasibaigus recepto galiojimo laikui, vaistiniai preparatai, kompensuojamosios MPP ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai) neišduodami (neparduodami).

113. Vaistiniai preparatai pagal receptus su žyma „Vardinis vaistinis preparatas“ parduodami (išduodami) vadovaujantis Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. gegužės 9 d. įsakymu Nr. V-374 „Dėl Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių patvirtinimo“, nustatyta tvarka.

114. Pirminės sveikatos priežiūros įstaigose, per kurias Gyventojų aprūpinimo vaistiniams preparatais per kaimo vietovėse esančias pirminės sveikatos priežiūros įstaigas taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2007 m. rugpjūčio 8 d. nutarimu Nr. 805 „Dėl Gyventojų aprūpinimo vaistiniams preparatais per kaimo vietovėse esančias pirminės sveikatos priežiūros įstaigas taisyklių patvirtinimo“, nustatyta tvarka vykdomas kaimo gyventojų aprūpinimas vaistiniams

preparatais, kompensuojamieji vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios MPP išduodami vadovaujantis Taisykliemis, tačiau Taisyklių 98.2 ir 98.4 papunkčiuose bei 100 punkte nustatytais atvejais kompensuojamuosius vaistinius preparatus gali išduoti tik vaistininkas.

V¹ SKYRIUS **RECEPTINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ PARDAVIMAS BE RECEPTO**

114¹. Farmacijos specialistas receptinius vaistinius preparatus gali parduoti pacientui be recepto, esant visoms šioms sąlygoms:

114¹.1. vaistinis preparatas yra paskirtas pacientui diagnozuotai létinei ligai gydyti arba vaistinis preparatas, kurio farmacinė forma – geriamoji paprasto atpalaidavimo arba transderminis pleistras, paskirtas gimstamumui kontroliuoti (kontraceptikas) arba vaistinis preparatas paskirtas ūmiems migrenos priepluoliams gydyti;

114¹.2. pacientas to paties bendarnio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo receptinį vaistinį preparatą vartojo paskutinius 3 mėnesius arba ilgiau;

114¹.3. farmacijos specialistas gali 114¹.1 ir 114¹.2 papunkčiuose nurodytas sąlygas patikrinti naudodamasis ESPBI IS priemonėmis, paciento kompensuojamujų vaistų pase, pacientui išrašytame 1 formos recepte ar kitoje valstybėje išrašytame recepte;

114¹.4. pacientas, jo teigimu, receptinius vaistinius preparatus suvartojo, tačiau juos turi vartoti nerertraukiamai ar nedelsiant, ir neturi galimybių nedelsiant patekti pas sveikatos priežiūros specialistą, turintį teisę skirti šį receptinį vaistinį preparatą;

114¹.5. į receptinio vaistinio preparato sudėtį neįeina:

114¹.5.1. narkotinės ir psichotropinės medžiagos;

114¹.5.2. pirmos kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakai (prekursoriai);

114¹.5.3. veiklioji medžiaga – chloramfenikolis, difenhidraminas, klonidinas ir nandrolonas;

114¹.5.4. daugiau kaip 100 ml etanolio, kaip ekstemporaliojo vaistinio preparato sudedamosios dalies, nepriklausomai nuo jo koncentracijos;

114¹.6. receptinis vaistinis preparatas nepriskirtinas:

114¹.6.1. vardiniams vaistiniams preparatams;

114¹.6.2. antiinfekciniams vaistiniams preparatams, sisteminiam vartojimui grupuojamiems J grupėje pagal ATC indekso pirmajį kodo lygi;

114¹.6.3. antidepresantams, grupuojamiems N06A pogrupyje pagal ATC indekso trečiąjį kodo lygi;

114¹.6.4. antipsichoziniams vaistiniams preparatams, grupuojamiems N05A pogrupyje pagal ATC indekso trečiąjį kodo lygi;

114¹.6.5. antibiotikams ir receptiniams chemoterapiniams vaistiniams preparatams, skirtiems dermatologiniam vartojimui, grupuojamiems D06 pogrupyje pagal ATC indekso antrajį kodo lygi.

114². Vadovaujantis Taisyklių 114¹ punktu, leidžiama be recepto parduoti tik to paties bendarnio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo, kaip buvo nurodyta recepte, receptinius vaistinius preparatus, išskyrus Taisyklių 98.4 papunktyje nustatyta atvejį. Biologiniai vaistiniai preparatai ir vaistiniai preparatai, kurių prieš tai išrašytame recepte nurodyta žyma „GKK sprendimui“ arba recepte, išrašytame kitoje valstybėje, nurodytas konkretus vaistinio preparato pavadinimas, pagrindžiant, dėl kokių medicininių priežasčių skiriamas konkretus vaistinis preparatas, turi būti išduodami to paties konkretaus pavadinimo, kaip buvo nurodyta recepte.

114³. Farmacijos specialistas, parduodamas receptinius vaistinius preparatus be recepto, turi informuoti pacientą apie to paties bendarnio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo vaistinių preparatų, esančių vaistineje, kainas, pirmiausia pasiūlydamas pigiausią iš jų, išskyrus Taisyklių 114² punkte nustatyta atvejį, kai turi būti parduodamas konkretaus pavadinimo vaistinis preparatas.

114⁴. Receptinių vaistinių preparatų, kurie atitinka Taisyklių 114¹ punkte nurodytas sąlygas, paciento pageidaujamą vaistinio preparato kiekį, bet ne ilgesniam kaip 30 dienų gydymo

laikotarpui, be recepto leidžiama parduoti vieną kartą prieš sveikatos priežiūros specialistui pakartotinai juos paskiriant.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1301](#), 2017-11-17, paskelbta TAR 2017-11-17, i. k. 2017-18244

114⁵. Parduodant receptinį vaistinį preparatą be recepto, vidinė vaistinio preparato pakuočė negali būti pakeičiama vadovaujantis Taisyklių 100 punktu.

114⁶. Receptinio vaistinio preparato be recepto pardavimas turi būti registrojamas vaistinės nustatyta tvarka taip, kad būtų galima identifikuoti šiuos duomenis:

114⁶.1. datą, kada buvo parduotas receptinis vaistinis preparatas be recepto;

114⁶.2. paciento, kuriam parduotas receptinis vaistinis preparatas be recepto, vardą, pavardę, jo gyvenamosios vienos adresą;

114⁶.3. be recepto parduoto receptinio vaistinio preparato konkretų pavadinimą, stiprumą, farmacinię formą, parduotų dozuocių kiekį ar parduotų pakuočių kiekį;

114⁶.4. pardavusio farmacijos specialisto vardą, pavardę, profesinę kvalifikaciją.

114⁷. Visi Taisyklių 114⁶ punkte nurodyti registrojami duomenys turi būti aiškūs, įskaitomi, apsaugoti nuo neteisėtų pakeitimų. Duomenų įrašai daromi ir saugomi ne trumpiau kaip 1 metus, neskaitant einamujų metų, raštu ar elektroniniu būdu, užtikrinant duomenų saugumą. Jeigu receptinių vaistinių preparatų be recepto išdavimų apskaitai naudojama informacinė sistema, turi būti užtikrintas duomenų tvarkymo veiksmų istorijos atsekamumas ir galimybė juos pateikti kontroluojančioms institucijoms.

114⁸. Farmacijos specialistas prieš parduodamas paciento pageidaujamus receptinius vaistinius preparatus be recepto turi įvertinti, ar tikrai pacientui šis vaistinis preparatas yra būtinės ir (ar) nesukels realaus pavojaus paciento gyvybei ar nepakenks jo sveikatai. Jeigu farmacijos specialistui kyla abejonių dėl receptinių vaistinių preparatų, kuriuos pacientas pageidauja įsigyti be recepto, būtinumo ir (ar) įtaria, kad tolimesnis paciento pageidaujamų receptinių vaistinių preparatų, kuriuos jis nori įsigyti be recepto, vartojimas gali sukelti realų pavoju paciento gyvybei ar pakenkti jo sveikatai, ar pacientas jų nori įsigyti pakartotinai be recepto prieš sveikatos priežiūros specialistui pakartotinai juos paskiriant, farmacijos specialistas pacientui šių vaistinių preparatų turi neparduoti bei pacientą turi nukreipti pas jį gydantį gydytoją.

Papildyta skyriumi:

Nr. [V-1238](#), 2016-11-08, paskelbta TAR 2016-11-10, i. k. 2016-26566

VI SKYRIUS

VAISTINIŲ PREPARATŲ, MEDICINOS PRIEMONIŲ (MEDICINOS PRIETAISŲ) IR KOMPENSUOJAMUJŲ MPP IŠDAVIMAS (PARDAVIMAS) VAISTINĖSE PAGAL POPIERINIUS RECEPTUS

115. Pardavus vaistinius preparatus pagal popierinį 1 formos receptą, 1 formos recepto blanko skiltyje „Kaina“ nurodoma faktiškai parduoto vaistinio preparato kiekio kaina, dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (veiklos vienos) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) konkretus vaistinio preparato pavadinimas, farmacinię formą, stiprumas bei dozuocių kiekis ar pakuočės dydis ir pakuočių skaičius, jei išduodama daugiau nei viena pakuočė, vaistinių preparatų išdavimo (pardavimo) data. Jei šiems įrašams nustatytoje vietoje trūksta vienos, jie gali būti daromos kitaip popierinio recepto blanko pusėje. Įrašai popieriniame recepte gali būti daromos ranka arba spausdintuvu. Taip pat dedamas vaistinį preparatą pardavusio farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir parašas.

116. Pacientui pageidaujant ir jei yra galimybė nepažeidžiant Taisyklių 99 punkte nustatyti reikalavimų parduoti paciento pageidaujamą vaistinio preparato kiekį, vaistiniai preparatai, kurių popieriniai 1 formos receptai vadovaujantis Taisyklių 135 punktu nepaliekami saugoti vaistinėje, pagal popierinį 1 formos receptą, gali būti parduodami dalimis.

Receptinis vaistinis preparatas, kurio popierinis 1 formos receptas vadovaujantis Taisyklių 135 punktu turi būti paliekamas saugoti vaistinėje, gali būti parduodamas dalimis, tik jei vaistinė turi galimybę pasilikti saugoti recepto kopiją (popierinę arba saugomą kompiuterinėje laikmenoje). Recepte, pagal kuri buvo parduota dalis recepte išrašyto receptinio vaistinio preparato kieko, ir jo kopijoje turi būti nurodyta Taisyklių 115 punkte nustatyta informacija.

Recepto originalas, kuriame taip pat nurodyta Taisyklių 115 punkte nustatyta informacija, turi būti atiduodamas pacientui.

117. Išdavus (pardavus) vaistinių preparatų pagal popierinį 1 formos receptą su žyma „Ilgalaikiam gydymui“, receptas grąžinamas asmeniui, o recepto blanko skiltyje „Vaistinės spaudas „Vaistai išduoti ... vaistinėje“ (vaistinės, jos filialo pavadinimas, duomenys apie faktiškai išduotą (parduotą) vaistą (vaisto prekinis pavadinimas, stiprumas bei dozuočių kiekis) vaistų išdavimo (pardavimo) data, vaistą išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto spaudas ir parašas“ dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (veiklos vietas) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) konkretus vaistinio preparato pavadinimas, farmacinė forma, stiprumas bei dozuočių kiekis ar pakuotė ir pakuočių skaičius, jei parduodama daugiau nei viena pakuotė, vadovaujantis Taisyklių 99 ir 101 punktais, vaistinių preparatų išdavimo (pardavimo) data, dedamas vaistinių preparatų išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir parašas. Jei šiemis įrašams nustatytoje vietoje trūksta vietas, jie gali būti daromi kitoje popierinio recepto blanko pusėje. Vaistinius preparatus pakartotinai galima išduoti (parduoti) ne dažniau, negu nurodyta recepte, ir tik pagal galiojantį receptą.

118. Pardavus vaistinius preparatus pagal popierinį 2 formos receptą, kitoje recepto blanko pusėje nurodoma faktiškai parduoto vaistinio preparato kieko kaina, dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (veiklos vietas) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) konkretaus vaistinio preparato pavadinimas, farmacinė forma, stiprumas bei dozuočių kiekis ar pakuotė ir pakuočių skaičius, jei, vadovaujantis Taisyklių 99 ir 101 punktais, parduodama daugiau nei viena pakuotė, vaistinių preparatų ar išdavimo (pardavimo) data. Įrašai recepte gali būti daromi ranka arba spausdintuvu. Taip pat dedamas vaistinių preparatų pardavusio farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir parašas.

119. Išduodant vaistinius preparatus pagal kitoje valstybėje išrašytą receptą nustatytoje popierinio recepto blanko vietoje ar kitoje recepto blanko pusėje nurodomos vaistinių preparatų kainos, dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (veiklos vietas) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) vaistinio preparato konkretus vaistinio preparato pavadinimas, farmacinė forma, stiprumas bei dozuočių kiekis ar pakuotė ir pakuočių skaičius, jei, vadovaujantis Taisyklių 99 ir 101 punktais, parduodama daugiau nei viena pakuotė, vaistinių preparatų ar išdavimo (pardavimo) data. Įrašai recepte gali būti daromi ranka arba spausdintuvu. Taip pat dedamas vaistinių preparatų pardavusio farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir parašas.

120. Jeigu vaistinės kasos čekyje yra nurodyta vaistinio preparato kaina, vaistinės (veiklos vietas) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) vaistinio preparato konkretus vaistinio preparato pavadinimas, farmacinė forma, stiprumas, dozuočių kiekis ar pakuotė ir pakuočių skaičius, jei parduota daugiau nei viena pakuotė, bei vaistinių preparatų, išdavimo (pardavimo) data, vietoj spaudo „Vaistai išduoti ... vaistinėje“ ir atitinkamai Taisyklių 115, 117–119 punktuose nurodytų įrašų recepte šiemis įrašams numatytose vietose arba kitoje popierinio recepto blanko pusėje gali būti priklijuojami arba prisegami kasos čekiai bei dedamas vaistinių preparatų išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir parašas, pažymint ir čekj, ir recepto blanką.

121. Parduodant MPP ar medicinos priemones (prietaisus) pagal kitoje valstybėje išrašytą receptą ar pagal popierinį 1 formos receptą, nustatytoje popierinio recepto blanko vietoje arba kitoje recepto blanko pusėje nurodomos MPP ar medicinos priemonių (prietaisų) kainos, vaistinės (veiklos vietas) pavadinimas, faktiškai parduoto MPP ar medicinos priemonės (prietaiso) pavadinimas bei kiekis, pardavimo data. Įrašai recepte gali būti daromi ranka arba spausdintuvu. Taip pat dedamas MPP ar medicinos priemonę (prietaisą) išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto asmeninis spaudas, jei ji turi, ir parašas. Jeigu vaistinės kasos čekyje yra nurodyta MPP

ar medicinos priemonės (prietaiso) kaina, vaistinės (veiklos vietas) pavadinimas, faktiškai parduoto MPP ar medicinos priemonės (prietaiso) pavadinimas ir kiekis bei pardavimo data, popieriniame recepte šiai informacijai numatytose vietose gali būti priklijuojami arba prisegami kasos čekiai bei dedamas MPP ar medicinos priemonę (prietaisą) pardavusio specialisto asmeninis spaudas, jei jį turi, ir parašas, pažymint ir čekj, ir recepto blanką.

122. Išduoti kompensuojamujų vaistinių preparatų ir kompensuojamujų MPP galima tik asmeniui, kuris kartu su popieriniu receptu pateikia apdraustojo, kuriam išrašytas popierinis receptas, asmens tapatybę patvirtinantį dokumentą arba socialinio draudimo pažymėjimą, arba Europos sveikatos draudimo kortelę, kurios galiojimas yra nepasibaigęs. Išduodant kompensuojamuosius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias 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, kurių galiojimas yra nepasibaigęs.

123. Pagal popierinį receptą išduodant kompensuojamujų vaistinių preparatų ar kompensuojamujų MPP, skirtų vaikams, turi būti pateiktas vaiko asmens tapatybę patvirtinančis dokumentas arba gimimo liudijimas, arba Europos sveikatos draudimo kortelė, kurių galiojimas yra nepasibaigęs.

124. Išduodamas kompensuojamuosius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP pagal popierinį 3 formos receptą farmacijos specialistas užpildo popierinio 3 formos recepto blanko 10–16 punktus nurodydamas:

124.1. 10 punkte „išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis“ – faktiškai išduoto kompensuojamamojo vaistinio preparato pavadinimą, farmacine formą, stiprumą, dozuocių kiekį ar pakuočių skaičių, jei parduota daugiau nei viena pakuočė, ar kompensuojamosios MPP pavadinimą bei vienetų kiekį;

124.2. 11 punkte „Vaisto pakanka iki“ – datą, iki kurios pakaks išduoto kompensuojamamojo vaistinio preparato ar MPP, kuri apskaičiuojama Taisyklių 124¹ punkto nustatyta tvarka;

124.3. 12 punkte „Mažmeninė kaina“ – galutinę išduoto kompensuojamamojo vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP pardavimo vaistinėje kainą (pritaikius jai visas galimas nuolaidas), nuo kurios skaičiuojamas pridėtinės vertės mokesčis;

124.4. 13 punkte „Paciente sumokėta suma“ – paciento sumokėtą priemoką;

124.5. 14 punkte „Kompensuojamoji suma“ – kompensuojamą sumą;

124.6. 15 punkte „Vaisto išdavimo data“ – išdavimo datą;

124.7. ties 16 punktu „Vaistinės spaudas, vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas“ dedami vaistinės spaudas ir farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir pasirašoma. Spaudais ir parašais tvirtinami abu tuo pačiu eilės numeriu pažymėti recepto blanko egzemplioriai. Pirmasis recepto blanko egzempliorius lieka vaistinėje, antrasis – kompensuojamujų vaistų pase. Įrašai recepte gali būti daromi ranka ar spausdintuvu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

124¹. „Vaisto pakanka iki“ data, skaičiuojama:

124¹.1. jei vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP išduodami pirmą kartą arba jei pacientas jų įsigyti atvyko po ankstesniame recepte, pagal kurį jau buvo įsigyta tą pačią vaistinių preparatų ar kompensuojamujų MPP, įrašytos „Vaisto pakanka iki“ datos, prie „Vaisto išdavimo datos“ įrašytos datos pridedant vaistinio preparato vartojimo ar kompensuojamosios MPP naudojimo (gydymo kurso) dienų skaičių (įskaitant išdavimo dieną);

124¹.2. jei vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP išduodami ne daugiau kaip 5 dienomis anksčiau negu ankstesniame recepte, pagal kurį yra įsigyta tą pačią vaistinių preparatų ar kompensuojamujų MPP, įrašyta „Vaisto pakanka iki“ data, prie „Vaisto pakanka iki“ įrašytos datos pridedant vaistinio preparato vartojimo ar kompensuojamosios MPP naudojimo (gydymo kurso) dienų skaičių;

124^{1.3.} jei vaistiniai preparatai išduodami pagal receptą su žyma „Specialisto sprendimu“, atsižvelgiant į tai, kad ankstesniame recepte, pagal kurį yra įsigyta tų pačių vaistinių preparatų, įrašyta „Vaisto pakanka iki“ data dar yra nepraejusi, prie „Vaisto išdavimo datos“ įrašytos datos pridedant vaistinio preparato vartojimo dienų skaičių (įskaitant išdavimo dieną).

Papunkčio pakeitimai:

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

Papildyta punktu:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

125. Pagal popierinius 3 formos receptus „Gydymui testi“ kompensuojamieji vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP išduodamos vadovaujantis pirmame popierinio 3 formos recepto Rp. dalyje nurodyta informacija. Farmacijos specialistas turi patikrinti prieš jį išrašyto popierinio 3 formos recepto 11 punkte „Vaisto pakanka iki“ nurodytą datą, atsižvelgdamas į šių Taisyklių 73 punkte nurodytą recepto „Gydymui testi“ galiojimą, ir įrašyti reikiamas datas kito popierinio 3 formos recepto su žyma „Gydymui testi“ 5 punkte „Galioja nuo iki“ ir 11 punkte „Vaisto pakanka iki“.

126. Pagal popierinius 3 formos receptus su žyma „Gydymui testi“ kompensuojamieji vaistiniai preparatai ir (ar) kompensuojamosios MPP gali būti išduodami tik tuo atveju, jeigu nepasibaigęs šių receptų galiojimo laikas, kuris apskaičiuojamas atsižvelgiant į šių Taisyklių 73 punkto reikalavimus. Jei apdraustasis neįsigijo kompensuojamųjų vaistų ar kompensuojamųjų MPP recepto su žyma „Gydymui testi“ 5 punkte „Galioja nuo – iki“ nurodytu laikotarpiu, pradeda galioti kitas receptas ir šio recepto įsigaliojimo data laikoma kompensuojamomojo vaisto ar kompensuojamosios MPP išdavimo data.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

127. Pagal vieną popierinį 3 formos receptą su žyma „Gydymui testi“ gali būti išduodamas nedidesnis negu recepte nurodytas vaistinio preparato kiekis, išskyrus šių Taisyklių 101 punkte nustatytą atvejį.

128. Jeigu receptų apskaita vaistinėje kompiuterizuota, įrašai gali būti daromi spausdintuvu kitoje popierinio 3 formos recepto blanko pusėje ant abiejų tos pačios serijos ir tuo pačiu eilės numeriu pažymėtų popierinių recepto blanko egzempliorių. Vietoj įrašų spausdintuvu gali būti priklijuojami lipdukai arba lapeliai, kuriuose įrašyta popierinio 3 formos recepto blanko 10 punkte „išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis“, 11 punkte „Vaisto pakanka iki“, 12 punkte „Mažmeninė kaina“, 13 punkte „Paciente sumokėta suma“, 14 punkte „Kompensuojamoji suma“, 15 punkte „Vaisto išdavimo data“ privaloma nurodyti informacija, ir dedamas vaistinės spaudas, pažymint ir lipduką (lapelį), ir recepto blanką. Jeigu kompensuojamųjų vaistų pase liekančio popierinio 3 formos recepto blanko antrame egzemplioriuje nėra galimiųjų įrašus padaryti spausdintuvu, įrašai Jame gali būti daromi ranka.

Vietoj įrašų ranka kitoje popierinio 3 formos recepto blanko pusėje ant abiejų tos pačios serijos ir tuo pačiu eilės numeriu pažymėtų popierinių recepto blanko egzempliorių gali būti priklijuojami kasos čekiai, jei juose yra popierinio 3 formos recepto blanko 10 punkte „išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis“, 11 punkte „Vaisto pakanka iki“, 12 punkte „Mažmeninė kaina“, 13 punkte „Paciente sumokėta suma“, 14 punkte „Kompensuojamoji suma“ ir 15 punkte „Vaisto išdavimo data“ privaloma nurodyti informacija. Tokiu atveju vaistinės spaudas recepte ties 16 punktu „Vaistinės spaudas, vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas“ nededamas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

129. Išduodamas kompensuojamuosius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP pagal popierinius 3 formos (išimties atvejams) receptus farmacijos specialistas užpildo popierinio 3 formos (išimties atvejams) recepto blanko 11–14 punktus:

129.1. 11 punkte „(išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis)“ nurodo faktiškai išduoto vaistinio preparato konkretų vaistinio preparato pavadinimą, farmacinę formą, stiprumą, dozuocių kiekį ar pakuotę ir pakuocių skaičių, jei parduota daugiau nei viena pakuotė, ar kompensuojamosios MPP pavadinimą bei vienetų kiekį ir galutinę išduoto kompensuojamomojo vaistinio preparato ir kompensuojamosios MPP pardavimo vaistinėje kainą (pritaikius jai visas galimas nuolaidas), nuo kurios skaičiuojamas pridėtinės vertės mokesčis;

129.2. 12 punkte „Kompensuojamoji suma“ – kompensuojamą sumą;

129.3. 13 punkte „Pacientas sumokėjo“ – paciento sumokėtą priemoką;

129.4. 14 punkte „Vaisto išdavimo data“ – išdavimo datą;

129.5. ties 14 punktu „Vaisto išdavimo data“ dedami vaistinės spaudas ir vaistinius preparatus išdavusio farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir pasirašoma.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

129¹. Jeigu receptų apskaita vaistinėje kompiuterizuota, Taisyklių 129.1–129.5 papunkčiuose nurodyti įrašai gali būti daromi spausdintuvu kitoje popierinio 3 formos (išimties atvejams) recepto blanko pusėje. Vietoj įrašų spausdintuvu gali būti klijuojami lipdukai arba lapeliai ir dedamas vaistinės spaudas, pažymint ir lipduką (lapelį), ir recepto blanką.

Vietoj įrašų ranka popierinio 3 formos (išimties atvejams) recepto blanko kitoje pusėje gali būti priklijuojami kasos čekiai, jei juose yra popierinio 3 formos (išimties atvejams) recepto blanko 11 punkte „(išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis)“, 12 punkte „Kompensuojamoji suma“, 13 punkte „Pacientas sumokėjo“, 14 punkte „Vaisto išdavimo data“ privaloma nurodyti informacija. Jei priklijuojamas kasos čekis, vaistinės spaudas recepte ties 14 punktu „Vaisto išdavimo data“ nededamas.

Papildyta punktu:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

130. Per mėnesį sukaupti 3 formos receptai (išimties atvejams), pagal kuriuos apdraustiesiems ar kitų ES šalių narių piliečiams buvo išduoti kompensuojamieji vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios MPP, pateikiami TLK sutartyje su TLK numatytomis sąlygomis ir terminais. Taip pat teikiama ataskaita (elektroniniu būdu) apie ES šalių narių piliečiams per mėnesį išduotus vaistinius preparatus ir MPP, kurioje nurodoma kiekvieno paciento vardas, pavardė, kiekvieno recepto serija ir numeris bei kiti duomenys, nurodyti Europos Sajungos 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 „Dėl Europos Sajungos šalių narių piliečiams Lietuvoje suteiktų privalomojo sveikatos draudimo paslaugų išlaidų kompensavimo tvarkos patvirtinimo“.

131. Taisyklių 44.4.1 ir 44.4.3 papunkčiuose nustatytais atvejais vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios MPP gali būti parduodami pagal popierinį 3 formos (išimties atvejams) receptą tik TLK aptarnaujamoje teritorijoje, kurioje yra ASPI, išrašiusi šį receptą arba prie kurios yra prisirašęs apdraustasis.

132. Farmacijos specialisto popierinio recepto blanke ranka daromi įrašai gali būti taisomi taip: klaidingas tekstas ar skaičiai perbraukiami taip, kad juos būtų galima perskaityti, ir visuose egzemplioriuose (dalyse) įrašomas teisingas tekstas. Šalia ištaisyto teksto ar skaičiaus turi būti taisymą atlikusio farmacijos specialisto parašas ir taisymo data.

133. Vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios MPP pirminės sveikatos priežiūros įstaigose, per kurias Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2007 m. rugpjūčio 8 d. nutarimo Nr. 805 „Dėl Gyventojų aprūpinimo vaistiniai preparatai per kaimo vietovėse esančias pirminės sveikatos priežiūros įstaigas taisyklių patvirtinimo“ nustatyta tvarka kaimų gyventojai aprūpinami vaistiniai

preparatais, išduodami (parduodami) vadovaujantis šiomis Taisyklemis. Išdavus (pardavus) vaistinius preparatus ar kompensuojamąsias MPP, tam skirtoje vietoje ar kitoje popierinio recepto pusėje dedamas spaudas „Vaistai išduoti..... vaistinėje per.....“. Nurodoma vaistinės, išduodančios (parduodančios) vaistinius preparatus ar kompensuojamąsias MPP per pirminės sveikatos priežiūros įstaigą, ir pirminės sveikatos priežiūros įstaigos pavadinimai, faktiškai išduoto vaistinio preparato konkretus vaistinio preparato pavadinimas, stiprumas bei dozuocių kiekis ar faktiškai išduotos kompensuojamosios MPP pavadinimas bei vienetų kiekis, vaistinių preparatų ar kompensuojamosios MPP išdavimo (pardavimo) data, dedami vaistinį preparatą ar kompensuojamą MPP išdavusio (pardavusio) sveikatos priežiūros specialisto ir už kaimo gyventojų aprūpinimą vaistiniai preparatai ir kompensuojamosiomis MPP atsakingo vaistininko asmeniniai spaudai bei jų parašai. Popieriniai receptai paliekami pirminės sveikatos priežiūros įstaigoje ir perduodami vaistinei, aprūpinančiai gyventojus per šią įstaigą.

134. Farmacijos specialistas, išdavęs kompensuojamąjį vaistinį preparatą arba kompensuojamą MPP pagal popierinį 3 formos ar popierinį 3 formos (išimties atvejams) receptą, privalo ne vėliau kaip per sutartyje su TLK nustatyta laiką ir sutartyje nustatytomis sąlygomis ir tvarka pateikti „Sveidra“ pagal Kompensuojamųjų vaistinių preparatų receptų duomenų apsikeitimo protokolą duomenis apie išduotus kompensuojamuosius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP.

135. Popieriniai receptai vaistinėje saugomi:

135.1. 3 metus:

135.1.1. 3 formos receptai, pagal kuriuos išduoti kompensuojamieji vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios MPP, išskyrus popierinius 3 formos (išimties atvejams) receptus;

135.1.2. 2 formos receptai, pagal kuriuos parduoti narkotiniai vaistiniai preparatai;

135.2. 1 metus – 1 formos receptai, kitų valstybių receptai ar Taisyklių 116 punkte nustatytu atveju popierinių receptų kopijos (popierinės arba saugomos kompiuterinėje laikmenoje) pagal kuriuos išduoti:

135.2.1. vaistiniai preparatai, įrašyti į sveikatos apsaugos ministro patvirtintą Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir asmens sveikatos priežiūros įstaigose, sąrašą;

135.2.2. ekstemporalieji vaistiniai preparatai, į kurių sudėtį jeina vaistinės medžiagos, įrašytos į sveikatos apsaugos ministro patvirtintą Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir asmens sveikatos priežiūros įstaigose, sąrašą (išskyrus narkotinių vaistų);

135.2.3. psichotropiniai vaistiniai preparatai;

135.2.4. receptiniai vaistiniai preparatai, turintys pirmos kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių);

135.2.5. vardiniai vaistiniai preparatai;

135.2.6. vaistiniai preparatai, kurių sudėtyje yra viena veiklioji medžiaga – chloramfenikolis, ir kurių farmacinė forma yra akių lašai;

135.2.7. antiinfekciniai vaistiniai preparatai, sisteminiam vartojimui grupuojami J grupėje pagal ATC indekso pirmajį kodo lygi;

135.2.8. antidepresantai, grupuojami N06A pogrupyje pagal ATC indekso trečiąjį kodo lygi;

135.2.9. antipsichoziniai vaistiniai preparatai, grupuojami N05A pogrupyje pagal ATC indekso trečiąjį kodo lygi;

135.3. 1 mėnesį – 1 formos receptai, kitų valstybių receptai ar Taisyklių 116 punkte nustatytu atveju popierinių receptų kopijos (popierinės arba saugomos kompiuterinėje laikmenoje), pagal kuriuos išduoti:

135.3.1 vartojami per burną vaistiniai preparatai, kurių sudėtyje yra difenhidramino;

135.3.2. receptiniai vaistiniai preparatai, išduoti per pirminės sveikatos priežiūros įstaigas, nenurodyti Taisyklių 135.1 ir 135.2 papunkčiuose;

135.3.3. antibiotikai ir receptiniai chemoterapiniai vaistiniai preparatai, skirti dermatologiniams vartojimui, grupuojami D06 pogrupyje pagal ATC indekso antrąjį kodo lygi.

136. Popierinių receptų saugojimo vaistinėje laikas skaičiuojamas neskaitant einamojo mėnesio ar einamujų metų. Pasibaigus saugojimo terminui, popieriniai receptai sunaikinami vadovaujantis sveikatos apsaugos ministro patvirtintu Receptų sunaikinimo tvarkos aprašu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

136¹. Išduodant (parduodant) vaistinius preparatus pagal kontroliniams pirkimams skirtus receptus netaikomi Taisyklių 130 ir 134–136 punktai. Kontrolinių pirkimų metu pateikti kontroliniams pirkimams skirti receptai grąžinami inspektorui, atlikusiam kontrolinį pirkimą. Jei kontrolinio pirkimo metu vaistinei buvo sumokėti pinigai, iš karto pasibaigus kontroliniams pirkimui pirkimo–pardavimo sandoris anuliuojamas ir vaistinė grąžina pinigus kontrolinį pirkimą atlikusiam inspektorui, o inspektorius grąžina vaistinius preparatus vaistinei.

Papildyta punktu:

Nr. [V-27](#), 2018-01-10, paskelbta TAR 2018-01-11, i. k. 2018-00422

VII SKYRIUS

VAISTINIŲ PREPARATŲ, MEDICINOS PRIEMONIŲ (MEDICINOS PRIETAISŲ) IR KOMPENSUOJAMŲJŲ MPP IŠDAVIMAS (PARDAVIMAS) VAISTINĖSE PAGAL ELEKTRONINIUS RECEPTUS

137. Vaistinės gali išduoti (parduoti) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamasių MPP pagal elektroninius receptus tik pasirašiusios duomenų teikimo sutartis su pagrindiniu ESPBI IS tvarkytoju.

138. Pacientas arba paciento atstovas, atvykęs į vaistinę įsigyti vaistinio preparato, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pagal elektroninį receptą, privalo pateikti farmacijos specialistui asmens tapatybę patvirtinančią dokumentą.

139. Farmacijos specialistas, parduodamas (išduodamas) vaistinį preparatą, kompensuojamają MPP ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą) pagal elektroninį receptą, naudodamasis ESPBI IS e. sveikatos portalu arba vaistinės informacine sistemoje turi parengti išdavimo (pardavimo) dokumentą, kuriame turi būti nurodyta Taisyklių 144 punkte nustatyta informacija.

140. Vaistinė, naudojanti savo informacine sistemą išdavimo (pardavimo) dokumentui parengti, užtikrina įvedamu Taisyklių 144 punktuose nurodytų duomenų autentiškumą ir galimybę nustatyti juos sukūrusi farmacijos specialistą.

141. Vaistinėse vaistiniai preparatai, kompensuojamosios MPP ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai) pagal elektroninius receptus gali būti išduodami (parduodami) tik pacientui, kuriam išrašytas receptas, arba paciento atstovui.

142. Pacientas arba paciento atstovas nurodo, pagal kurį išrašytą elektroninį receptą jis pageidauja įsigyti vaistinį preparatą, kompensuojamają MPP ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą).

143. Farmacijos specialistas, gavęs prieigą prie paciento elektroninio recepto, turi teisę:

143.1. išduoti vaistinius preparatus, kompensuojamasių MPP ar medicinos priemones (medicinos prietaisus) pagal elektroninį receptą ir suformuoti išdavimo (pardavimo) dokumentą;

143.2. sustabdyti elektroninio recepto galiojimą Taisyklių 149 punkte nustatytu atveju;

143.3. rezervuoti elektroninį receptą Taisyklių 110 punkte nustatytu atveju.

144. Išdavimo (pardavimo) dokumente turi būti nurodyta:

144.1. išdavimo (pardavimo) dokumento parengimo data (užpildoma automatiškai);

144.2. išdavimo (pardavimo) dokumento numeris (užpildomas automatiškai);

144.3 duomenys apie pacientą (paciento vardas (-ai), pavardė (-ės), ESI numeris, gimimo data, amžius, lytis; užsieniečio kodas ir kompetentingos institucijos numeris, jei pacientas neregistrnuotas Gyventojų ir užsieniečių registruose; gyvenamosios vienos adresas, telefono numeris,

elektroninis pašto adresas, jei turi. Tais atvejais, kai pacientas gydomas anonimiškai, nurodomas tik paciento kodas);

144.4. duomenys apie vaistinę, jei vaistiniai preparatai, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaisai) išduodami vaistinės veiklos vietoje (pavadinimas, juridinio asmens kodas, įstaigos ID (jei išduodami kompensuojamieji vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP), adresas, telefono ir (ar) fakso numeriai, elektroninio pašto adresas);

144.5. duomenys apie farmacijos specialistą (vardas (-ai), pavardė (-ės), asmeninio spaudo numeris, profesinė kvalifikacija);

144.6. elektroninio recepto, pagal kurį išduotas vaistinis preparatas, kompensuojamoji MPP ar medicinos priemonė (medicinos prietaisas), numeris;

144.7. jei išduodamas vaistinis preparatas, išskyrus ekstemporaliuosius vaistinius preparatus, nurodoma:

144.7.1. ATC indekso 5 lygio kodas, jei išduodamas registruotas vaistinis preparatas;

144.7.2. vaistinio preparato nacionalinis pakuotės identifikatoriaus numeris;

144.7.3. bendarinis pavadinimas;

144.7.4. konkretus vaistinio preparato pavadinimas;

144.7.5. stiprumas;

144.7.6. farmacinė forma;

144.7.7. vaistinio preparato dozuocių kiekis ir dozuotės pavadinimas (pvz., tabletė, ampulė) arba pakuotė, pakuotės dydis ir pakuočių skaičius;

144.8. jei išduodamas ekstemporalusis vaistinis preparatas, nurodoma:

144.8.1. sudėtis, nurodant:

144.8.1.1. bendarinius veikliųjų ir pagalbinių medžiagų pavadinimus ir jų kiekius dozuotėje arba bendarinius veikliųjų medžiagų ir pagalbinių medžiagų pavadinimus ir jų kiekius, arba bendarinius veikliųjų ir pagalbinių medžiagų pavadinimus ir jų kiekius bendrame tūryje arba masėje, atsižvelgiant į paruošto vartoti ekstemporaliojo vaistinio preparato farmacinę formą;

144.8.1.2. vaistinio preparato bendarinį pavadinimą, konkretų vaistinio preparato pavadinimą, farmacinę formą, stiprumą ir dozuocių skaičių arba kiekį (g ar ml), jei į ekstemporaliojo vaistinio preparato sudėtį įeina pramoniniu būdu pagamintas vaistinis preparatas;

144.8.2. ekstemporaliojo vaistinio preparato kiekis (svoris, tūris arba dozuocių skaičius), jei reikia;

144.8.3. gaminamo ekstemporaliojo vaistinio preparato kiekis (tūris, svoris);

144.8.4. gaminamo ekstemporaliojo vaistinio preparato kiekio matas (pvz. ml, g);

144.8.5. gaminimo metodas, jei reikia;

144.9. informacija apie vaistinio preparato vartojimą, jei išduodamas vaistinis preparatas, išskaitant ir ekstemporalųjį vaistinį preparatą:

144.9.1. vartojimo būdas, pvz., vartoti į ausis, vartoti ant pažeistos vietas, leisti į odą ir t. t.;

144.9.2. vartojimo metodas, jei reikia;

144.9.3. vienkartinė dozė ir vienkartinės dozės forma;

144.9.4. vartojimo dažnumas, pavyzdžiui, kiek kartų per dieną, kas kiek valandų ir pan., išskyrus 144.9.8 papunktyje nustatyta atvejį;

144.9.5. vartojimo laikas, pvz., prieš valgi, po valgio, išskyrus Taisyklių 144.9.8 papunktyje nustatyta atvejį;

144.9.6. paros dozė ir paros dozės forma, jei reikia;

144.9.7. gydymo kurso trukmė (nurodant vaistinio preparato vartojimo dienų skaičių). Jei išrašomi vaistiniai preparatai, kurių vartojimo dažnumas priklauso nuo ligos simptomų, arba odos farmacinių formų ar akių, ausų, nosies lašų, gydymo kurso trukmė nurodoma apytikrė, recepte išrašomas dienų skaičius laikant, kad vidutiniškai vienas mėnuo trunka 30 dienų;

Punkto pakeitimai:

Nr. V-821, 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

144.9.8. jei vaistinio preparato vartojimo laikas ar dažnumas priklauso nuo simptomų ir nėra galimybių aiškiai nurodyti Taisyklių 144.9.4 ir 144.9.5 papunkčiuose nurodytos informacijos, farmacijos specialistas pateikia papildomą informaciją dėl vaisto vartojimo. Šiuo atveju Taisyklių 144.9.4 ir 144.9.5 papunkčiuose nurodyta informacija gali būti nerašoma;

144.10. jei išduodama kompensuojamoji MPP:

144.10.1. kompensuojamosios MPP grupės pavadinimas, kaip nurodyta Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyne, ir (ar) kompensuojamosios MPP pavadinimas;

144.10.2. kompensuojamosios MPP aprašymas, jei reikia;

144.10.3. jei išduodami lėšai, nurodoma:

144.10.3.1. dešinės akies sfera;

144.10.3.2. dešinės akies cilindras;

144.10.3.3. dešinės akies ašis;

144.10.3.4. dešinės akies prizmė;

144.10.3.5. kairės akies sfera;

144.10.3.6. kairės akies cilindras;

144.10.3.7. kairės akies ašis;

144.10.3.8. kairės akies prizmė;

144.10.3.9. atstumas tarp vyzdžių centrų;

144.10.3.10. lėšių paskirtis;

144.10.4. kompensuojamosios MPP vienetų skaičius, vadovaujantis Taisyklių 32 punktu;

144.10.5. kompensuojamosios MPP naudojimo trukmė. Jei C sąraše nustatyta kompensuojamosios MPP vartojimo trukmė nurodyta mėnesiais, recepte įrašomas dienų skaičius laikant, kad vidutiniškai vienas mėnuo trunka 30 dienų. Jei C sąraše nurodyta vartojimo trukmė metais, recepte įrašomas dienų skaičius laikant, kad vieni metai trunka 360 dienų;

144.11. jei išduodama medicinos priemonė (medicinos prietaisas), išskyrus kompensuojamąsias MPP:

144.11.1. medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pavadinimas;

144.11.2. medicinos priemonės (medicinos prietaiso) aprašymas, jei reikia;

144.11.3. jei išrašomi lėšai, nurodoma:

144.11.3.1. dešinės akies sfera;

144.11.3.2. dešinės akies cilindras;

144.11.3.3. dešinės akies ašis;

144.11.3.4. dešinės akies prizmė;

144.11.3.5. kairės akies sfera;

144.11.3.6. kairės akies cilindras;

144.11.3.7. kairės akies ašis;

144.11.3.8. kairės akies prizmė;

144.11.3.9. atstumas tarp vyzdžių centrų;

144.11.3.10. lėšių paskirtis;

144.11.4. medicinos priemonės (medicinos prietaiso) naudojimo trukmė;

144.12. „Pakanka iki data“ – data, iki kada faktiškai užteks išduoto vaistinio preparato, MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) kiekio, kuri apskaičiuojama Taisyklių 124¹ punkte nustatyta tvarka;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

144.13. galutinė išduoto vaistinio preparato, MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pardavimo vaistinėje mažmeninė kaina (pritaikius jai visas galimas nuolaidas), nuo kurios skaičiuojamas pridėtinės vertės mokesčis;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

144.14. paciento sumokėta priemoka, jei išduodamas kompensuojamasis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP;

144.15. kompensuojamoji suma, jei išduodamas kompensuojamasis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP;

144.16. pirminės sveikatos priežiūros įstaigos ir sveikatos priežiūros specialisto vardas (-ai) ir pavardė (-ės) ir asmeninio spaudo numeris, jei vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP buvo parduotos (išduotos) per pirminės sveikatos priežiūros įstaigą, vadovaujantis Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2007 m. rugpjūčio 8 d. nutarimu Nr. 805 „Dėl Gyventojų aprūpinimo vaistiniais preparatais per kaimo vietovėse esančias pirminės sveikatos priežiūros įstaigas taisyklių patvirtinimo“;

144.17. farmacijos specialisto pastabos pacientui, jei reikia.

145. Pacientui pageidaujant ir, jei yra galimybė nepažeidžiant Taisyklių 99 punkto reikalavimų išduoti (parduoti) paciento pageidaujamą vaistinio preparato kiekį, vaistiniai preparatai pagal elektroninį receptą, išskyrus receptus su žyma „Gydymui testi“ ir „Ilgalaikiam gydymui“, gali būti parduodami dalimis. Šiuo atveju bendras pagal elektroninį receptą išduodamas (parduodamas) vaistinio preparato kiekis gali būti ne daugiau kaip 30 proc. didesnis nei recepte nurodytas vaistinio preparato kiekis.

146. Farmacijos specialistas pagal elektroninį receptą su žyma „Gydymui testi“ ar žyma „Ilgalaikiam gydymui“ turi pagal recepte nurodytą išdavimų skaičių išduoti (parduoti) vaistinio preparato, kompensuojamųjų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų) kiekį, kurį galima įsigyti vienu kartu, – jis apskaičiuojamas recepte nurodytą vaistinio preparato, kompensuojamųjų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų) kiekį padalijus iš recepte nurodyto išdavimų skaičiaus, atsižvelgiant į Taisyklių 101 punkte nustatytą atvejį.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

147. Farmacijos specialistas turi teisę išduoti vaistinius preparatus, kompensuojamąsias MPP ar medicinos priemones (medicinos prietaisus) pagal tą patį elektroninį receptą su žyma „Gydymui testi“ ar „Ilgalaikiam gydymui“ sveikatos priežiūros specialisto nurodytu periodiškumu, tačiau ne anksčiau nei likus 5 dienoms iki dienos (įskaitant „Vaisto pakanka iki“ nurodytą dieną), iki kurios pacientui turėtų pakakti anksčiau šio elektroninio recepto pagrindu išduotų (parduotų) vaistinių preparatų, kompensuojamųjų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų), ir ne vėliau kaip paskutinę periodo dieną (periodas, kuriam turi būti išduodamas vaistinis preparatas, apskaičiuojamas padalijant recepto galiojimo laikotarpį iš sveikatos priežiūros specialisto nurodyto išdavimų skaičiaus).

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

148. Išdavimo (pardavimo) dokumentai netaisomi. Pastebėjus neteisingus duomenis, jie panaikinami, nurodant panaikinimo priežastį ir, jei reikia, parengiamas naujas išdavimo (pardavimo) dokumentas.

149. Farmacijos specialistas, nustatęs klaidą išrašytame elektroniniame recepte, turi teisę sustabdyti elektroninio recepto galiojimą, nurodydamas elektroninio recepto galiojimo sustabdymo priežastį. Elektroninio recepto galiojimo sustabdymą ir sustabdymo priežastį farmacijos specialistas patvirtina ESPBI IS priemonėmis.

150. Farmacijos specialistui sustabdžius elektroninio recepto galiojimą, ESPBI IS sukuria užduotį ir informuoja elektroninį receptą išrašiusi sveikatos priežiūros specialistą apie nustatytą klaidą. Sveikatos priežiūros specialistas turi teisę pakoreguoti vaistinio preparato, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) skyrimą ir (ar) elektroninio recepto duomenis ir patvirtinti naują elektroninį receptą arba atmeti užduotį ir nurodyti užduoties atmetimo priežastį. Elektroninis receptas nepradeda galioti, kol sveikatos priežiūros specialistas nepatvirtina naujo elektroninio recepto arba neatmeta užduoties, nurodydamas atmetimo priežastį.

Jei sveikatos priežiūros specialistas atmeta elektroninio recepto sustabdymo užduotį, farmacijos specialistas negali sustabdyti elektroninio recepto galiojimo antrą kartą ir turi išduoti (parduoti) vaistinį preparatą, kompensuojamą MPP ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą).

151. Jei farmacijos specialistui neaišku, ar galima pacientui išduoti sveikatos priežiūros specialisto elektroniniame recepte išrašytų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų), jis turi susiekti su receptą išrašiusiu sveikatos priežiūros specialistu telefonu ar kitomis ryšio priemonėmis ir tai išsiaiškinti.

152. Pagal elektroninį receptą, kurio galiojimas yra sustabdytas, negali būti išduodami (parduodami) vaistiniai preparatai, MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaisai).

Priedo pakeitimai:

Nr. [V-669](#), 2015-05-28, paskelbta TAR 2015-05-28, i. k. 2015-08245

Forma patvirtinta
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro
2013 m. rugpjūčio 30 d. įsakymu Nr. V-835

,1 forma

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija		
ASPĮ pavadinimas, adresas (gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė), telefonas (su tarptautiniu kodu) ir el. paštas ar faksas (su tarptautiniu kodu)	RECEPTAS	
Paciento duomenys		
Vardas	Pavardė	Gimimo data
Adresas (gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė) arba ambulatorinės kortelės numeris		
Rp.	Kaina	
Išrašymo data	Galioja iki	
	metai, mėnuo, diena	metai, mėnuo, diena
Gydytojo spaudas, parašas, telefonas (su tarptautiniu kodu) ir el. paštas ar faksas (su tarptautiniu kodu)		
Vaistinės spaudas „Vaistai išduoti ... vaistinėje“ (vaistinės, jos filialo pavadinimas, duomenys apie faktiškai išduotą (parduotą) vaistą (vaisto prekinis pavadinimas, stiprumas bei dozuočių kiekis) vaistų išdavimo (pardavimo) data, vaistų išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto spaudas ir parašas		

Pastaba. Blankai turi būti spausdinami baltame A5 formato popieriuje.“

Formos pakeitimai:

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

Nr. V-835, 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

2 forma

..... (ASPI pavadinimas)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija
SPECIALUSIS RECEPTAS	Serija Nr.
Suaugusiajam, vaikui Ligonis..... (vardas, pavardė, asmens kodas) <input type="text"/> (adresas arba ambulatorinės kortelės Nr.) Sveikatos priežiūros įstaigos kodas <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> Kaina Rp.
Gydytojas..... (vardas, pavardė, numeris) <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> Išrašymo data <input type="text"/> Išdavimo data <input type="text"/>	Gilioja 5 dienas Gydytojo spaudas, parašas, telefonas
Ypatingos apskaitos dokumentas Taisytis draudžiama	

Forma patvirtinta
Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112
(Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro 2014 m. lapkričio 14 d.
įsakymo Nr. V- 1179 redakcija)

RECEPTAS Nr. 000000000

3 forma



1. Kompensacijos rūšies kodas		2. Gydytojo specialybės kodas	
3. Ligos kodas pagal TLK-10-AM		4. AAGA arba ISAS kortelės Nr.	

5. Galioja nuo | | | | | | | | | | iki | | | | | | | | | |
(metai, mėnuo, diena) (metai, mėnuo, diena)

6. Asmens sveikatos priežiūros įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas)

Rp.:

7. Išrašymo data | | | | | | | | | |
(metai, mėnuo, diena)

8. Sveikatos apsaugos ministerijos nustatytas gydytojo numeris
| | | | | | | | | |

9. Gydytojo spaudas,
parašas, telefono Nr.

10.

— (išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis)

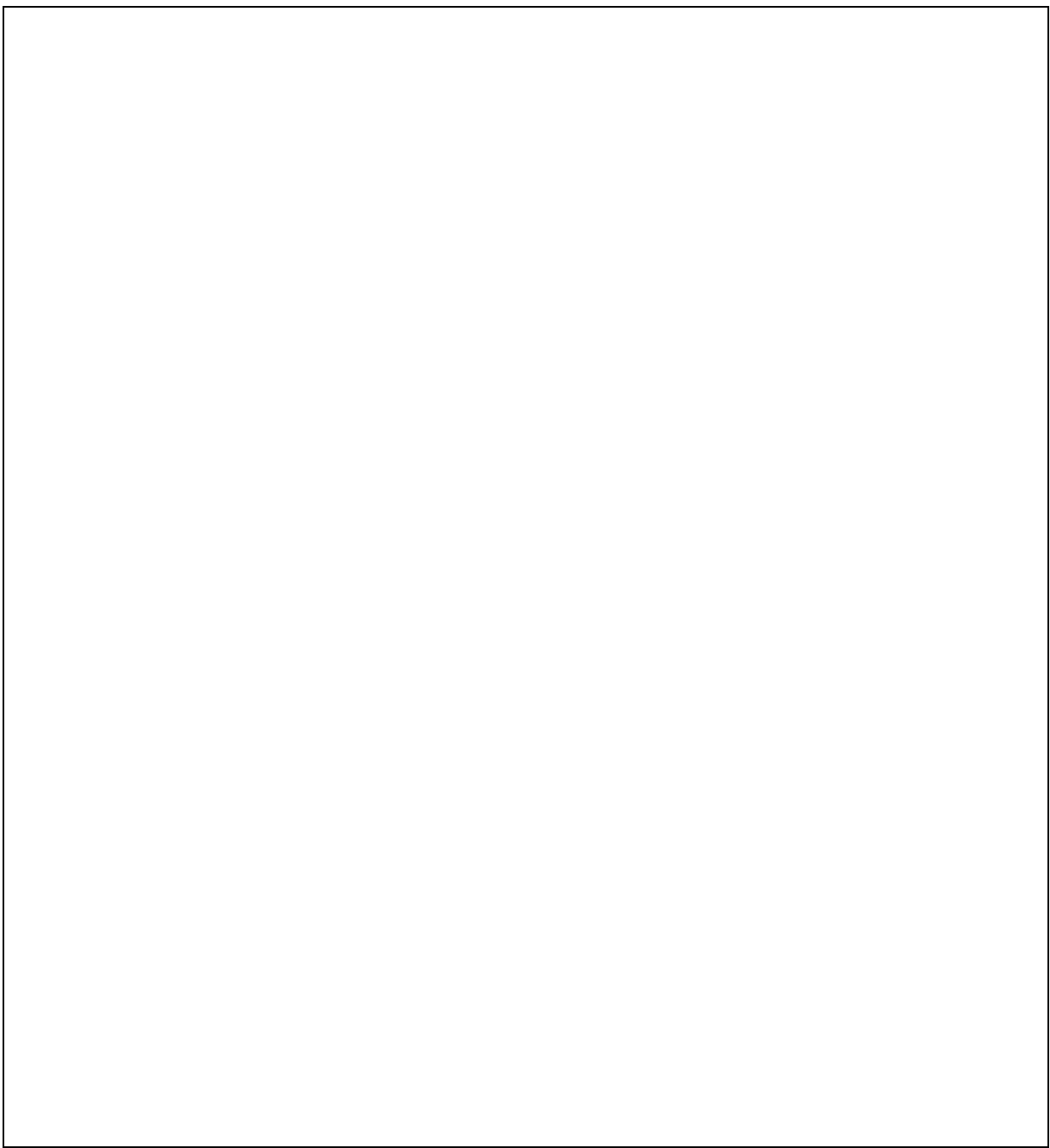
11. Vaisto pakanka iki | | | | | | | | | |
(metai, mėnuo, diena)

12. Mažmeninė kaina | | | | | | | | | | Eur 13. Paciento sumokėta suma
| | | | | | | | | | Eur

14. Kompensuojama suma | | | | | | | | | |
15. Vaisto išdavimo data
| | | | | | | | | |
(metai, mėnuo, diena)

16. Vaistinės spaudas, vaistus
išdavusio asmens vardas,
pavardė, parašas

Metrika



Formos pakeitimai:

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

Nr. [V-1179](#), 2014-11-14, paskelbta TAR 2014-11-18, i. k. 2014-17073

Forma patvirtinta
Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112
(Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro 2014 m. lapkričio 14 d.
įsakymo Nr. V- 1179 redakcija)

3 forma (išimties atvejams)

Įstaiga, įmonė (spaudas)	Valstybinė ligonių kasa	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija	
RECEPTAS	serija	Nr.....	
1. Ligonis (asmens kodas) <input type="text"/> <input type="text"/> (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 <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>	5. Ligos kodas pagal TLK 10-AM <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>		
6. Kompenzacijos rūšis (reikiama skaitmenių apibraukti):			
1 2 3 16	12 15	8 14	6 7 9 13
100 % bazinės kainos	90 % bazinės kainos	80 % bazinės kainos	50 % bazinės kainos

Rp:

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

Metrika*Papildyta forma:*Nr. [V-1179](#), 2014-11-14, paskelbta TAR 2014-11-18, i. k. 2014-17073**Patvirtinta.** Neteko galios nuo 2014-01-08*Priedo naikinimas:*Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

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	Neigaliajam (invalidui)	100 %
3	Liga pagal sąrašą	100 %
4	Kita	-
5	Vaikui	-
6	Neigaliajam (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 neatsispauštų 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

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	aerozolis
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	išgryntasis vanduo
aq. valde purif.	aqua valde purificata	labai išgryntas vanduo
bac.	bacillus	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.	crenum	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 tokį dozių
D. t. d. N.	Da tales doses numero	duok tokį 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.	injectio, -ionis	injekcija
isoton.	isotonicus, -a, -um	izotoninis
i. m.	intra musculum	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	aliejas, aliejinis
past.	pasta	pasta
pastill.	pastillus	pastilė
pess.	pessarium	pesarija (liežuvėlio 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. inlect.	solutio inlectabilis	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. inlect.	suspensio inlectabilis	injekcinė suspensija
tab.	tabulettae (compressi)	tabletės
tab. obd.	tabuleta obducta	dengtoji tabletė
tab. solub.	tabuleta solubilis	tirpioji tabletė
tab. subling.	tabuleta sublinqualis	poliežuvinė tabletė
tab. vag.	tabuleta vaginalę	makšties tabletė
tamp.	tamponum	tamponas
tinct.	tinctura	tinktūra
trit.	tritus, -a, -um	sutrintas
UA	unitas activitatis	veikimo vienetas
UI	unitas internationalis	tarptautinis vienetas
ung.	unguentum	tepalas
vitr.	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
ĮMONĖSE, 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*, išrašyti 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)

Pakartotinai valstams gauti reikalingas naujas gydytojo receptus
valstinių Receptas Nr.

Išviršiniai

Geltona spalva

Ligonio vardas, pavardė, amžius
Vartojojimo būdas
Gydytojo vardas, pavardė.
Data Kaina

Saugoti nuo vaikų!

Pakartotinai valstams gauti reikalingas naujas gydytojo receptus
valstinių Receptas Nr.

Vidiniai

Žalia spalva

Ligonio vardas, pavardė, amžius
Vartojojimo būdas
Gydytojo vardas, pavardė.
Data Kaina

Saugoti nuo vaikų!

Pakartotinai valstams gauti reikalingas naujas gydytojo receptus
valstinių Receptas Nr.

Injekciniai

Mėlyna spalva

Ligonio vardas, pavardė, amžius
Vartojojimo būdas
Gydytojo vardas, pavardė.
Data Kaina

Saugoti nuo vaikų!

R.p.

Gaminio
Tikrino.....
Išdavė

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d.
įsakymu Nr. 112
(2018 m. balandžio 9 d. įsakymo Nr.V-388
redakcija)

RECEPTŲ SUNAIKINIMO TVARKOS APRAŠAS

I SKYRIUS BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Receptų sunaikinimo tvarkos aprašas (toliau – aprašas) nustato receptų, išrašytų popieriniuose receptų blankuose (toliau – receptas), pasibaigus jų saugojimo vaistinėse terminui, sunaikinimo tvarką.

II SKYRIUS RECEPTŲ SUNAIKINIMO TVARKA

2. Receptai naikinami tik pasibaigus jų saugojimo vaistinėse terminui, i kurį neįskaičiuojami einamasis mėnuo ar einamieji metai. 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.

3. Vaistinės vadovo ar jo įgalioto asmens įsakymu sudaroma nuolatinė receptų naikinimo komisija (toliau – komisija) iš ne mažiau kaip 3 vaistinės darbuotojų. Vaistinėse, kuriose dirba ne daugiau kaip du darbuotojai, komisija sudaroma iš 2 darbuotojų. Įsakyme dėl komisijos sudarymo nurodomas komisijos pirminkas.

4. Komisija naikintinus receptus sudegina, susmulkina specialiu popieriaus smulkintuvu arba suplēšo ar sukarpo taip, kad nebūtų galima nustatyti recepte nurodytų asmens duomenų. Naikintini receptai negali būti atiduodami į antrinių žaliavų supirkimo punktus ar išmetami į šiukšlių konteinerius.

5. Komisija, sunaikinus receptus, surašo receptų sunaikinimo aktą (toliau – aktas), kurį pasirašo komisijos pirminkas ir nariai. Rašomi atskiri Vaistinių preparatų, išrašytų į sveikatos apsaugos ministro patvirtintą Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įmonėse, istaigose, sąrašą (toliau – kiekybiškai apskaitomi vaistiniai preparatai), ir kitų vaistinių preparatų aktai.

6. Akte turi būti nurodoma:

6.1. kiekybiškai apskaitomų vaistinių preparatų receptų akte – vaistinio preparato farmacinių forma, stiprumas, pakuočių kiekis ir receptų skaičius ar vaistinės medžiagos, jos kiekis pakuočėje, pakuočių skaičius ir receptų skaičius bei bendras šiame papunktyje nurodytų sunaikintų receptų skaičius;

6.2. aprašo 6.1 papunktyje nenurodytų vaistinių preparatų receptų akte – išduotų vaistinių preparatų farmakoterapinės grupės ir kiekvienos grupės receptų skaičius bei bendras šiame papunktyje nurodytų sunaikintų receptų skaičius.

7. Aktai turi būti numeruojami nuo metų pradžios ir saugomi vaistinėje 5 metus nuo jų surašymo dienos.

Priedo pakeitimai:

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

Receptų sunaikinimo tvarkos
priekšas

(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

(Įsakymo leidėjas kilmininko linksniu)

200 m.

įsakymu Nr.

sudaryta komisija _____ sunaikino receptus,
(sunaikinimo būdas)

pagal kuriuos 200 m. mėn. buvo išduoti vaistai:

Farmakoterapinė grupė	Pakuocių 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

Receptų rašymo ir vaistinių preparatų,
medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir
kompensuojamųjų medicinos pagalbos
priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse
gyventojams ir popierinių receptų saugojimo,
išdavus (pardavus) vaistinius preparatus,
medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir
kompensuojamąsias medicinos pagalbos
priemones vaistinėje, taisyklių
1 priedas

(Kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipduko blanko forma)

Valstybinė ligonių kasa prie
Sveikatos apsaugos ministerijos

(Gyventojų informavimo telefonas 8~700 88 888)

KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ PASAS



Nr. 000000000

Metrika

Papildyta priedu:

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

Priedo pakeitimai:

Nr. [V-669](#), 2015-05-28, paskelbta TAR 2015-05-28, i. k. 2015-08245

Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamujų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių
2 priedas

(Kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipduko forma)

(Vardas)			
(Pavardė)			
<input type="text"/>			
Asmens kodas (11 ženklų)			
-			
Pildoma, jei nėra asmens kodo			
<input type="text"/> Gimimo data <input type="text"/> <input type="text"/> (metai, mėnuo, diena)			
Dokumentas išduotas Lietuvos Respublikoje: taip <input type="checkbox"/> ne <input type="checkbox"/>			
Dokumento tipas: gimimo liudijimas <input type="checkbox"/> pasas <input type="checkbox"/> kitas <input type="checkbox"/>			
Serija _____ Nr. _____			
(Deklaruojamoji gyvenamoji vieta) , savivaldybės kodas _____			
(Asmens sveikatos priežiūros įstaigos (ASPI), kurioje įregistruotas asmuo, pavadinimas, kodas)			
Įreigstravimo ASPI data <input type="text"/> <input type="text"/> (metai, mėnuo, diena)			
Kompensuojamųjų vaistų paso išdavimo data <input type="text"/> <input type="text"/> (metai, mėnuo, diena)			
Kompensuojamųjų vaistų pasą išdavusios įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas)			

*Papildyta priedu:*Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

Priedo pakeitimai:

Nr. [V-669](#), 2015-05-28, paskelbta TAR 2015-05-28, i. k. 2015-08245**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. 1102250ISAK000V-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

35.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

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

36.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

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

37.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-126](#), 2014-01-28, paskelbta TAR 2014-02-03, i. k. 2014-00915

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

38.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-297](#), 2014-03-03, paskelbta TAR 2014-03-10, i. k. 2014-02915

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

39.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-747](#), 2014-06-30, paskelbta TAR 2014-07-02, i. k. 2014-09501

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

40.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1179](#), 2014-11-14, paskelbta TAR 2014-11-18, i. k. 2014-17073

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

41.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-669](#), 2015-05-28, paskelbta TAR 2015-05-28, i. k. 2015-08245

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

42.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1206](#), 2015-10-29, paskelbta TAR 2015-10-30, i. k. 2015-17076

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus,

medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo

43.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-112](#), 2016-01-28, paskelbta TAR 2016-02-01, i. k. 2016-01945

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo

44.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-821](#), 2016-06-15, paskelbta TAR 2016-06-20, i. k. 2016-17245

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo

45.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1238](#), 2016-11-08, paskelbta TAR 2016-11-10, i. k. 2016-26566

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo

46.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1301](#), 2017-11-17, paskelbta TAR 2017-11-17, i. k. 2017-18244

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo

47.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-27](#), 2018-01-10, paskelbta TAR 2018-01-11, i. k. 2018-00422

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo

48.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-388](#), 2018-04-09, paskelbta TAR 2018-04-10, i. k. 2018-05741

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo

49.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-818](#), 2018-07-18, paskelbta TAR 2018-07-20, i. k. 2018-12212

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus,

medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių patvirtinimo“ pakeitimo