

*Suvestinė redakcija nuo 2009-09-09 iki 2009-10-08*

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

## LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO

### Į S A K Y M A S DĖL VAISTŲ RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO)

2002 m. kovo 8 d. Nr. 112

Vilnius

Siekdamas gerinti vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarką:

1. T v i r t i n u pridedamus:
  - 1.1. Vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo) gyventojams taisykles.
  - 1.2. Receptų blankų formas.
  - 1.3. Kompensuojamųjų vaistų paso titulinį puslapį.
  - 1.4. Kompensacijos rūšis.
  - 1.5. Receptuose vartotinas santrumpas.
  - 1.6. Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įmonėse, įstaigose, sąrašą.
  - 1.7. Signatūrų formas.
  - 1.8. Receptų sunaikinimo tvarką.
  - 1.9. *Neteko galios nuo 2004-11-17*

*Punkto naikinimas:*

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

*Papildyta punktu:*

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

2. Nuo 2002 m. rugpjūčio 1 d. l a i k a u netekusiu galios:
  - 2.1. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. birželio 19 d. įsakymą Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ (Žin., 1997, Nr. [60-1435](#));
  - 2.2. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. rugsėjo 23 d. įsakymą Nr. 506 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 dalinio pakeitimo“ (Žin., 1997, Nr. [91-2295](#));
  - 2.3. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. gruodžio 11 d. įsakymą Nr. 673 „Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 dalinio pakeitimo“ (Žin., 1997, Nr. [116-2973](#));
  - 2.4. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. gruodžio 22 d. įsakymo Nr. 701 „Dėl SAM 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 ir 1997 07 02 įsakymų Nr. 366, 367 dalinio pakeitimo“ (Žin., 1997, Nr. [119-3129](#)) 1 punktą;
  - 2.5. Sveikatos apsaugos ministerijos 1998 m. birželio 4 d. įsakymą Nr. 295 „Dėl LR sveikatos apsaugos ministerijos 1997 07 19 įsakymo Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ dalinio pakeitimo“ (Žin., 1998, Nr. [56-1569](#));
  - 2.6. Sveikatos apsaugos ministerijos 1998 m. rugsėjo 11 d. įsakymą Nr. 509 „Dėl SAM 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 dalinio pakeitimo ir papildymo“ (Žin., 1998, Nr. [81-2288](#));
  - 2.7. sveikatos apsaugos ministro 1999 m. balandžio 29 d. įsakymą Nr. 198 „Dėl SAM 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ dalinio pakeitimo“ (Žin., 1999, Nr. [39-1242](#));

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

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

5. P a v e d u įsakymo vykdymą kontroliuoti sveikatos apsaugos ministerijos sekretoriui pagal administravimo sritį.

*Punkto pakeitimai:*

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

SVEIKATOS  
APSAUGOS MINISTRAS

KONSTANTINAS ROMUALDAS DOBROVOLSIS

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

## VAISTŲ RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) GYVENTOJAMS TAISYKLĖS

### I. BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Šios taisyklės reglamentuoja:

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

1.2. vaistų išdavimo (pardavimo), receptų saugojimo, išdavus vaistus, ir receptų sunaikinimo vaistinėje tvarką.

2. Taisyklės parengtos vadovaujantis Lietuvos Respublikos gydytojo medicinos praktikos, Farmacinės veiklos, Narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymais bei kitais teisės aktais.

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

4. Taisyklėse vartojamos sąvokos:

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

*Punkto naikinimas:*

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

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

*Punkto naikinimas:*

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

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

*Punkto naikinimas:*

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto naikinimas:*

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

*Punkto pakeitimai:*

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

#### 4.8. *Neteko galios nuo 2009-06-21*

*Punkto naikinimas:*

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

#### 4.11. *Neteko galios nuo 2006-11-22*

*Punkto naikinimas:*

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

#### 4.12. *Neteko galios nuo 2006-11-22*

*Punkto naikinimas:*

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

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

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

*Papildyta punktu:*

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

*Papildyta punktu:*

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

*Punkto pakeitimai:*

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

## II. RECEPTŲ RAŠYMAS

### Bendrieji reikalavimai

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

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

7. Vaistams išrašyti naudojami šių formų receptų blankai:

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

7.2. narkotiniams vaistams – 2 formos specialusis receptų blankas;

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

10. Gydytojai privalo patys įskaitomai ir tiksliai užpildyti visas 1 ir 2 formos receptų skiltis: pažymėti (pabraukti) vaikui (iki 18 metų) ar suaugusiajam skiriamas vaistas, nurodyti ligonio vardą, pavardę, gimimo metus (amžių), adresą arba ambulatorinės kortelės numerį, recepto išrašymo datą, telefono numerį (kuriuo galima susisiekti su receptą išrašiusiu gydytoju); pasirašyti ir patvirtinti receptą asmeniniu spaudu. 1 formos receptai gali būti spausdinami kompiuteriu.

3 formos receptų blankai pildomi vadovaujantis šių taisyklių 49 punktu

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

12. Įrašus recepte taisyti draudžiama. Kitoje recepto blanko pusėje negali būti jokių įrašų, žymų, kitokių tekstinių ar grafinių ženklų, išskyrus įrašus, nurodytus šių taisyklių 77, 81, 83, 96 ir 100 punktuose.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

13.2. vaistų pavadinimai: gatavi vaistai nurodomi prekiniais pavadinimais. Jei kelių gamintojų vaistų prekiniai pavadinimai vienodi, nurodomas ir vaisto gamintojo pavadinimas. Ekstemporalių vaistų sudedamosios dalys rašomos lotynų kalba, pirmiausia nurodant pagrindinę vaistinę medžiagą, pvz., narkotinę, po to – kitas. Vaistų pavadinimų trumpinti negalima;

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

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

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

15. Draudžiama gydytojams pasirašyti bei tvirtinti asmeniniais spaudais ir gydytojo tapatybę patvirtinančiais lipdukais neužpildytus receptų blankus

*Punkto pakeitimai:*

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

16. Viename recepto blanke galima išrašyti:

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

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

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

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

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

18. Apie vaistų paskyrimą gydytojas privalo pažymėti ligonio ambulatorinėje kortelėje, o išrašydamas narkotinių ir kompensuojamųjų vaistų turi nurodyti recepto seriją bei numerį.

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

20. Receptai, kuriuose išrašomi vardiniai vaistai (vaistiniai preparatai), turi būti patvirtinti ASPĮ vadovo parašu. Recepto viršuje papildomai nurodoma „Vardinis vaistinis preparatas“.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK0000V-864

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

22. Receptuose su nuoroda „Ilgalaikiam gydymui“ draudžiama išrašyti:

22.1. vaistų, įrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPĮ, sąrašą;

22.2. ekstemporalų vaistų, kurių sudėtyje yra vaistinių medžiagų, įrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPĮ, sąrašą;

22.3. psichotropinių vaistų;

22.4. receptinių vaistų, turinčių pirmos kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių);

*Punkto pakeitimai:*

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

22.5. kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių.

23. Draudžiama ambulatoriškai besigydantiems ligoniams išrašyti vaistų inhaliacinei ar intraveninei narkozei: *Dietileterio, Etomidato, Halotano, Izoflurano, Ketamino, Metoheksitalio, Natrio oksibutirato, Propofolio, Remifentanilio, Sevoflurano, Tiopentalio.*

*Punkto pakeitimai:*

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

24. Gydytojų išrašyti receptai galioja:

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

24.2. kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių – iki 10 dienų, įskaitant recepto įsigaliojimo dieną;

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

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

### **Papildomi narkotinių ir psichotropinių vaistų išrašymo reikalavimai**

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

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

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

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

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

Medžiagos pavadinimas	Mato vienetas	Kiekis
Narkotinės medžiagos:		
dihidrokodeinas	g	3
kodeinas	g	3
kodeinas mišiniuose su nenarkotinėmis medžiagomis	tab.	30
morfinas	g	8
petidinas	g	8

Psichotropinės medžiagos:		
barbitūrinės rūgšties dariniai	amp., tab.	20
benzodiazepinai (raminamieji anksiolitikai)	amp. tab.	30 60

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

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

32. Jei kitais būdais negalima numalšinti skausmo, narkotinių ir psichotropinių medžiagų išrašymo normas, nurodytas 31 punkto lentelėje, leidžiama viršyti 3 kartus, pažymint recepte „Ypatingas paskyrimas“ ir patvirtinant papildomai gydytojo parašu bei asmeniniu spaudu.

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

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

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

33.2. ligoniams skausmui malšinti. Jiems leidžiama išrašyti:

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

33.2.2. nemodifikuoto atpalaidavimo geriamųjų formų, poliežuvinių tablečių, žvakučių – ne ilgesniam kaip 15 dienų kursui:

Bendrinis vaisto pavadinimas	Vaisto pavadinimas
Fentanylum	Tocril 50 µg, 100 µg, 200 µg, 300 µg, 400 µg, 600 µg poliežuvinės tabletės
Methadonum	Effentora 100 µg, 200 µg, 400 µg, 600 µg, 800 µg žandinės tabletės
Tramadolum	Metadon DAK 1mg/ml mikstūra Protradon 50mg kapsulės Protradon 100mg/ml geriamieji lašai, tirpalas Tramadol Krka 50mg kapsulės Tramadol Krka 100mg žvakutės Tramadol Krka 100mg/ml geriamieji lašai, tirpalas Tramadol Lannacher 50mg plėvele dengtos tabletės Tramadol Lannacher 100mg žvakutės Tramadol Lannacher 100mg/ml geriamasis tirpalas Tramadolor 50mg kapsulės Tramadolor supp. 100mg žvakutės

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

Bendrinis vaisto pavadinimas	Vaisto pavadinimas
Buprenorfinum (pleistrai)	Norspan 5µg/val., 10µg/val., 20µg/val. transderminiai pleistrai
Fentanylum (pleistrai)	Dolforin 25µg/val., 50 µg/val., 75µg/val., 100 µg/val. transderminiai pleistrai Durogesic 12 µg/val., 25µg/val., 50 µg/val., 75µg/val., 100 µg/val. transderminiai pleistrai Fentanyl Actavis 25µg/val., 50 µg/val., 75µg/val., 100 µg/val. transderminiai pleistrai Matrifen 12 µg/val., 25µg/val., 50 µg/val., 75µg/val., 100 µg/val. transderminiai pleistrai
Hidromorfonas (modifikuoto veikimo)	Jurnista 4mg, 8mg, 16mg, 32mg, 64mg pailginto atpalaidavimo tabletės Palladone-XL 12mg, 16mg, 24mg, 32 mg pailginto atpalaidavimo kietos kapsulės
Morphinum (modifikuoto veikimo)	Doltard 30mg, 60mg ilgiau veikiančios tabletės Vendal retard 10mg, 30mg, 60mg, 100mg 200mg pailginto atpalaidavimo tabletės
Tramadolum (modifikuoto veikimo)	Mabron Retard 100mg, 150mg, 200mg pailginto atpalaidavimo tabletės Tramadol Lannacher retard 100mg, 150mg, 200mg pailginto atpalaidavimo plėvele dengtos tabletės Tramadol Krka 100mg, 150mg, 200mg pailginto atpalaidavimo tabletės Tramadolor ID 100mg, 150mg, 200mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės Tridural 100mg, 200mg, 300mg pailginto atpalaidavimo tabletės NOAX uno 100mg, 200mg, 300mg pailginto atpalaidavimo tabletės

*Punkto pakeitimai:*

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

34. Ligoniams, sergantiems lėtinėmis ligomis, grynų psichotropinių vaistų (migdomųjų, trankviliantų) ir jų mišinių su kitomis vaistinėmis medžiagomis galima išrašyti 30 dienų gydymo kursui. Recepte būtina pažymėti „Specialus paskyrimas“ ir patvirtinti receptą gydytojo parašu bei asmeniniu spaudu.

35. Psichotropinių vaistų negalima išrašyti ilgalaikiam gydymui, kaip numatyta šių taisyklių 22 punkte.

### **Papildomi kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių išrašymo reikalavimai**

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

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

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

39. Jei apdraustasis negrąžina senojo kompensuojamųjų vaistų paso, naujasis vaistų pasas gali būti išduodamas tik apdraustajam sumokėjus 50 Lt.

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

41. Keičiant kompensuojamųjų vaistų pasą, naujai išduoto paso pirmame lape turi būti įrašoma informacija apie anksčiau išduotus vaistus (vaisto pavadinimas, stiprumas, dozuoatė, vartojimo būdas ir gydymo kurso pabaigos data), kurių gydymo kursai vaistų paso keitimo metu dar nėra pasibaigę.

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

44. Gydytojai, išrašydami vaistus ir MPP, vadovaujasi Lietuvos Respublikos įstatymais, Vyriausybės nutarimais ir kitais teisės aktais, nustatančiais vaistų ir MPP kompensavimo tvarką.

Kompensuojamųjų vaistų išrašoma tik pagal Vaistinio preparato charakteristikų santraukoje, patvirtintoje Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos arba Europos vaistų agentūros (centrinė vaistinių preparatų registracija), nurodytas vaistinio preparato indikacijas ir dozes.

PSDF biudžeto išlaidos, patirtos nesilaikant šio reikalavimo, vertinamos kaip PSDF biudžetui padaryta žala, kuri išskaičiuojama iš minėto reikalavimo nesilaikiusios gydymo įstaigos.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

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

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

49. Kompensuojamieji vaistai ir MPP išrašomi 3 formos recepto blankuose. Gydytojai privalo patys tiksliai užpildyti 3 formos receptus: 1 punkte nurodyti kompensavimo kodą, 2 punkte – gydytojo specialybės kodą, 3 punkte – ligos kodą pagal TLK-10, 4 punkte – asmens ambulatorinio gydymo apskaitos kortelės (AAGA) numerį ar išvykusio iš stacionaro asmens statistinės kortelės (ISAS) numerį, 5 punkte – recepto galiojimo pradžią bei pabaigą (atsižvelgiant į šių taisyklių 24 punkte nurodytus reikalavimus), 6 punkte – ASPI pavadinimą ir kodą arba spaudą (ASPI spaudu turi būti patvirtinti abu tuo pačiu numeriu pažymėti receptų blankai), 7 punkte – recepto išrašymo datą, 8 punkte – Sveikatos apsaugos ministerijos suteiktą gydytojo numerį, ties 9

pirmojo recepto egzemplioriaus punktu gydytojas privalo įklijuoti gydytojo tapatybę patvirtinantį lipduką ir pasirašyti taip, kad dalis parašo būtų lipduko dešinėje pusėje (neliečiant brūkšninio kodo), dalis – ant recepto blanko, o antrajame egzemplioriuje padėti asmeninį spaudą ir pasirašyti. Įklijavus gydytojo tapatybę patvirtinantį lipduką, leidžiama nepildyti recepto blanko 2, 6, 8 punktų. Įrašai abiejuose recepto blanko egzemplioriuose turi būti aiškiai įskaitomi.

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

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

53. Draudžiama to paties bendrinio pavadinimo kompensuojamųjų vaistų ar MPP iš karto išrašyti keliuose 3 formos receptų blankuose, išskyrus skirtingo (modifikuoto, nemodifikuoto) veikimo narkotinius vaistus skausmui malšinti, taip pat kai reikia skirti vaisto paros dozę, kurią sudaro to paties bendrinio pavadinimo vaistinio preparato skirtingo stiprumo dozuotės, jeigu negalima norimos dozės skirti dalinant tabletes, ir kitais teisės aktų nustatytais atvejais.

Skiriant to paties bendrinio pavadinimo vaistinio preparato skirtingo stiprumo dozuotes, išrašomi du šio vaistinio preparato 3 formos receptai (vaisto *Ciclosporinum* gali būti išrašomi trys 3 formos receptai). Tokiu atveju turi būti skiriami vaistai, kurių kompensuojamosios kainos yra mažiausios.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

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

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

55. Kompensuojamieji vaistai išrašomi bendriniais pavadinimais. Šalia skliaustuose gali būti nurodomas ir vaisto prekinis pavadinimas.

Kompensuojamosios MPP išrašomos pavadinimais, nurodytais Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno skiltyje „Medicinos pagalbos priemonių grupė“. Išrašant MPP, nurodomi jos matmenys. Jei reikia, skliaustuose gali būti nurodytas ir tikslus prekės pavadinimas.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

57. Kompensuojamųjų vaistų ir MPP vienu kartu galima išrašyti gydymo kursui, trunkančiam iki vieno mėnesio, ūmių ligų atvejais – iki 7 dienų. Iki 3 mėnesių laikotarpiui vaistų išrašoma tik ligoniams, sergantiems lėtinėmis ligomis, tačiau ir tokiems ligoniams pirmą kartą galima išrašyti vaistų ne ilgesniam kaip 1 mėnesio gydymo kursui. Vėliau, įsitikinus, kad vaistai veiksmingi, jų galima skirti iki 3 mėnesių laikotarpiui, išskyrus narkotinius ir psichotropinius vaistus, išrašomus pagal šiomis taisyklėmis nustatytus narkotinių ir psichotropinių vaistų išrašymo reikalavimus. Narkotinių transderminių pleistru taisyklėmis, kai jie skiriami kartu su narkotiniais injekciniais ar nemodifikuoto atpalaidavimo geriamaisiais vaistais, poliežuvinėmis tabletėmis, žvakutėmis, yra išrašoma ne ilgesniam kaip 15 dienų kursui.

Išrašydamas kompensuojamųjų vaistų, gydytojas taip pat turi atsižvelgti į dozuočių originalioje pakuotėje skaičių, nurodytą Kompensuojamųjų vaistų bazinių kainų kainyne, išskyrus kitus teisės aktais numatytus atvejus. Iki 3 mėnesių laikotarpiui gali būti išrašoma tik pakartotinai skiriamų MPP, išskyrus hidrokolidinius tvarsčius ir hidrogelį.

Pacientui pageidaujant, kompensuojamųjų vaistų ir MPP gali būti išrašoma trijų mėnesių gydymo laikotarpiui trijuose skirtinguose receptų blankuose. Tokiu atveju gydytojas turi pirmame 3 mėnesių gydymo kurso recepte išrašyti vienam mėnesiui reikalingą vaistų ar MPP kiekį ir nurodyti recepto galiojimo laikotarpį. Kituose dviejuose 3 mėnesių gydymo kurso receptuose galiojimo laikotarpis nerašomas, tačiau ties 5 recepto punktu įskaitomai pažymima „gydymui tęsti“. Receptuose su žyma „gydymui tęsti“ 1–4, 6–8 punktai gali būti nepildomi, tačiau recepto dalyje – gydytojo kreipimesi (Rp.) turi būti įrašomas pirmame 3 mėnesių gydymo kurso recepte nurodytas kompensuojamojo vaisto bendrinis pavadinimas ar kompensuojamosios MPP pavadinimas. Receptuose su žyma „gydymui tęsti“ 9 punktas turi būti užpildytas šių taisyklių 49 punkte nustatyta tvarka. Žyma „gydymui tęsti“ reiškia, kad dubliuojama gydytojo pirmame 3 mėnesių gydymo kurso recepte 1–4, 6–8 punktų bei recepto dalyje – gydytojo kreipimesi (Rp.) nurodyta informacija.

Skystos formos vaistų išrašoma vaikams iki 6 metų ir asmenims, turintiems rijimo sutrikimų (TLK-10 kodas R13), visiems kitiems asmenims – tik tais atvejais, kai į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą) tai pačiai ligai gydyti neįrašyti kitų geriamųjų formų vaistai, kurių ATC kodas sutampa pagal 4 kodo lygius.

Dienos stacionare gydomiems pacientams vienu kartu galima išrašyti vienos dienos chemoterapijos kursui reikalingą antinavikinių vaistų kiekį.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, *Žin.*, 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK0000V-171

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK0000V-402

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, *Žin.*, 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK0000V-619

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

58. Prieš pildydamas 3 formos receptą, gydytojas pagal įrašus apdraustojo kompensuojamųjų vaistų pase ir asmens sveikatos istorijoje (ambulatorinėje kortelėje) privalo patikrinti, kokių vaistų buvo išduota (išrašyta) anksčiau. Gydytojas, išrašydamas tos pačios farmakoterapinės grupės kompensuojamųjų vaistų ligoniams, kuriems tų vaistų buvo išduota anksčiau, o gydymo kursas dar nesibaigė, turi nurodyti recepto įsigaliojimo pradžią. Receptas gali įsigalioti ne anksčiau kaip likus 2 dienoms iki prieš tai paskirto gydymo kurso pabaigos. Laikotarpis nuo recepto išrašymo datos iki jo įsigaliojimo pradžios negali būti ilgesnis nei 2 savaitės, išskyrus atvejus, kai recepte yra nuoroda „gydymui tęsti“. Jei recepte yra ši nuoroda, jo galiojimo laikotarpis nenurodomas.

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

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, *Žin.*, 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK0000V-619

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

59. Apie kompensuojamųjų vaistų ir MPP skyrimą turi būti pažymėta asmens sveikatos istorijoje (ambulatorinėje kortelėje), nurodant išrašyto vaisto pavadinimą, stiprumą, formą, dozuotę, kiekį, vartojimo dažnumą, gydymo kurso trukmę, 3 formos recepto blanko seriją ir numerį bei recepto galiojimo pradžią.

*Punkto pakeitimai:*

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

60. Gydytojas, apdraustojo kompensuojamųjų vaistų pase pastebėjęs taisyčių arba kitų su vaistų išrašymu ir išdavimu susijusių pažeidimų, privalo nedelsdamas apie tai informuoti TLK.

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

*Punkto naikinimas:*

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

62. Išrašydamas kompensuojamųjų vaistų ar MPP, gydytojas turi informuoti apdraustąjį apie bazinių kainų kainynuose įrašytų to paties bendrinio pavadinimo vaistų ir MPP kainas bei nustatytas priemokas.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292  
 Nr. [V-539](#), 2008-06-04, Žin., 2008, Nr. 67-2554 (2008-06-12), i. k. 1082250ISAK000V-539

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

*Papildyta punktu:*

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

### III. VAISTŲ IŠDAVIMAS (PARDAVIMAS) VAISTINĖSE

#### Bendrieji reikalavimai

66. Vaistinius preparatus vaistinėje turi teisę parduoti (išduoti) tik vaistininkas ir Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 7 straipsnio 4 dalies 2 punkte ir 76 straipsnio 5 dalyje nustatyta tvarka vaistininko padėjėjas (farmakoteknikas) (toliau – vaistininkas).

*Punkto pakeitimai:*

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

67. Vaistininkas, išduodamas (parduodamas) vaistą, turi informuoti gyventoją apie to paties bendrinio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo vaistų, esančių vaistinėje, kainas, pirmiausia pasiūlydamas pigiausią iš jų. Jeigu bent vienas didmeninio platinimo licencijos turėtojas turi pigesnių, negu turimi vaistinėje, to paties bendrinio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo vaistų, apie tai vaistininkas turi informuoti gyventoją ir, jam pageidaujant, vaistus užsakyti. Užsakyti vaistai pristatomi taisyklių 76 punkte nustatyta tvarka.

*Punkto pakeitimai:*

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

68. Receptiniai vaistai išduodami (parduodami) tik pagal gydytojo receptus, taip pat ir pagal ES šalių narių gydytojų receptus, jei nekyla neaiškumų dėl jų užpildymo.

*Punkto pakeitimai:*

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

69<sup>1</sup>. Vaistininkas, išduodamas (parduodamas) vaistą, turi informuoti gyventoją apie vaisto tinkamumo vartoti laiką. Vaistai turi būti išduodami (parduodami) tokio tinkamumo vartoti laiko, kad gyventojas, vartodamas vaistą kaip nurodyta recepte, pakuotės lapelyje ar ant pakuotės, turėtų realią galimybę suvartoti išduotą (parduotą) vaisto dozuočių kiekį iki jo tinkamumo vartoti laiko pabaigos.

*Papildyta punktu:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

74. Jei vykdant 73 punkto reikalavimus neįmanoma išardyti pakuotės taip, kad būtų išduotas tikslus išrašytas vaisto dozuočių kiekis, leidžiama išduoti panašų, bet ne mažesnę, nei nurodyta recepte, vaistų kiekį. Tokiu atveju išduodamo vaisto kiekis negali būti daugiau kaip 30 proc. didesnis už recepte išrašytą vaistų kiekį.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

75. Parduodant vaistus pagal 1 formos receptų blankus:

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

75.1. jei vaistinėje nėra recepte nurodyto prekinio pavadinimo vaisto, vaistininkas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties bendrinio pavadinimo vaistą kitu prekiniu pavadinimu, nekeisdamas vaisto formos, stiprumo, dozuočių skaičiaus;

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

75.3. vaistininkas, keisdamas išrašyto vaisto prekinį pavadinimą, stiprumą ar dozuočių kiekį, recepte turi nurodyti faktiškai išduoto vaisto prekinį pavadinimą, stiprumą bei dozuočių kiekį.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

Jei užsakomas receptinis vaistas, receptas užregistruojamas vaistinėje. Ant recepto dedamas spaudas „Vaistai užsakyti“ ir nurodoma užsakymo data. Vaistų paso 3 formos receptai registruojami taisyklių 97 punkte nustatyta tvarka.

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

77. Jei pateikiamas receptas su žyma „Vardinis vaistinis preparatas“, vaistinės jį turi užregistruoti, įvertinti, ar receptas užpildytas teisingai, ir patikrinti, ar nėra Lietuvos Respublikoje registruotų vardinio vaistinio preparato analogų. Jei nekyla abejonių dėl vardinio vaistinio preparato, vaistinė pateikia vardinio vaistinio preparato užsakymą bet kuriai platinimo įmonei.

*Punkto pakeitimai:*

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

78. Išduodant vaistus, ant recepto nurodomos vaistų kainos, kitoje recepto pusėje, išskyrus vaistų paso 3 formos receptus, dedamas spaudas „Vaistai išduoti ..... vaistinėje“, nurodomas vaistinės (jos filialo) pavadinimas, vaistų išdavimo data, vaistą išdavusio vaistininko vardas, pavardė ir parašas.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

*Punkto naikinimas:*

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

81. Išduodant (parduodant) ektemporalių vaistų, kurių receptai paliekami vaistinėje, ligoniui išrašoma signatūra. Išduodant iš vaistinės ektemporalius narkotinius vaistus, būtina juos užantspauduoti.

*Punkto pakeitimai:*

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

82. Išdavus (pardavus) vaistų pagal receptą su žyma „Ilgalaikiam gydymui“, receptas gražinamas asmeniui, o kitoje recepto pusėje spaudu pažymimas vaistinės pavadinimas, išduoto (parduoto) vaisto kiekis, išdavimo (pardavimo) data, išdavusiojo pavardė, vardas ir parašas. Vaistus pakartotinai galima išduoti (parduoti) ne dažniau, negu nurodyta recepte, ir jeigu nepasibaigęs recepto galiojimo laikas.

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

83. Jei kyla neaiškumų dėl recepte išrašyto vaisto pavadinimo, stiprumo, vaistų suderinamumo ir kt., vaistininkas privalo juos išsiaiškinti su receptą išrašiusiu gydytoju. Nepavykus išsiaiškinti, farmacijos specialistas sprendžia, ar išduoti vaistų.

*Punkto pakeitimai:*

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

84. Vaistai pirminės sveikatos priežiūros įstaigose (medicinos punktuose), per kurias Sveikatos apsaugos ministerijos nustatyta tvarka kaimų gyventojai aprūpinami vaistais, išduodami vadovaujantis šiomis taisyklėmis; išdavus vaistų, kitoje recepto pusėje dedamas spaudas „Vaistai išduoti ..... vaistinėje per ..... medicinos punktą“. Nurodoma vaistinės, parduodančios vaistus per medicinos punktą, ir medicinos punkto pavadinimai, vaistų išdavimo data, vaistą išdavusio sveikatos priežiūros specialisto ir už kaimo gyventojų aprūpinimą atsakingo vaistininko vardas ir pavardė bei jų parašai. Receptai paliekami pirminės sveikatos priežiūros įstaigoje ir perduodami vaistinei, aprūpinančiai gyventojus per šią įstaigą.

*Punkto pakeitimai:*

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

86. Receptai vaistinėje paliekami ir saugomi:

86.1. 3 metus – išrašyti 3 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti kompensuojamieji vaistai ir medicinos pagalbos priemonės, išskyrus receptus, išrašytus 3 formos blankuose (išimties atvejams); išrašyti 2 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti narkotiniai vaistai (išskyrus

pramoninės gamybos vaistus, kurių sudėtyje yra kodeino ar etilmorfino ir kurie išrašomi 1 formos blankuose);

86.2. 1 metus – išrašyti 1 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti: vaistai, įrašyti į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPI, sąrašą; ekstemporalūs vaistai, kurių sudėtyje yra vaistinių medžiagų, įrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įstaigose, įmonėse, sąrašą (išskyrus narkotinių vaistų); psichotropiniai vaistai; receptiniai vaistai, turintys pirmos kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių); vardiniai vaistiniai preparatai; chloramfenikolio lašai; antiinfekciniai vaistai sisteminiam vartojimui grupuojami J grupėje pagal Anatomicinio terapinio cheminio (ATC) indekso, patvirtinto Pasaulio sveikatos organizacijos, pirmąjį kodo lygį;

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

### **Papildomi narkotinių ir psichotropinių vaistų išdavimo reikalavimai**

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

91. *Neteko galios nuo 2007-03-11*

*Punkto naikinimas:*

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

*Punkto pakeitimai:*

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

92. Narkotiniai vaistai vaistinėse išduodami vadovaujantis šiomis ir Sveikatos apsaugos ministerijos įsakymu patvirtintomis Narkotinių vaistų ir vaistinių medžiagų išdavimo vaistinėse taisyklėmis.

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

### **Papildomi kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių išdavimo reikalavimai**

93. Išduodamas kompensuojamuosius vaistus ar MPP, vaistininkas turi informuoti apdraustąjį apie į bazinių kainų kainynus įrašytą MPP ar to paties bendrinio pavadinimų vaistų (atsižvelgiant į išrašyto vaisto stiprumą) kainas bei nustatytas priemokas ir pasiūlyti jam pigiausią MPP ar to paties bendrinio pavadinimo ir stiprumo vaistų, už kuriuos priemoka mažiausia.

Tais atvejais, kai recepte šalia kompensuojamojo vaisto bendrinio pavadinimo yra nurodytas

ir vaisto prekinis pavadinimas, vaistininkas išduoda nurodyto prekinio pavadinimo vaistą. Apdraustajam prašant, vaistininkas gali išduoti kitą to paties bendrinio pavadinimo vaistą.

Jei 3 formos recepte MPP išrašyta pavadinimu, kuris nurodytas Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno skiltyje „Medicinos pagalbos priemonių grupė“ bei šalia skliaustuose nurodytas tikslus prekės pavadinimas, farmacijos specialistas recepte nurodytą MPP gali pakeisti tik pigesne.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

96. Vistininkas gali išduoti kompensuojamųjų vaistų ir MPP tik pagal 3 formos receptus, išrašytus laikantis nustatytų reikalavimų.

*Punkto pakeitimai:*

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

97. Išduodant kompensuojamuosius vaistus, turi būti pildomi 3 formos recepto blanko 10–16 punktai: 10 punkte nurodomas išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis, 11 punkte – data, iki kurios pakaks išduoto vaisto (t. y. nurodoma paskutinė diena, kai suvartojama visa paros dozė), jeigu yra galimybė apskaičiuoti (skaičiuojama nuo vaisto išdavimo vaistinėje dienos, bet ne ankstesnės kaip gydymo kurso pabaigos dienos, apskaičiuotos pridėdant 2 dienas prie gydytojo nurodytos recepto įsigaliojimo datos), 12 punkte – išduoto vaisto mažmeninė kaina, 13 punkte – paciento sumokėta kaina, 14 punkte – kompensuojamoji suma, 15 punkte – vaisto išdavimo data, ties 16 punktu dedamas vaistinės spaudas, nurodomas vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas (gali būti naudojamas 77 punkte nurodytas spaudas). Spaudu bei parašu turi būti patvirtinti abu tuo pačiu eilės numeriu pažymėti receptų blankai. Pirmasis recepto blankas paliekamas vaistinėje, antrasis – vaistų pase.

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

Jei recepte yra nuoroda „gydymui tęsti“, būtina patikrinti prieš jį išrašyto recepto 11 punkte nurodytą datą, iki kurios pakaks išduoto vaisto ar MPP. Vaisto ar MPP išdavimo pagal receptą,

pažymėtą nuoroda „gydymui tęsti“, data negali būti ankstesnė kaip 2 dienos, nei prieš ją išrašyto recepto 11 punkte nurodyta data (iki kurios pakaks išduoto vaisto ar MPP).

Pagal receptus, pažymėtus „gydymui tęsti“, vaistai ar MPP gali būti išduodami ne ilgesniu kaip 3 mėnesių laikotarpiu nuo pirmojo 3 mėnesių gydymo kurso recepto išrašymo datos.

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

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

Jei asmens kreipimosi metu vaistinėje nėra reikiamų kompensuojamųjų vaistų, esančių vaistų platinimo įmonėse, jam sutikus, 3 formos receptas užregistruojamas vaistinėje, abu jo blankai pažymimi spaudu „vaistai užsakyti“, nurodomas vaistinės pavadinimas ir užsakymo data. Abu recepto blankai lieka kompensuojamųjų vaistų pase, iki vaistai bus išduoti asmeniui. Draudžiama kitai vaistinei išduoti vaistus, jei receptas yra pažymėtas spaudu „vaistai užsakyti“ ir nurodytas vaistinės pavadinimas bei užsakymo data. Recepto galiojimo terminas tokiais atvejais gali būti pratęstas 76 punktu nustatyta tvarka.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

98. Jei vaistinėje nėra recepte nurodyto stiprumo kompensuojamojo vaisto, vaistininkas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties bendrinio pavadinimo kito stiprumo vaistą, nekeisdamas jo formos bei vartojimo dažnumo tik tuo atveju, jei faktiškai išduodamų vaisto dozuočių vaistinės medžiagos kiekis atitinka išrašytą vaistinės medžiagos kiekį ir išduoto vaisto kompensuojamoji suma ne didesnė už išrašyto vaisto kompensuojamąją sumą.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

99. *Neteko galios nuo 2004-07-09*

*Punkto naikinimas:*

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

99. Vaistininkas recepte turi nurodyti faktiškai išduotos MPP prekinį pavadinimą ar vaisto prekinį pavadinimą, jo stiprumą bei dozuočių kiekį.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

100. Išduodamas kompensuojamuosius vaistus pagal 3 formos receptus (išimties atvejams), vaistininkas pildo recepto blanko 11–14 punktus, kitoje recepto pusėje deda spaudą ir pažymi vaisto išdavimą 77 punktu nustatyta tvarka, nurodo savo vardą ir pavardę bei pasirašo, taip pat nurodo

datą, iki kurios pacientui pakaks išduoto vaisto (t. y. nurodoma diena, kurią bus suvartota visa paskutinioji paros dozė), jeigu tai galima apskaičiuoti (skaičiuojama nuo vaisto išdavimo vaistinėje, bet ne ankstesnės kaip gydymo kurso pabaigos dienos, kuri nustatoma pridėdant 2 dienas prie gydytojo nurodytos recepto įsigaliojimo datos). Per mėnesį sukaupti 3 formos receptai (išimties atvejams), pagal kuriuos apdraustiesiems buvo išduoti kompensuojamieji vaistai ir MPP, ir atskira sąskaita, kurioje nurodoma išduotų vaistų ir MPP kompensavimo sumos (arba šie duomenys atskira eilute gali būti įrašomi į bendrąją sąskaitą), pateikiami kitą mėnesį sutartyje su TLK numatytais sąlygomis ir terminais. Per mėnesį sukaupti 3 formos receptai (išimties atvejams), pagal kuriuos ES šalių narių piliečiams buvo išduoti kompensuojamieji vaistai ir MPP, bei atskira sąskaita, kurioje nurodytos išduotų vaistų ir MPP kompensavimo sumos, pateikiami kitą mėnesį sutartyje su TLK numatytais sąlygomis ir terminais. Taip pat teikiama ataskaita (elektroniniu būdu) apie ES šalių narių piliečiams per mėnesį išduotus vaistus ir MPP, kurioje nurodomi kiekvieno paciento vardas, pavardė, kompetentingos institucijos numeris ir Europos sveikatos draudimo kortelės ar ją laikinai pakeičiančio ES šalies narės piliečio sertifikato arba E formos pažymos numeris (jei jis pateikiamas) bei kiekvieno recepto serija ir numeris.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

101. Vaistininkas, pastebėjęs apdraustojo vaistų pase taisymus bei su vaistų išrašymu ir išdavimu susijusius pažeidimus, privalo nedelsdamas informuoti TLK.

*Punkto pakeitimai:*

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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

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

*Punkto pakeitimai:*

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

*Punkto numeracijos pakeitimas:*

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

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



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

(Receptų blankų formų pavyzdžiai)

1 forma

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

Pastaba. Blankai turi būti spausdinami baltame A6 formato popieriuje.

*Formos pakeitimai:*

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

2 forma

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

3 forma

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



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

## KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ PASAS

Lietuvos Respublikos sveikatos  
apsaugos ministerija  
Valstybinė ligonių kasa

### KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ PASAS

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

\_\_\_\_\_ (vardas, pildoma didžiosiomis raidėmis)

\_\_\_\_\_ (pavardė, pildoma didžiosiomis raidėmis)

\_\_\_\_\_ (asmens kodas (11 ženklų))



Pildoma, jei nėra asmens kodo – \_\_\_\_\_

Gimimo data \_\_\_\_\_ (metai, mėnuo, diena)

Dokumentas išduotas Lietuvos Respublikoje: taip  ne

Dokumento tipas: gimimo liudijimas  pasas  kitas

Serija \_\_\_\_\_ Nr. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (deklaruojamoji gyvenamoji vieta)

\_\_\_\_\_, savivaldybės kodas \_\_\_\_\_

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

Įregistravimo ASP \_\_\_\_\_ (metai, mėnuo, diena)  
įstaigoje data

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

Įregistravimo ASP \_\_\_\_\_ (metai, mėnuo, diena)  
įstaigoje data

Kompensuojamųjų vaistų \_\_\_\_\_ (metai, mėnuo, diena)  
paso išdavimo data

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

Nr. 000000000

## PATVIRTINTA

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

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

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

*Priedo pakeitimai:*

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

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

### 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 iniect.	aqua ad iniectabilia	injekcinis vanduo
aq. purif.	aqua purificata	išgrynintasis vanduo
aq. valde purif.	aqua valde purificata	labai išgrynintas vanduo
bac.	bacillis	lazdelė
bals.	balsamum	balzamas
but.	butyrum	sviestas
caps.	capsula	kapsulė
cito	cito	greitai, skubiai
comp.	compositus, -a, -um	sudėtinis
compr.	compressus	kompresas
conc.	concentratus, -a, -um	koncentruotas
cort.	cortex	žievė
crem.	cremum	kremas
crist.	cristallisatus, -a, -um	kristalinis, kristalizuotas
cryodessic.	cryodessicatus, -a, -um	liofilizuotas
D.	Da, Detur	duok, tebūnie duota
D. S.	Da, Signa	duok, pažymėk
D. t. d.	Da tales doses	duok tokių dozių
D. t. d. N.	Da tales doses numero	duok tokių dozių tiek
	Dentur tales doses numero	tebūnie duota dozių tiek
dec.	decoctum	nuoviras
dil.	dilutus, -a, -um	praskiestas
disc.	discus	diskas
div. in p. aeq.	divide in partes aequales	padalyk į lygias dalis
drag.	dragee	dražetė
empl.	emplastrum	pleistras
emuls.	emulsio	emulsija
extr.	extractum	ekstraktas
f.	fiat, fiant	tepasidaro
flav.	flavus, -a, -um	geltonas
flos, flor.	flos, flores	žiedai
fl.	fluidus, -a, -um	skystas
fruct.	fructus	vaisius
g	ramma	gramas

gel.	gelum	gelis
glob. vag.	globulus vaginalis	globulė
gran.	granulum	granulė
gtt.	gutta, guttae	lašas, lašai
gtt. nasal.	guttae nasale	nosies lašai
gtt. ophth.	guttae ophthalmicae	akių lašai
gtt. otic.	guttae oticae	ausų lašai
herb.	herba	žolė
in amp.	in ampullis	ampulėmis
inf.	infusum	užpilas
inhal.	inhalatio	inhaliacija
inj.	injection, -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	aliejus, aliejinis
past.	pasta	pasta
pastill.	pastillus	pastilė
pess.	pessarum	pesarija (liežuvelio formos supozitorija)
per os	per os	į vidų (peroraliai)
per rectum	per rectum	į tiesiąją žarną
per se	per se	grynas
physiol.	physiologicus, -a, -um	fiziologinis
pil.	pilula	piliulė
praecip.	praecipitatus, -a, -um	nusodintas
pulv.	pulvis	milteliai
%	pro centum	procentas
q. s.	quantum satis	kiek reikia
r., rad.	Radix	šaknis
Rp.	Recipe	paimk
rectif.	rectificatus	rektifikuotas (išvalytas)
Rep.	Repete, Repetatur	pakartok, tebūnie pakartota
rhiz.	rhizoma	šakniastiebis
S.	Signa, Signetur	pažymėk, tebūnie pažymėta
s. c.	sub cutis	į poodį
sem.	semen	sėkla
sicc.	siccus, -a, -um	sausas
simpl.	simpex	paprastas

sir.	sirupus	sirupas
sol.	solutio	tirpalas
sol. iniect.	solutio iniectabilis	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. iniect.	suspensio iniectabilis	injekcinė suspensija
tab.	tablettae (compressi)	tabletės
tab. obd.	tabletta obducta	dengtoji tabletė
tab. solub.	tabletta solubilis	tirpioji tabletė
tab. subling.	tabletta sublingualis	poliežuvinė tabletė
tab. vag.	tabletta vaginale	makšties tabletė
tamp.	tamponum	tamponas
tinct.	tinctura	tinktūra
trit.	tritrus, -a, -um	sutrintas
UA	unitas activitatis	veikimo vienetas
UI	unitas internationalis	tarptautinis vienetas
ung.	unguentum	tepalas
vitrum	vitrum	stiklas, stiklinis indas

---

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

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

### **1. Etanolis**

*Punkto pakeitimai:*

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

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

### **2. Chloramfenikolio milteliai**

*Punkto pakeitimai:*

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

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

### **3. Klonidinas\***

*Punkto pakeitimai:*

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

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

### **4. Nandrolonas\***

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

\* Apskaitomos visos vaisto formos.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

(Signatūrų formų pavyzdžiai)

**IŠVIRŠINIAMI**

Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas

..... vaistinė, Receptas Nr. ....

Ligonio vardas, pavardė, amžius .....

Vartojimo būdas .....

Gydytojo vardas, pavardė .....

Data ..... Kaina .....

Saugoti nuo vaikų!

geltona spalva

**VIDINIAMI**

Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas

..... vaistinė, Receptas Nr. ....

Ligonio vardas, pavardė, amžius .....

Vartojimo būdas .....

Gydytojo vardas, pavardė .....

Data ..... Kaina .....

Saugoti nuo vaikų!

žalia spalva

**INJEKICINIAMI**

Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas

..... vaistinė, Receptas Nr. ....

Ligonio vardas, pavardė, amžius .....

Vartojimo būdas .....

Gydytojo vardas, pavardė .....

Data ..... Kaina .....

Saugoti nuo vaikų!

mėlyna spalva

Rp. ....

Gaminio .....

Tikrinio .....

Išdavė .....

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

## RECEPTŲ SUNAIKINIMO TVARKA

### I. BENDROSIOS NUOSTATOS

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

2. Receptai gali būti naikinami tik pasibaigus jų saugojimo vaistinėse terminui. Receptai, kurių saugojimo vaistinėje terminas 1 mėnuo, turi būti naikinami kas mėnesį, o kurių saugojimo terminai 1, 3 ar 5 metai – 1 kartą per metus. Receptų saugojimo terminas nustatytas neskaitant einamojo mėnesio, einamųjų metų.

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

### II. RECEPTŲ NAIKINIMAS

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

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

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

7. Aktuose turi būti nurodoma:

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

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

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

Receptų sunaikinimo tvarkos  
priedas

-----  
(vaistinės pavadinimas didžiosiomis raidėmis)

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

**RECEPTŲ SUNAIKINIMO AKTAS**

200 -00-00 Nr. 0-00

Vilnius

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

\_\_\_\_\_ 200 m. įsakymu Nr.  
(įsakymo leidėjas kilmininko linksniu)

sudaryta komisija \_\_\_\_\_ sunaikino receptus,  
(sunaikinimo būdas)

pagal kuriuos 200 m. .... mėn. buvo išduoti vaistai:

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

Komisijos pirmininkas \_\_\_\_\_ (parašas)  
(pareigos, vardas, pavardė)

Nariai: \_\_\_\_\_ (parašas)  
(pareigos, vardas, pavardė)

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

**Forma.** Neteko galios nuo 2004-11-17

Formos naikinimas:

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

Papildyta forma:

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

**Pakeitimai:**

1.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

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

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

12.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

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

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

13.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

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

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

14.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

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

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

15.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

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

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

16.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

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

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

17.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

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

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

18.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

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

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

19.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

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

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

20.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

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

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

21.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

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

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

22.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

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

23.

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

24.

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