

Suvestinė redakcija nuo 2000-01-15 iki 2000-02-29

Isakymas paskelbtas: Žin. 1997, Nr. [60-1435](#), i. k. 0972250ISAK00000348

LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS

**Į S A K Y M A S
DĖL VAISTŲ RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTŲ IŠDAVIMO TVARKOS VAISTINĖSE**

1997 m. birželio 19 d. Nr. 348
Vilnius

Atsižvelgdamas į esminius pokyčius sveikatos apsaugos sistemoje,

Į S A K A U:

1. Patvirtinti:

1.1. Vaistų receptų rašymo taisykles (1 priedas);

1.2. Vaistų išdavimo vaistinėse taisykles (2 priedas);

1.3. Receptų blankų formas (3 priedas);

1.4. Receptuose vartotinas santrumpas (4 priedas);

1.5. Vaistinių medžiagų ir vaistų, apskaitytinų pagal kiekį įmonėse, turinčiose licencijas farmacinei veiklai, ir sveikatos priežiūros įstaigose, sąrašą (5 priedas);

1.6. Anabolinių steroidų sąrašą (6 priedas);

1.7. Signatūros pavyzdžius (7 priedas).

2. Laikinai (kol baigsis senojo pavyzdžio receptų blankų atsargos) vaistus ir medicinos pagalbos priemones, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, leisti rašyti ant senojo pavyzdžio receptų blankų su teritorinės ligonių kasos žyma. Įrašai turi atitikti naujojo recepto blanko formos pildymo reikalavimus.

3. Vaistinėms vaistus ir medicinos pagalbos priemones, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, išduoti pagal senojo ir naujojo pavyzdžio receptų blankus iki 1997 m. liepos 31 d., o nuo rugpjūčio 1 d. – pagal naujuosius receptų blankus.

4. Laikinai, kol bus išspausdinti 2 ir 3 formos receptų blankai, leisti narkotinius vaistus ir vaistines medžiagas bei vaistus ir medicinos pagalbos priemones, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, rašyti ant šiuo metu naudojamų receptų blankų, išrašant receptus vaistams ir medicinos pagalbos priemonėms nepildyti 3, 4 ir 7 grafų

Punkto pakeitimai:

Nr. [509](#), 1998-09-11, Žin., 1998, Nr. 81-2288 (1998-09-16), i. k. 0982250ISAK00000509

5. Pripažinti netekusi galios 1991 05 07 Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos įsakymą Nr. 150 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo vaistinėse tvarkos“.

6. Šis įsakymas įsigalioja nuo 1997 m. liepos 1 d.

7. Įsakymo vykdymo kontrolę pavedu Vaistų politikos departamento direktoriui Gintautui Viskaičiui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [701](#), 1997-12-22, Žin., 1997, Nr. 119-3129 (1997-12-31), i. k. 0972250ISAK00000701

Nr. [198](#), 1999-04-29, Žin., 1999, Nr. 39-1242 (1999-05-05), i. k. 0992250ISAK00000198

Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministerijos
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348
1 priedas

VAISTŲ RECEPTŲ RAŠYMO TAISYKLĖS

1. Receptas – nustatytos formos juridinis dokumentas, pagal kurį vaistinėje gaminami ir išduodami (parduodami) vaistai bei medicinos pagalbos priemonės.

2. Gydytojas gali išrašyti receptus tik tiems vaistams, kurie įrašyti į Lietuvos Respublikos valstybinį vaistų ir vaistinių medžiagų registrą arba leidžiami vartoti Lietuvos Respublikoje kitais teisiniais aktais

Punkto pakeitimai:

Nr. 506, 1997-09-23, Žin., 1997, Nr. 91-2295 (1997-10-07), i. k. 0972250ISAK00000506

3. Vaistai išrašomi ant patvirtintos formos receptų blankų:

- vaistai suaugusiesiems ir vaikams – 1 forma. Ant šio recepto blanko taip pat išrašomi homeopatiniai preparatai, pažymint „Homeopatinis preparatas“;

- narkotiniai vaistai ir vaistinės medžiagos – ant specialiųjų receptų blankų – 2 forma;

- vaistai ir medicinos pagalbos priemonės, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų – 3 forma.

Recepto blanko 2 ir 3 formos yra griežtos apskaitos dokumentai.

4. Recepto viršuje turi būti išspausdintas ar pažymėtas spaudu sveikatos priežiūros įstaigos pavadinimas, adresas, telefono numeris, įstaigos kodas.

5. Gydytojas privalo rašyti receptus įskaitomai, rašalu arba šratinuku, tiksliai užpildyti visas skiltis, pažymėti (pabraukiant) vaikui (iki 16 metų) ar suaugusajam skirtas vaistas, aiškiai parašyti ligonio vardą, pavardę ir jo amžių, nurodyti jo adresą arba medicininės kortelės numerį, pažymėti recepto išrašymo datą ir galiojimo laiką, nurodyti savo telefono numerį, receptą pasirašyti ir patvirtinti asmeniniu spaudu. Vaistų paskyrimus įrašyti į ligonio medicininę kortelę, kurioje taip pat būtina įrašyti recepto numerį, jeigu buvo paskirtas kompensuojamas arba narkotinis vaistas.

Įrašus recepte taisyti draudžiama.

6. Receptas rašomas lietuvių kalba. Individualios gamybos sudėtinio vaisto sudedamosios dalys, vaisto forma ir gydytojo kreipimasis į farmacijos specialistą dėl vaisto pagaminimo ir išdavimo (pardavimo) rašomi lotyniškai. Gatavų vaistų pavadinimai rašomi tarptautiniu arba firminiu pavadinimu.

Vaisto pavadinimo trumpinti negalima. Leidžiami tik įsakymo 4 priede nurodyti lotyniški sutrumpinimai.

7. Recepto blanko 3 formoje vaistai, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, rašomi tarptautiniais pavadinimais. Dozių skaičius skiriamas atsižvelgiant į pakuočės dydį, nurodytą Kompensuojamujų vaistų bazinių kainų kainyne

Punkto pakeitimai:

Nr. 569, 1999-12-31, Žin., 2000, Nr. 4-109 (2000-01-14), i. k. 0992250ISAK00000569

8. Recepte turi būti tiksliai nurodytas vaisto pavadinimas, vaisto forma, dozė, dozių skaičius, taip pat vartojimas, pvz.:

- gerti, švirkšti į raumenis, tepti ir pan.;

- vienkartė dozė (po 1/2 tabletės, po 15 lašų, po 1 ampulę);

- vartojimo dažnumas (kiek kartų per dieną, kas keliais valandas);

- vartojimo laikas (prieš valgį, po valgio, nakčiai ir kt.).

Nepakanka nurodyti „išviršiniai“, „injekcijoms“, „vartojimas žinomas“.

Vaistų dozės nurodomos: masės vienetais gramais (g), miligramais (mg), mikrogramais (mcg); tūrio vienetais mililitrais (ml); masės/tūrio vienetais gramais/mililitre (g/ml) ar biologinio veikimo vienetais.

9. Jei lagoniui skubiai reikalingi individualios gamybos vaistai, recepto blanko viršuje, dešiniajame kampe, gydytojas rašo „cito“ (skubiai) arba „statim“ (nedelsiant).

10. Ant vieno recepto blanko galima išrašyti:

10.1. vieną narkotinį vaistą ar vieną individualios gamybos vaistą, kurio sudėtyje yra narkotinė vaistinė medžiaga (Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos 1997 03 14 patvirtintas „Lietuvos Respublikoje įregistruotų narkotinių ir psichotropinių vaistų sąrašas“);

10.2. vieną vaistą ar medicinos pagalbos priemonę, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų;

10.3. gryno etanolio ar etanolio, kaip individualios gamybos vaisto sudedamosios dalies, gydytojas gali išrašyti iki 100 g nepriklausomai nuo jo koncentracijos;

10.4. kitų vaistų ant vieno recepto blanko galima išrašyti ne daugiau kaip tris.

11. Vaistų ir medicinos pagalbos priemonių, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, vienam lagoniui vienu kartu galima išrašyti gydymo kursui, trunkančiam iki 1 mėnesio, ūmių ligų atvejais – iki 7 dienų, išskyrus kitais norminiais aktais numatytais atvejus.

Gydytojams draudžiama išrašyti tos pačios farmakoterapijos grupės kompensuojamujų vaistų lagoniams, kuriems tie vaistai buvo paskirti, o gydymo kursas dar nepasibaigęs, kai tai nustatoma pagal įrašus asmens sveikatos istorijoje (ambulatorinėje kortelėje) arba raštišką teritorinės lagonių kasos informaciją gydytojams

Punkto pakeitimai:

Nr. 198, 1999-04-29, Žin., 1999, Nr. 39-1242 (1999-05-05), i. k. 0992250ISAK00000198

Nr. 569, 1999-12-31, Žin., 2000, Nr. 4-109 (2000-01-14), i. k. 0992250ISAK00000569

12. Individualios gamybos vaistų sudėtiniam recepte pirmiausia rašoma pagrindinė veiklioji medžiaga, pavyzdžiu, narkotinė vaistinė medžiaga, po to – kitos sudedamosios dalys.

13. Narkotiniai vaistai – gryni ir mišiniai – rašomi ant specialiojo recepto blanko 2 formos. Išrašydamas narkotinius vaistus ir vaistines medžiagas, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, gydytojas nustatyta tvarka užpildo ir 3 formos recepto blanką. Receptą narkotiniams vaistui privalo būti išrašęs gydytojas, kuris pasirašė ant šio recepto, nurodė savo vardą ir pavardę, parašą patvirtino asmeniniu spaudu. Paskyrimas įrašomas į lagonio medicininę kortelę.

Vaisto dozių skaičius rašomas žodžiais.

14. Kodeinas, kodeino fosfatas ir etilmorfino hidrochloridas, esantis mišiniuose su kitomis nenarkotinėmis vaistinėmis medžiagomis pramoninės gamybos vaistuose, išrašomi ant recepto blanko 1 formos.

15. Draudžiama vienam lagoniui per vieną kartą išrašyti daugiau narkotinių bei psichotropinių vaistų ar vaistinių medžiagų, negu nurodyta žemiau pateikiamoje lentelėje:

Vaisto ar vaistinės medžiagos pavadinimas	Mat. vienetas	Kiekis
Barbitūrinės rūgšties dariniai	tab.	12
Benzodiazepinai, psichostimulatoriai	tab.	60
Dihidrokodeinas	g	1
Efedrino hidrochloridas	g	0,6
Etilmorfino hidrochloridas*	g	0,5
Kodeinas	g	1
Kodeino fosfatas	g	0,75
Kodeinas mišiniuose su nenarkotinėmis medžiagomis	tab.	30
Morfinas	g	1
Petidinas	g	0,5

Piritramidas (Dipidoloras)	g	1
Tilidinas	g	1,5
Trimeperidino hidrochloridas (Promedolis)	g	2

*Etilmorfino hidrochlorido vienu akių lašų ar tepalo receptu leidžiama išrašyti iki 1 g, pažymint „Specialus paskyrimas“ ir užrašą patvirtinant gydytojo parašu bei asmeniniu spaudu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [198](#), 1999-04-29, Žin., 1999, Nr. 39-1242 (1999-05-05), i. k. 0992250ISAK00000198

16. Inkurabiliems ligoniams narkotinių vaistų ir vaistinių medžiagų išrašymo normas, nurodytas 15 punkto lentelėje, leidžiama viršyti 3 kartus.

Ligonų sąrašus bei gydytojų, išrašančių narkotinius vaistus ir vaistines medžiagas, parašų ir asmeninių spaudų pavyzdžius sveikatos priežiūros įstaiga pateikia vaistinei, aprūpinančiai šiuos ligonius. Apie pakeitimus sąrašuose būtina laiku informuoti vaistinę.

17. Ligoniams, sergantiems létinėmis ligomis, barbitūrinės rūgšties darinių, benzodiazepinų, taip pat efedrino hidrochlorido (grynu ir mišiniuose su veikliosiomis vaistinėmis medžiagomis) galima išrašyti gydymo kursui, trunkančiam iki 1 mėnesio. Recepte būtina pažymeti „Specialus paskyrimas“, patvirtinti tai gydytojo parašu ir asmeniniu spaudu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [198](#), 1999-04-29, Žin., 1999, Nr. 39-1242 (1999-05-05), i. k. 0992250ISAK00000198

18. Draudžiama išrašyti narkotinius vaistus ir vaistines medžiagas ilgesniam kaip 7 dienų gydymo kursui.

19. Gydytojas, išrašydamas vaistinės medžiagos dozę, didesnę negu didžiausia vienkartė pagal galiojančią farmakopėją (Sveikatos apsaugos ministerijos 1995 06 01 įsakymas Nr. 286), privalo dozę parašyti žodžiu ir pažymeti šauktuku.

20. Gydytojo išrašyti receptai galioja:

- narkotiniams vaistams ir vaistinėms medžiagoms – 5 dienas;

- vaistų ir medicinos pagalbos priemonių, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, – 10 dienų;

- „Ilgalaikiam gydymui“ – iki 6 mėnesių;

- kitų vaistų – iki 1 mėnesio; jeigu galiojimo laikas nenurodytas, receptas galioja 1 mėnesį.

21. Gydytojams draudžiama neužpildytus receptų blankus tvirtinti asmeniniais spaudais bei juos pasirašyti.

22. Draudžiama ambulatoriškai besigydantiems ligoniams išrašyti receptus vaistams, kurie vartojami narkozei: alfentaniliui, dinitrogeno oksidui, etomidatui, fentaniliui, halotanui, isofluranui, ketaminui, metoheksitalio natriui, naloksonui, propanididui, propofoliui, sufentaniliui, tiopentalio natriui ir jų analogams.

23. Gydytojas, skirdamas vaistus ligoniams, sergantiems létinėmis ligomis, turi teisę išrašyti receptus, galiojančius iki 6 mėnesių ir suteikiančius lagoniui teisę gauti vaistus pakartotinai pagal tą patį receptą.

Ant recepto būtina pažymeti „Ilgalaikiam gydymui“, nurodyti vaistų išdavimo (pardavimo) iš vaistinės periodiškumą (išduoti kas savaitę, kas mėnesį ir pan.) ir tai papildomai patvirtinti parašu bei asmeniniu spaudu.

24. Receptuose „Ilgalaikiam gydymui“ neleidžiama išrašyti:

– pagal kiekį apskaitomų vaistų arba vaistineje gaminamų vaistų, kurių sudėtyje yra pagal kiekį apskaitomas vaistinės medžiagos (5 priedas), išskyrus vartojamus glaukomai ir kataraktai gydyti;

– anabolinių steroidų (6 priedas);

– migdomujų ir psichotropinių (anksiolitikų ir trankviliantų);

– kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų.

Punkto pakeitimai:

Nr. [198](#), 1999-04-29, Žin., 1999, Nr. 39-1242 (1999-05-05), i. k. 0992250ISAK00000198

25. Gydytojai, išrašydam i vaistus ir medicinos pagalbos priemones, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, vadovaujasi Lietuvos Respublikos įstatymais, Vyriausybės nutarimais ir kitais teisės aktais, nustatanciais jų kompensavimo tvarką.

Gydytojas gali išrašyti receptus vaistams ir medicinos pagalbos priemonėms, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, ambulatoriniams ligoniams ir ligoniams, besigydantiems dienos stacionare.

Punkto pakeitimai:

Nr. [673](#), 1997-12-11, Žin., 1997, Nr. 116-2973 (1997-12-19), i. k. 0972250ISAK00000673

26. Kompensacijos rūši gydytojas nustato remdamasis lengvatą pagrindžiančiu dokumentu ir pažymi recepte (apibraukdamas atitinkamą skaičių) bei pažymēdamas lengvatą pateisinančio dokumento pavadinimą ir numerį ambulatorijos arba stacionaro ligos istorijoje

Punkto pakeitimai:

Nr. [509](#), 1998-09-11, Žin., 1998, Nr. 81-2288 (1998-09-16), i. k. 0982250ISAK00000509

27. Recepto 3 formos blanke, be kitų reikalavimų, gydytojas išrašo:

- lagonio asmens kodą (vaikams, neturintiems asmens kodo, – gimimo liudijimo seriją ir numerį);
- ligos, kuriai gydyti išrašomas vaistas, kodą pagal 10-ają tarptautinę ligų klasifikaciją;
- personalinį gydytojo numerį

Punkto pakeitimai:

Nr. [509](#), 1998-09-11, Žin., 1998, Nr. 81-2288 (1998-09-16), i. k. 0982250ISAK00000509

28. Kompensuojamiems vaistams ir medicinos pagalbos priemonėms išrašyti receptai galioja apdraustojo arba draudžiamojo asmens teritorinės ligonių kasos veiklos ribose arba ten, kur jam buvo išrašytas receptas.

29. Gydytojai asmeniškai atsako už savo parašu ir asmeniniu spaudu patvirtintus receptus.

30. Receptas negalioja, jei jis išrašytas ne pagal šias taisykles, jeigu vaisto sudėtyje išrašytos tarpusavyje nesiderinančios vaistinės medžiagos ar pasibaigęs recepto galiojimo laikas.

Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministerijos
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348
2 priedas

VAISTŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) VAISTINĖSE TAISYKLĖS

1. Receptiniai vaistai išduodami (parduodami) tik pagal gydytojų receptus.

Be recepto galima parduoti vaistus, kurie įrašyti į „Lietuvos Respublikoje įregistruotų bereceptinių vaistų pagal ATC klasifikaciją sąrašą“, patvirtintą Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos 1996 09 23 įsakymu Nr. 166, taip pat homeopatinius vaistus, jeigu vaistinėje dirba farmacijos specialistas, akredituotas homeopatijai.

2. Jei gydytojas recepte viršijo didžiausią vienkartę vaisto ar vaistinės medžiagos dozę pagal galiojančią farmakopėją (Sveikatos apsaugos ministerijos 1995 06 01 įsakymas Nr. 286), bet neparaše jos žodžiu ir nepažymėjo šauktuką, farmacijos specialistas turi tai išsiaiškinti su gydytoju. Nepavykus išsiaiškinti, privalo dozę sumažinti iki pusės didžiausios vienkartės dozės pagal farmakopėją ir vėliau apie tai pranešti receptą išrašiusiam gydytojui.

3. Pasibaigus recepto galiojimo laikui, vaistai neišduodami (neparduodami).

4. Draudžiama išduoti (parduoti) narkotinius vaistus ir gryną etanolį pagal kitų miestų ir apskričių sveikatos priežiūros įstaigų gydytojų receptus.

Inkurabilius ligonius narkotiniai vaistais privalo aprūpinti ta narkotinius vaistus turinti vaistinė, kuriai sveikatos priežiūros įstaiga pateikia tokį ligonių sąrašus ir gydytojų, išrašančių narkotinius vaistus bei vaistines medžiagas, parašų ir asmeninių spaudų pavyzdžius.

5. Vaistų, išvardytų šio įsakymo 1 priedo 15, 16 ir 17 punktuose, galima išduoti ne daugiau, negu leidžiama įrašyti vienam lagoniui per kartą normos.

6. Jeigu recepte išrašyto vaisto dozių kiekis neatitinka gamintojo pakuotės, ją leidžiama išardyti taip, kad ant lagoniui išduodamos gamintojo pakuotės būtų gamintojo ženklinimas, žymintis vaisto pavadinimą, dozę, gamybos seriją, gamintoją, tinkamumo laiką.

Jei ardant vaisto pakuotę nėra galimiybės laikytis šiuo punktu nustatyto sąlygų, išduodama išrašytam vaisto dozių kiekiui artimiausia gamintojo pakuotė, bet ne mažesnė, negu nurodyta recepte

Punkto pakeitimai:

Nr. [673](#), 1997-12-11, Žin., 1997, Nr. 116-2973 (1997-12-19), i. k. 0972250ISAK00000673

7. Ambulatoriškai besigydantiems lagoniams pagal vieną receptą gryno etanolio ar kaip individualios gamybos vaisto sudedamosios dalies leidžiama išduoti iki 100 g nepriklausomai nuo koncentracijos.

8. Išdavus vaistus, kitoje recepto pusėje dedamas spaudas „Vaistai išduoti.....vaistinėje“, nurodant vaistinės (jos filialo) pavadinimą, vaistą išdavusiojo farmacijos specialisto vardą ir pavardę, datą. Įrašai turi būti patvirtinti vaistus išdavusiojo specialisto parašu.

Jeigu vaistai išduodami per pirminės sveikatos priežiūros įstaigą (medicinos punktą), kitoje recepto pusėje dedamas spaudas „Vaistai išduoti.....vaistinėje per..... medicinos punktą“. Nurodoma: vaistinės, vykdančios vaistų pardavimą per punktą, ir medicinos punkto pavadinimai, vaistų išdavimo data, vaistą išdavusiojo medicinos specialisto ir už kaimo gyventojų aprūpinimą atsakingo provizoriaus vardas ir pavardę, įrašus patvirtinant minėtų asmenų parašais.

Išduodant kompensuojamuosius vaistus, vaistinės farmacijos specialistas (medicinos punktuose – medicinos specialistas), papildomai užpildo 3 formos recepto 9,10,11,12 pozicijas. Vaistinėse, kuriose kompiuterizuota vaistų receptų apskaita, šie įrašai gali būti daromi kitoje recepto pusėje.

Punkto pakeitimai:

Nr. [198](#), 1999-04-29, Žin., 1999, Nr. 39-1242 (1999-05-05), i. k. 0992250ISAK00000198

9. Vaistinėje paliekami šių vaistų receptai:

- pagal kiekį apskaitomų bei individualios gamybos vaistų, iš kuriuos įeina pagal kiekį apskaitomų vaistinių medžiagų (5 priedas);
- vaistų, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų;
- migdomujų, psichotropinių, steroidinių hormonų, anabolinių steroidų, antibiotikų, antihistamininių vaistų;
- kitų vaistų, kurie išduoti per pirminės sveikatos priežiūros įstaigas (medicinos punktus).

Punkto pakeitimai:

Nr. [198](#), 1999-04-29, Žin., 1999, Nr. 39-1242 (1999-05-05), i. k. 0992250ISAK00000198

10. Išduodant (parduodant) individualios gamybos vaistus, kurių receptai paliekami vaistinėje, ligoniu išrašoma signatūra (7 priedas).

11. Išdavus (pardavus) vaistus pagal receptą „Ilgalaikiam gydymui“, receptas grąžinamas ligonui, o kitoje recepto pusėje spaudu pažymimas vaistinės pavadinimas, išduoto (parduoto) vaisto kiekis, išdavimo (pardavimo) data ir pasirašoma.

Vaistus pakartotinai galima išduoti (parduoti) ne dažniau, negu nurodyta recepte, ir jeigu nepasibaigęs recepto galiojimo laikas.

12. Be recepto išduodamų (parduodamų) vaistų galima parduoti ne daugiau kaip 2 savaičių gydymo kursui.

13. Vaikams iki 10 metų vaistinėje vaistai neišduodami (neparduodami).

Draudžiama išduoti vaikams iki 16 metų vaistus, kuriuos netinkamai vartojant gali išsvystyti priklausomybė nuo jų: narkotikus, migdomuosius, psichotropinius, steroidinius hormonus, antihistamininius vaistus, anabolinius steroidus bei etanolį.

14. Receptų saugojimo vaistinėje laikas:

5 metus saugomi – receptai, pagal kuriuos išduoti kompensuojamieji vaistai ir medicinos pagalbos priemonės;

3 metus – receptai, pagal kuriuos išduoti narkotiniai vaistai ir vaistai su narkotinėmis medžiagomis (išskyru pramoninės gamybos vaistus, kuriuose yra kodeino, tačiau jie neįrašyti į narkotinių vaistų sąrašą);

1 metus – receptai, pagal kuriuos išduoti psichotropiniai vaistai (LR sveikatos apsaugos ministerijos 1997 04 28 įsakymo Nr. 239 (Žin., 1997, Nr. 42-1042) priedo „Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašas“ III sąraše „Psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams“ išvardytos medžiagos ir jų preparatai), pagal kiekį apskaitomi ir individualios gamybos vaistai, kuriuose yra pagal kiekį apskaitomų vaistinių medžiagų (išskyru narkotinių vaistų ir vaistų su narkotinėmis vaistinėmis medžiagomis);

1 mėnesį – receptai, pagal kuriuos išduoti steroidiniai hormonai, anaboliniai steroidai, antidepresantai, antihistamininiai vaistai, antibiotikai ir per pirminės sveikatos priežiūros įstaigas (medicinos punktus) išduoti vaistai, kurie nereglementuoti kitomis šio punkto nuostatomis.

Pasibaigus saugojimo laikui, receptai sunaikinami nustatyta tvarka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [295](#), 1998-06-04, Žin., 1998, Nr. 56-1569 (1998-06-19), i. k. 0982250ISAK00000295

Nr. [198](#), 1999-04-29, Žin., 1999, Nr. 39-1242 (1999-05-05), i. k. 0992250ISAK00000198

15. Vaistai iš gyventojų atgal į vaistinę nepriimami ir kitais vaistais nekeičiami.

16. Jei kyla neaiškumų dėl recepte išrašyto vaisto pavadinimo, dozės ir pan., farmacijos specialistas privalo tai išsiaiškinti su receptą išrašiusi gydytoju (patikslinti vaisto pavadinimą, jo dozę, vaistinių medžiagų sederinamumą ir kt.). Nepavykus išsiaiškinti, ar išduoti (parduoti) vaistus, sprendžia farmacijos specialistas.

Gydytojai ir sveikatos priežiūros įstaigų vadovai informuojami apie neteisingai ar neįskaitomai išrašytus ir netaisyklingai įformintus receptus.

17. Jei vaistinėje nėra recepte išrašyto firminio vaisto, farmacijos specialistas, ligoniu sutikus, turi teisę išduoti kitą firminį vaistą, tačiau to paties kaip recepte išrašyta tarptautinio pavadinimo, nekeisdamas vaisto formos, dozės, dozių skaičiaus.

Jei vaistinėje nėra recepte išrašyto vaisto nurodyta doze, farmacijos specialistas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties kaip recepte išrašyta tarptautinio pavadinimo firminį vaistą kita doze, nekeisdamas vaisto formos ir vartojimo dažnumo. Išduotų dozių suma (veikliosios medžiagos kiekis) turi būti lygi recepte išrašytų dozių sumai (veikliosios medžiagos kiekui). Kompensuojamujų vaistų atveju galima keisti vieną kitu tik tuos vaistus, kuriems nustatyta ta pati bazinė kaina.

Šiaisiai atvejais farmacijos specialistas recepte nurodo faktiškai išduoto vaisto pavadinimą, formą, dozę ir dozių skaičių.

Papildyta punktu:

Nr. [198](#), 1999-04-29, Žin., 1999, Nr. 39-1242 (1999-05-05), i. k. 0992250ISAK00000198

18. Vaistinės tvarko kompensuojiams vaistams ir medicinos pagalbos priemonėms išrašytų receptų apskaitą bei sutartyje tarp vaistinės ir teritorinės ligonių kasos numatytomis sąlygomis pateikia joms sąskaitas, kuriose nurodo receptų skaičių bei kompensacijos sumą. Receptai paliekami vaistinėje.

Teritorinės ligonių kasos šias sąskaitas apmoka tarpusavio sutartyje numatytomis sąlygomis.

Teritorinės ligonių kasos apmoka faktiškai išduotų vaisto dozių (pakuotės) bazinę kainą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [673](#), 1997-12-11, Žin., 1997, Nr. 116-2973 (1997-12-19), i. k. 0972250ISAK00000673

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [198](#), 1999-04-29, Žin., 1999, Nr. 39-1242 (1999-05-05), i. k. 0992250ISAK00000198

Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministerijos
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348
3 priedas

1 forma

Istaiga, įmonė (spaudas)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija
RECEPTAS	
Suaugusiam, vaikui	
Ligonis _____ (vardas, pavardė, gimimo metai)	
_____ (adresas arba medicininės kortelės Nr.)	
Kaina	Rp.:
Receptas išrašytas 199 ____ m. _____ mén. ____ d.	
Galioja	
Gydytojo spaudas _____ (pavardė, telefonas)	

2 forma

Istaiga, įmonė
(spaudas)

Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos
ministerija

SPECIALUSIS RECEPTAS

Serija..... Nr.....

suaugusiam

vajkui

Ligonis

(vardas, pavardė, asmens kodas)

--	--	--	--	--	--	--	--

(adresas arba medicininės kortelės Nr.....)

Sveikatos priežiūros įstaigos kodas

--	--	--	--	--	--	--

Kaina Rp.:

Gydytojas

(vardas, pavardė, kodas)

--	--	--	--

Išrašymo data

--	--	--	--	--	--

Vaisto išdavimo data

--	--	--	--	--	--	--

Galioja 5 dienas

Gydytojo spaudas, parašas,
telefonas

**Ypatingos apskaitos dokumentas
Taisytai draudžiama**

PATVIRTINTA
 Lietuvos Respublikos
 sveikatos apsaugos ministerijos
 1998 09 11 áskymu Nr.509

3 forma

Ástaiga, ámonë (spaudas)	Valstybinë ligoniø kasa	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija														
RECEPTAS	serija.....Nr.....															
<hr/>																
1. Ligonis (vardas, pavardë, asmens kodas)																
<hr/>																
2. Adresas..... (miestas, rajonas, kaimas, gatvë, namo Nr., buto Nr.)																
<hr/>																
3. Kompensacijos rûðis (reikiama skaitmenáapibraukti):	4. Ligos kodas <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> TLK 10															
<table border="1"> <tr><td>1 Vaikui</td><td>5 Vaikui</td></tr> <tr><td>2 Invalidui</td><td>6 Invalidui</td></tr> <tr><td>3 Liga pagal</td><td>7 Pensininkui</td></tr> <tr><td>sàraða</td><td>8 Kitos</td></tr> <tr><td>4 Kitos</td><td></td></tr> <tr><td>100% bazinës</td><td>80% bazinës</td></tr> <tr><td>kainos</td><td>kainos</td></tr> </table>	1 Vaikui	5 Vaikui	2 Invalidui	6 Invalidui	3 Liga pagal	7 Pensininkui	sàraða	8 Kitos	4 Kitos		100% bazinës	80% bazinës	kainos	kainos	<hr/>	
1 Vaikui	5 Vaikui															
2 Invalidui	6 Invalidui															
3 Liga pagal	7 Pensininkui															
sàraða	8 Kitos															
4 Kitos																
100% bazinës	80% bazinës															
kainos	kainos															
<hr/>																
Rp:																
<hr/>																
5. Gydytojo numeris	9. (iðduoto vaisto pavadinimas ir kaina) <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Lt															
6. Iðraðymo data $\square\square\ \square\square\ \square\square$	10. Kompensuojama kaina <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Lt															
7. Receptas galioja.....dienø	11. Pacientas sumokëjo <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Lt															
8. Gydytojo spaudas, paraðas, telefonas	12. Vaisto iðdavimo data $\square\square\ \square\square\ \square\square$															

Formos pakeitimai:

Nr. 509, 1998-09-11, Žin., 1998, Nr. 81-2288 (1998-09-16), i. k. 0982250ISAK00000509

Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministerijos
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348
4 priedas

RECEPTUOSE VARTOTINOS SANTRUMPOS

aa	ana	po lygiai
ac., acid.	Acidum	rūgštis
ad us. ext.	ad usum externum	vartoti išoriškai
ad us. int.	ad usum internum	vartoti į vidų
ad us. propr.	ad usum proprium	vartoti pačiam
amp.	ampulla	ampulė
aq.	aqua	vanduo
aq. destill.	aqua destillata	distiliuotas vanduo
aq. pro inject.	aqua pro injectionibus	injekcijų vanduo
bacill.	bacillus	lazdelė
but.	butyrum	sviestas
comp.	compositus, -a, -um	sudėtinis
caps.	capsula	kapsulė
caps. amyl.	capsula amylacea	krakmolo kapsulė
caps. gelat.	capsula gelatinosa	želatinos kapsulė
chart. cer.	charta cerata	vaškinis popierius
chart. paraff.	charta paraffinata	parafininis popierius
conc.	concentratus, -a, -um	koncentruotas
cort.	cortex	žievė
crist.	cristallisatus, -a, um	kristalinis
D.	Da, Detur	duok, tebūnie duota
D. S.	Da, Signa	duok, pažymėk
D. t. d.	Da tales doses	duok tokį dozių
D. t. d. N.	Da tales doses numero	duok tiek tokį dozių
	Dentur tales doses	tegu bus duota tiek dozių
dec.	decoctum	nuoviras
drag.	dragee	dražetė
dil.	dilutus, -a, -um	praskiestas, -a
div. in p. aeq.	divide in partes aequales	padalink į lygias dalis
empl	emplastrum	pleistras
emuls.	emulsum	emulsija
extr.	extractum	ekstraktas
f.	fiat, fiant	tepasidaro
flor.	flores	žiedai
fol.	folium	lapas
fluid.	fluidus, -a, -um	skystas
fruct.	fructus	vaisius
gelat	gelatinosus	želatinos
glob. vag.	globulus vaginalis	globulė
gran.	granulum, -i	granulė
gtt.	gutta, guttae	lašas, lašai
herb.	herba	žolė
in amp.	in ampullis	ampulėmis
in caps. amyl.	in capsulis amylaceis	krakmolo kapsulėmis
in caps. gelat.	in capsulis gelatinosus	želatinos kapsulėmis

inf	infusum	užpilas
inj.	injectio, -ionis	injekcija
isoton.	isotonicus, -a, -um	izotoninis
i. m.	intra musculum	į raumenis
i. v.	intra venum	į veną
in obl.	in oblatis	oblatėmis
in tab.	in tabulettis	tabletėmis
lin.	linimentum	linimentas
liq.	liquor	skystis
m.	massa	masė
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 miltelis
ml	millilitrum	mililitras
mixt.	mixtura, -ae	mikstūra
muc.	mucilago	gleivės
N.	numero	skaičius
obd.	obductus, -a, -um	padengtas, -a
obl. amyl.	oblata amylacea	krakmolo kapsulė
ol.	oleum, oleosus, -a, -um	aliejas, aliejinis
ovul.	ovulum	kiaušinio formos žvakutė (ovulė)
past.	pasta	pasta
pess.	pessarium	liežuvėlio formos žvakutė (pesarija)
physiol.	physiologicus, -a, -um	fiziologinis
pil.	pilula	piliulė
praec.	praecipitatus	nusodintas
pulv.	pulvis	milteliai
P. I.	Praescriptio Internationalis	tarptautinis paskyrimas
q. s.	quantum satis	kiek reikia
r., rad.	radix	šaknis
Rp.	Recipe	paimk
rectif.	rectificatus	rektifikuotas (išvalytas)
Rep.	Repete, Repetatur	pakartok, tebus pakartota
rhiz.	rhizoma	šakniastiebis
S.	Signa, Signetur	pažymėk, tebūnie pažymėta
sem.	semen	sėkla
simpl.	simplex	paprastas
sir.	sirupus	sirupas
sol.	solutio	tirpalas
sp.	species	vaistažolių mišiniai, arbatos
spir.	spirituosus, -a, -um	etanolinis
steril.	sterilisa	sterilizuok
supp.	suppositorium	žvakutė
susp.	suspensio	suspensija
tab.	tabulleta	tabletė
tr.	tritus	sutrintas
tinct.	tinctura	tinktūra, etanolinė ištrauka
UA	unitas activitatis	veikimo vienetas

UI	unitas internationalis	tarptautinis vienetas
ung.	unguentum	tepalas
vitr.	vitrum	stiklinis indas

Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministerijos
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348
5 priedas

**VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ IR VAISTŲ, PAGAL KIEKĮ APSKAITOMŲ ĮMONĖSE,
TURINČIOSE LICENCIJĄ FARMACINEI VEIKLAI, BEI SVEIKATOS PRIEŽIŪROS
ĮSTAIGOSE,
SARAŠAS**

1. Atropino sulfatas.
 2. Efedrino hidrochloridas (milteliai, tabletės, tirpalas).
 3. Etanolis.
 4. Klonidinas (milteliai, tabletės, tirpalai).
 5. Narkotiniai vaistai ir vaistinės medžiagos (Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos 1997 m. kovo 14 d. patvirtintas „Lietuvos Respublikoje įregistruotų narkotinių ir psichotropinių vaistų sąrašas“).
-

Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministerijos
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348
6 priedas

LIETUVOS RESPUBLIKOJE ĮREGISTRUOTŲ ANABOLINIŲ STEROIDŲ SĄRAŠAS

1. Nandrolone phenylpropionate (Nerobolil).
2. Nandrolone decanoate (Retabolil).

PASTABA. Visi vaistų sąrašai (5 ir 6 priedai) atskiru įsakymu gali būti papildomi naujai įregistruotais, atitinkamu veikimu pasižyminčiais vaistais.

Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministerijos
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348
7 priedas

SIGNATŪROS PAVYZDŽIAI:

<p>ISVIRŠINIAI</p> <p>Geltona spalva</p>	<p>Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas vaistinė. Recepto Nr.</p> <p>Ligonio vardas, pavardė, amžius</p> <p>Vartojimo būdas</p> <p>Gydytojo vardas, pavardė</p> <p>Data Kaina</p>	Saugoti nuo vaikų!
<p>VIDINIAI</p> <p>Žalia spalva</p>	<p>Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas vaistinė. Recepto Nr.</p> <p>Ligonio vardas, pavardė, amžius</p> <p>Vartojimo būdas</p> <p>Gydytojo vardas, pavardė</p> <p>Data Kaina</p>	Saugoti nuo vaikų!
<p>INJEKCIJOMS</p> <p>Mėlyna spalva</p>	<p>Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas vaistinė. Recepto Nr.</p> <p>Ligonio vardas, pavardė, amžius</p> <p>Vartojimo būdas</p> <p>Gydytojo vardas, pavardė</p> <p>Data Kaina</p>	Saugoti nuo vaikų!
<p>Gamino _____ Rp.: _____</p> <p>Tikrino _____</p> <p>Išdavė _____</p> <hr/>		

Pakeitimai:

1.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [506](#), 1997-09-23, Žin., 1997, Nr. 91-2295 (1997-10-07), i. k. 0972250ISAK00000506
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 dalinio pakeitimo
2.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [673](#), 1997-12-11, Žin., 1997, Nr. 116-2973 (1997-12-19), i. k. 0972250ISAK00000673
Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 dalinio pakeitimo
3.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [701](#), 1997-12-22, Žin., 1997, Nr. 119-3129 (1997-12-31), i. k. 0972250ISAK00000701
Dėl SAM 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 ir 1997 07 02 įsakymų Nr. 366, 367 dalinio pakeitimo
- 4.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [295](#), 1998-06-04, Žin., 1998, Nr. 56-1569 (1998-06-19), i. k. 0982250ISAK00000295

Dėl LR Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 07 19 įsakymo Nr. 348 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse" dalinio pakeitimo

5.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [509](#), 1998-09-11, Žin., 1998, Nr. 81-2288 (1998-09-16), i. k. 0982250ISAK00000509

Dėl SAM 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 dalinio pakeitimo ir papildymo

6.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [198](#), 1999-04-29, Žin., 1999, Nr. 39-1242 (1999-05-05), i. k. 0992250ISAK00000198

Dėl SAM 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse" dalinio pakeitimo

7.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [569](#), 1999-12-31, Žin., 2000, Nr. 4-109 (2000-01-14), i. k. 0992250ISAK00000569

Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse" dalinio pakeitimo