

LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO

ĮSAKYMAS 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. Tvirtinu 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.
2. Nuo 2002 m. birželio 1 d. laikau netekusiais 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.

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. L e i d ž i u laikinai, kol baigsis senojo pavyzdžio 3 formos receptų blankų atsargos, bet ne ilgiau kaip iki 2002 m. birželio 1 d., kompensuojamuosius vaistus ir medicinos pagalbos priemonės išrašyti senojo pavyzdžio 3 formos receptų blankuose, laikantis šio įsakymo 2 punkte nurodytais teisės aktais patvirtintų receptų rašymo bei vaistų išdavimo taisyklių.

5. P a v e d u įsakymo vykdymą kontroliuoti viceministrui Eduardui Bartkevičiui.

SVEIKATOS
APSAUGOS MINISTRAS

KONSTANTINAS ROMUALDAS DOBROVOLSKIS

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. **ekstemporalūs vaistai** – vaistinėje pagal gydytojų receptus pagaminti vaistai;
 - 4.2. **gyvybiškai būtini vaistai** – pavieniams ligoniams gydyti būtini vaistai, išrašomi ir tiekiami sveikatos apsaugos ministro nustatyta tvarka;
 - 4.3. **kompensuojamieji vaistai** – vaistai, kurių įsigijimo išlaidos arba jų dalis gyventojams kompensuojamos iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto ir kurie įrašyti į Kompensuojamųjų vaistų bazinių kainų kainyną;
 - 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. **narkotiniai vaistai** – vaistinės medžiagos ir jų preparatai, įrašyti į sveikatos apsaugos ministro įsakymu tvirtinamų Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų II sąrašą (Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams);
 - 4.6. **narkotinių ir psichotropinių medžiagų I kategorijos pirmtakai (prekursoriai)** – į sveikatos apsaugos ministro įsakymu tvirtinamą Narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) sąrašą įrašytų I kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) vaistinės medžiagos ir jų preparatai;
 - 4.7. **nereceptiniai vaistai** – vaistai, įrašyti į Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba) viršininko patvirtintą Nereceptinių vaistų sąrašą ir parduodami vaistinėje be recepto;
 - 4.8. **psichotropiniai vaistai** – vaistinės medžiagos ir jų preparatai, įrašyti į sveikatos apsaugos ministro įsakymu tvirtinamų Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų III sąrašą (Psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams);
 - 4.9. **receptas** – nustatytos formos dokumentas, kurį išrašo gydytojas arba medicinos punktuose dirbantis bendruomenės slaugytojas, skirdamas vaistus ir/ar medicinos pagalbos priemones;
 - 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. **vaistai** – Farmacinės veiklos įstatyme apibrėžta sąvoka, šiose taisyklėse apimanti tik žmonėms skirtus vaistus ir vaistines medžiagas;

4.12. **vaistinė** – visuomenės vaistinė ar jos filialas bei visuomenės gamybinė vaistinė ar jos filialas.

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 išimties atveju gali būti naudojamas 3 formos (išimties atvejams) seno pavyzdžio blankas. Tokį receptą gydytojas išrašo tuomet, kai apdraustasis neturi kompensuojamųjų vaistų paso, o vaisto neskyrimas gali sukelti grėsmę gyvybei.

8. Recepto 2 ir 3 formos blankai bei kompensuojamųjų vaistų pasas yra griežtos apskaitos dokumentai.

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 užpildyti 1 ir 2 formos receptus mėlynu rašalu arba mėlynu tušinuku, įskaitomai ir tiksliai pildyti visas skiltis: pažymėti (pabraukti) vaikui (iki 16 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.

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

12. Įrašus recepte taisyti draudžiama.

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: gatavų vaistų nurodomi prekiniai pavadinimai. Ekstemporalinių vaistų sudedamosios dalys rašomos lotynų kalba, pirmiausia nurodant pagrindinę vaistinę medžiagą, pvz., narkotinę, po to kitas. Vaistų pavadinimų trumpinti negalima;

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

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

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

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

- 13.7. nurodomas vartojimo dažnumas: kiek kartų per dieną, kas kiek valandų ir t. t.;
- 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 neužpildytus receptų blankus.

16. Viena 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. Viena recepto blanke galima išrašyti kelis homeopatinis vaistus.

20. Receptai, kuriuose išrašomi gyvybiškai būtini vaistai, turi būti patvirtinti ASPĮ vadovo parašu ir pažymėti „Gyvybiškai būtinas vaistas“.

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. narkotinių ir psichotropinių medžiagų I kategorijos pirmtakų (prekursorių);

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, sevoflurano, tiopentalio.

24. Gydytojų išrašyti receptai galioja:

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

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

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

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

25. Gydytojai asmeniškai atsako už išrašytus ir parašu bei asmeniniu spaudu patvirtintus receptus.

26. Receptas negalioja, jei jis išrašytas nesilaikant šių taisyklių, jei išrašytos tarpusavyje nesuderinamos vaistinės medžiagos, jei pasibaigęs jo galiojimo terminas.

Papildomi narkotinių ir psichotropinių vaistų išrašymo reikalavimai

27. Narkotiniai vaistai – grynai ir mišiniuose – išrašomi 2 formos specialiajame recepto blanku, 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 psichotropinių medžiagų kiekis turi neviršyti:

Vaisto ar vaistinės medžiagos pavadinimas	Mato vnt.	Kiekis
Dihidrokodeinas	g	3
Kodeinas	g	3
Kodeinas mišiniuose su nenarkotinėmis vaistinėmis medžiagomis	tabl.	30
Morfinas	g	2
Petidinas	g	1
Psichotropiniai vaistai:		
barbitūrinės rūgšties dariniai	amp., tabl.	20
benzodiazepinai (raminamieji,	amp.	30
anksiolitikai)	tabl.	60

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. Negalima išrašyti narkotinių vaistų ilgesniam kaip 7 dienų gydymo kursui, išskyrus narkotinių vaistų transdermines terapines sistemas (TTS), kurių leidžiama išrašyti iki 30 dienų gydymo kursui.

34. Ligoniams, sergantiems lėtinėmis ligomis, grynų psichotropinių vaistų (migdomųjų, trankvilantų) 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, dozuotė, vartojimo būdas ir gydymo kurso pabaigos data), kurių gydymo kursai vaistų paso keitimo metu dar nėra pasibaigę.

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

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.

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 rašyti 3 formos receptus įskaitomai tušinuku ir tiksliai užpildyti visas skiltis: 1 punkte nurodyti kompensacijos rūšies 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 jo galiojimo pabaigą (atsižvelgiant į 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 data, 8 punkte – Sveikatos apsaugos ministerijos nustatytą gydytojo numerį, 9 punkte gydytojas pasirašo receptą ir jį patvirtina asmeniniu spaudu (spaudu bei parašu turi būti patvirtinti abu tuo pačiu numeriu pažymėti receptų blankai) bei nurodo telefono numerį (kuriuo galima susisiekti su receptą išrašiusiu gydytoju).

50. Įrašus kompensuojamųjų vaistų paso 3 formos receptuose taisyti draudžiama.

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

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

53. Draudžiama tą patį kompensuojamąjį vaistą bendriniu pavadinimu ar MPP iš karto išrašyti keliuose 3 formos receptuose, išskyrus teisės aktais numatytus atvejus.

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

55. Kompensuojamieji vaistai rašomi prekiniais pavadinimais.

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; vaistų, skiriamų šiems ligoniams pirmą kartą, galima išrašyti iki 1 mėnesio trukmės gydymo kursui. Vėliau, įsitikinus, kad vaistai veiksmingi, jų galima skirti gydymo kursui, trunkančiam iki 3 mėnesių. 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.

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

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

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

61. Kompensuojamiesiems vaistams ir MPP išrašyti receptai galioja apdraustąjį asmenį aptarnaujančios TLK teritorijoje arba TLK, kurioje yra ASPĮ, išrašiusi receptą, teritorijoje.

62. Išrašydamas kompensuojamųjų vaistų, gydytojas turi informuoti apdraustąjį apie jų kainas ir nustatytas priemokas.

63. Jei apdraustasis neturi kompensuojamųjų vaistų paso, tačiau kompensuojamasis vaistas jam būtinas, t. y. neskyrus vaisto gali kilti grėsmė gyvybei, naudojamas 3 formos (išimties atvejams) receptas. Kompensuojamųjų vaistų 3 formos (išimties atvejams) recepto blanke vienu kartu galima išrašyti gydymo kursui, trunkančiam iki 7 dienų. Šio recepto išrašymas turi būti suderintas su TLK.

64. Gydytojas 3 formos recepto blanke (išimties atvejams) turi pildyti 1–10 punktus bei tvirtinti receptą ASPĮ antspaudu. Per 3 darbo dienas gydytojas turi pateikti TLK apdraustojo (ar jį globojančio asmens) paaiškinimą bei savo paaiškinimą, kodėl buvo išrašytas 3 formos (išimties atvejams) receptas. Apdraustojo (ar jį globojančio asmens) paaiškinime turi būti nurodyta apdraustojo vardas, pavardė, asmens kodas, adresas, telefonas bei priežastis, dėl kurios buvo išrašytas 3 formos (išimties atvejams) receptas. Gydytojo paaiškinime turi būti nurodytas apdraustojo vardas, pavardė, asmens kodas, adresas, vaisto pavadinimas, stiprumas, dozuotė, kiekis, vartojimo dažnumas, gydymo kurso trukmė, 3 formos recepto blanko serija ir numeris, receptą išrašiusio gydytojo specialybės kodas, asmens ambulatorinio gydymo apskaitos kortelės numeris ar išvykusio iš stacionaro asmens statistinės kortelės numeris, gydytojo vardas, pavardė, ASPĮ pavadinimas ir priežastis, dėl kurios buvo išrašytas 3 formos (išimties atvejams) receptas.

III. VAISTŲ IŠDAVIMAS (PARDAVIMAS) VAISTINĖSE

Bendrieji reikalavimai

65. Vaistų vaistinėje turi teisę išduoti (parduoti) tik farmacijos specialistas.
66. Vaistinėje turi būti pigiausių to paties bendrinio pavadinimo vaistų, esančių didmeninės prekybos rinkoje.
67. Receptiniai vaistai išduodami (parduodami) tik pagal gydytojo receptus.
68. Nereceptiniai vaistai parduodami be recepto. Vienu kartu nereceptinių vaistų galima parduoti ne ilgesniam kaip 1 mėnesio gydymo kursui.
69. Vaikams iki 10 metų vaistai neišduodami (neparduodami).
70. Vaikams iki 16 metų draudžiama išduoti (parduoti) vaistų, kuriais piktnaudžiaujant gali išsivystyti priklausomybė ar toksikomanija: narkotinių ir psichotropinių vaistų, narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių), etanolio ir jo tirpalų, klonidino, tramadolio, antidepresantų, antihistamininių vaistų. Farmacijos specialistas turi teisę paprašyti, kad receptą pateikęs asmuo parodytų asmens dokumentą.
71. Ligoniams pagal vieną receptą gyno etanolio ar kaip ekstemporalaus vaisto sudedamosios dalies leidžiama išduoti ne daugiau kaip 100 ml, nepriklausomai nuo koncentracijos.
72. 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.
73. Jei vykdant 72 punkto reikalavimus neįmanoma išardyti pakuotės taip, kad būtų išduotas tikslus išrašytas vaisto dozuočių kiekis, leidžiama išduoti panašų, bet ne mažesnį, nei nurodyta recepte, vaistų kiekį.
74. Parduodant vaistus pagal 1 formos receptų blankus:
 - 74.1. jei vaistinėje nėra recepte nurodyto prekinio pavadinimo vaisto, farmacijos specialistas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties bendrinio pavadinimo vaistą kitu prekinio pavadinimu, nekeisdamas vaisto formos, stiprumo, dozuočių skaičiaus;
 - 74.2. jei vaistinėje nėra recepte nurodyto stiprumo vaisto, farmacijos specialistas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties bendrinio pavadinimo kito stiprumo vaistą, nekeisdamas vaisto formos bei vartojimo dažnumo. Išduodamas vaistinės medžiagos kiekis turi atitikti išrašytą vaistinės medžiagos kiekį;
 - 74.3. farmacijos specialistas, keisdamas išrašyto vaisto prekinį pavadinimą, stiprumą ar dozuočių kiekį, recepte turi nurodyti faktiškai išduoto vaisto prekinį pavadinimą, stiprumą bei dozuočių kiekį.
75. Jei asmens kreipimosi metu vaistinėje nėra reikiamo vaisto (esančio didmeninės prekybos rinkoje), jam sutikus, receptas užregistruojamas vaistinėje ir vaistai pristatomi: miestuose – ne vėliau kaip per 2, rajonų centruose – per 3, miesteliuose ir kaimuose – per 4 dienas. Užregistravus vaistą vaistinėje, ant recepto pažymima, kad vaistas užsakytas, bei nurodoma užsakymo data.
76. Jei pateikiamas receptas su žyma „Gyvybiškai būtinas vaistas“, vaistinė turi užregistruoti vaistą ir nedelsiant užsakyti jį vienoje iš vaistų platinimo įmonių, turinčių teisę tiekti gyvybiškai būtinus vaistus pavieniams ligoniams gydyti.
77. Išduodant vaistų, ant recepto nurodomos vaistų kainos, kitoje recepto pusėje dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (jos filialo) pavadinimas, vaistų išdavimo data, vaistą išdavusio farmacijos specialisto vardas, pavardė ir parašas.

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

79. Išdavus vaistus, negražinami ir vaistinėje paliekami šių vaistų receptai:

79.1. įrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPI, sąrašą;

79.2. ektemporalinių vaistų, kurių sudėtyje yra vaistinių medžiagų, įrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPI, sąrašą;

79.3. kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių;

79.4. psichotropinių vaistų;

79.5. narkotinių ir psichotropinių medžiagų I kategorijos pirmtakų (prekursorių);

79.6. antibiotikų;

79.7. dimedrolio (difenhidramino).

80. Išduodant (parduodant) ektemporalinių vaistų, kurių receptai paliekami vaistinėje, ligoniui išrašoma signatūra.

81. 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.

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

83. 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 farmacijos specialisto vardas ir pavardė bei jų parašai. Receptai paliekami pirminės sveikatos priežiūros įstaigoje ir perduodami vaistinei, aprūpinančiai gyventojus per šią įstaigą.

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

85. Receptai vaistinėje saugomi:

85.1. 5 metus – išrašyti 3 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti kompensuojamieji vaistai ir medicinos pagalbos priemonės;

85.2. 3 metus – išrašyti 2 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti narkotiniai vaistai ir vaistai, kurių sudėtyje yra narkotinių vaistinių medžiagų (išskyrus 1 formos blankus, kuriuose išrašyti pramoninės gamybos vaistai, kurių sudėtyje yra kodeino ar etilmorfino);

85.3. 1 metus – išrašyti 1 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti: vaistai, įrašyti į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPI, sąrašą; ektemporalūs vaistai, kurių sudėtyje yra vaistinių medžiagų, įrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įstaigose, įmonėse, sąrašą (išskyrus narkotinių vaistų ir vaistų, kurių sudėtyje yra narkotinių vaistinių medžiagų); psichotropiniai vaistai; narkotinių ir psichotropinių medžiagų I kategorijos pirmtakai (prekursoriai); gyvybiškai būtini vaistai;

85.4. 1 mėnesį – išrašyti 1 formos blankuose, pagal kuriuos išduota dimedrolio, antibiotikų, vaistų, išduotų per pirminės sveikatos priežiūros įstaigas (medicinos punktus), nereglamentuoti kitomis šio punkto nuostatomis.

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

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

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

Papildomi narkotinių ir psichotropinių vaistų išdavimo reikalavimai

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

90. Draudžiama išduoti (parduoti) narkotinių vaistų pagal kitų miestų ir apskričių sveikatos priežiūros įstaigų gydytojų išrašytus receptus.

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

Papildomi kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių išdavimo reikalavimai

92. Išduodamas kompensuojamųjų vaistų ir MPP, farmacijos specialistas turi informuoti apdraustąjį apie vaistų kainas ir nustatytas priemokas.

93. Draudžiama išduoti kompensuojamųjų vaistų ir MPP, jei kartu su kompensuojamųjų vaistų pasu nepateikiamas apdraustojo, kuriam išduotas šis kompensuojamųjų vaistų pasas, asmens dokumentas su nuotrauka. Išduodant kompensuojamųjų vaistų, skirtų vaikams, turi būti pateiktas vaiko gimimo liudijimas. PSDF biudžeto išlaidos, susijusios su šio punkto reikalavimų nesilaikymu, vertinamos kaip PSDF biudžetui padaryta žala, kuri išskaičiuojama iš minėtų reikalavimų nesilaikiusios vaistinės.

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

95. Farmacijos specialistas gali išduoti kompensuojamųjų vaistų ir MPP tik pagal 3 formos receptus, išrašytus laikantis nustatytų reikalavimų.

96. Išduodant kompensuojamųjų vaistų turi būti užpildomi 3 formos recepto blanko 10–16 punktai: 10 punkte – nurodytas išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis, 11 punkte – nurodyta data, iki kurios pakaks išduoto vaisto (t. y. nurodyta paskutinė diena, kai suvartojama visa paros dozė), 12 punkte – išduoto vaisto mažmeninė kaina, 13 punkte – paciento sumokėta kaina, 14 punkte – kompensuojama suma, 15 punkte – vaisto išdavimo data, 16 punkte nurodomas vaistinės spaudas, vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas. Spaudu bei parašu turi būti patvirtinti abu tuo pačiu eilės numeriu pažymėti receptų blankai. Pirmasis recepto blankas paliekamas vaistinėje. Antrasis blankas neišplėšiamas, lieka vaistų pase, prie jo prisegamas kasos čekis. Jeigu vaistinėje vykdoma kompiuterizuota vaistų receptų apskaita, šie įrašai gali būti daromi kitoje recepto pusėje (įrašai turi būti ant abiejų tos pačios serijos ir tuo pačiu eilės numeriu pažymėtų receptų blankų; jei nėra tokios galimybės, įrašai blanke, kuris lieka kompensuojamųjų vaistų pase, įrašomi ranka; jei prie antrojo recepto prisegtame čekyje pateikiama informacija, kuri turi būti nurodyta 12–15 punktuose, šie punktai antrajame receptų blanke gali būti nepildomi).

97. Jei vaistinėje nėra recepte nurodyto stiprumo kompensuojamojo vaisto, farmacijos specialistas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties prekinio 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.

98. Farmacijos specialistas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties bendrinio pavadinimo kompensuojamąjį vaistą kitu prekinio pavadinimu, 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.

99. Farmacijos specialistas recepte turi nurodyti faktiškai išduoto vaisto prekinį pavadinimą, stiprumą bei dozuočių kiekį.

100. Išduodamas kompensuojamuosius vaistus pagal 3 formos receptus (išimties atvejams), farmacijos specialistas pildo recepto blanko 11–14 punktus. Šio recepto kopija, patvirtinta vaistinės spaudu ir įgalioto asmens parašu, bei sąskaita-faktūra, kurioje nurodytas asmens, gavusio vaistą, vardas, pavardė ir parašas, pateikiama TLK.

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

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 97, 98 ir 100 punktais nustatytais atvejais kompensuojamuosius vaistus gali išduoti tik farmacijos specialistas.

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.

104. TLK apmoka faktiškai išduotų vaisto dozuočių bazinę kainą ir išduotų medicinos pagalbos priemonių mažmeninę kainą sutartyje su vaistine numatytomis sąlygomis.

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

(Receptų blankų formų pavyzdžiai)

1 forma

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

Pastaba. Blankas turi būti spausdinamas ant balto popieriaus.

2 forma

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

3 forma

3 forma																			
RECEPTAS Nr. 000000000																			
																			
1. Kompensacijos rūšies kodas		2. Gydytojo specialybės kodas																	
3. Ligos kodas pagal TLK-10		4. AAGA arba ISAS kortelės Nr.																	
5. Galioja nuo <table style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td></tr><tr><td style="font-size: 8px;">(metai,</td><td style="font-size: 8px;">mėnuo,</td><td style="font-size: 8px;">diena)</td><td></td></tr></table> iki <table style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td></tr><tr><td style="font-size: 8px;">(metai,</td><td style="font-size: 8px;">mėnuo,</td><td style="font-size: 8px;">diena)</td><td></td></tr></table>								(metai,	mėnuo,	diena)						(metai,	mėnuo,	diena)	
(metai,	mėnuo,	diena)																	
(metai,	mėnuo,	diena)																	
6. ASF įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas)																			
Rp.:																			
7. Išrašymo data <table style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td></tr><tr><td style="font-size: 8px;">(metai,</td><td style="font-size: 8px;">mėnuo,</td><td style="font-size: 8px;">diena)</td><td></td></tr></table>								(metai,	mėnuo,	diena)									
(metai,	mėnuo,	diena)																	
8. SAM nustatytas gydytojo numeris <table style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td></tr></table>																			
9. Gydytojo spaudas, parašas, telefonas																			
10. _____ (išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis)																			
11. Vaisto pakanka iki <table style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td></tr><tr><td style="font-size: 8px;">(metai,</td><td style="font-size: 8px;">mėnuo,</td><td style="font-size: 8px;">diena)</td><td></td></tr></table>								(metai,	mėnuo,	diena)									
(metai,	mėnuo,	diena)																	
12. Mažmeninė kaina <table style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td></tr></table> Lt								13. Paciento sumokėta suma <table style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td></tr></table> Lt											
14. Kompensuojama kaina <table style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 20px; height: 15px;"></td></tr></table> Lt								15. Vaisto išdavimo data <table style="display: inline-table; border-collapse: collapse;"><tr><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td><td style="border: 1px solid black; width: 15px; height: 15px;"></td></tr><tr><td style="font-size: 8px;">(metai,</td><td style="font-size: 8px;">mėnuo,</td><td style="font-size: 8px;">diena)</td><td></td></tr></table>						(metai,	mėnuo,	diena)			
(metai,	mėnuo,	diena)																	
16. Vaistinės spaudas, vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas																			

3 forma (išimties atvejams)

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

RECEPTAS serija Nr.

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

.....
(vardas, pavardė)

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

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

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

5. Ligos kodas TLK 10 □ □ □ □

6. Kompensacijos rūšis (reikiamą skaitmenį apibraukti):

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

Rp:

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

PATVIRTINTA

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

KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ PASAS

Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministerija
Valstybinė ligonių kasa

KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ PASAS

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

(vardas, pildoma didžiosiomis raidėmis)

(pavardė, pildoma didžiosiomis raidėmis)

Asmens kodas (11 ženklų)



Pildoma, jei nėra asmens kodo – _____

Gimimo data _____
(metai, mėnuo, diena)

Dokumentas išduotas Lietuvos Respublikoje: taip ☐ ne ☐

Dokumento tipas: gimimo liudijimas ☐ pasas ☐ kitas ☐

Serija _____ Nr. _____

(deklaruojamoji gyvenamoji vieta)

_____, savivaldybės kodas _____

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

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

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

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

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

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

Nr. 0000000000



PATVIRTINTA

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

Kompensacijos rūšies kodas	Kompensacijos rūšis	Kompensacijos procentas
1	Vaikui	100 %
2	Invalidui	100 %
3	Liga pagal sąrašą	100 %
4	Kita	100 %
5	Vaikui	80 %
6	Invalidui	80 %
7	Pensininkui	80 %
8	Liga pagal sąrašą	80 %
9	Liga pagal sąrašą	50 %
10		
11		
12		
13		
14		
15		

ŠĮ LAPĄ PADĖKITE PO ANTRUOJU IŠRAŠOMO RECEPTO LAPU,
KAD ĮRAŠAI NEATSISPAUSTŲ ANT KITŲ LAPŲ.
RAŠYKITE TIK MĖLYNU TUŠINUKU.

PATVIRTINTA

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

RECEPTUOSE VARTOTINOS SANTRUMPOS

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

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

sir.	sirupus	sirupas
sol.	solutio	tirpalas
sol. 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.	tabulettae (compressi)	tabletės
tab. obd.	tabuletta obducta	dengtoji tabletė
tab. solub.	tabuletta solubilis	tirpioji tabletė
tab. subling.	tabuletta sublingualis	poliežuvinė tabletė
tab. vag.	tabuletta vaginale	makšties tabletė
tamp.	tamponum	tamponas
tinct.	tinctura	tinktūra
trit.	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
ĮMONĖSE, ĮSTAIGOSE IR ASMENS SVEIKATOS PRIEŽIŪROS ĮSTAIGOSE, SĄRAŠAS**

1. Etanolis.
2. Klonidinas*.
3. Nandrolonas*.
4. Narkotiniai vaistai ir vaistinės medžiagos*, įrašytos į sveikatos apsaugos ministro įsakymu patvirtintų Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų II sąrašą – Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams.
5. Tramadolis*.

* apskaitomos visos vaisto formos

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

(Signatūrų formų pavyzdžiai)

Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas

..... vaistinė, Receptas Nr.

Ligonio vardas, pavardė, amžius

Vartojimo būdas

Gydytojo vardas, pavardė

Data Kaina

IŠVIRŠINIAI

Saugoti nuo vaikų!

geltona spalva

Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas

..... vaistinė, Receptas Nr.

Ligonio vardas, pavardė, amžius

Vartojimo būdas

Gydytojo vardas, pavardė

Data Kaina

VIDINIAI

Saugoti nuo vaikų!

žalia spalva

Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas

..... vaistinė, Receptas Nr.

Ligonio vardas, pavardė, amžius

Vartojimo būdas

Gydytojo vardas, pavardė

Data Kaina

INJEKCIJAI

Saugoti nuo vaikų!

mėlyna spalva

Rp.

Gaminio

Tikrino

Išdavė

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

RECEPTŲ SUNAIKINIMO TVARKA

I. BENDROSIOS NUOSTATOS

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

2. Receptai gali būti naikinami tik pasibaigus jų saugojimo vaistinėse terminui. Receptai, kurių saugojimo vaistinėje terminas 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 ir psichotropinių vaistų receptų – vaisto ar vaistinės medžiagos pavadinimas, vaisto forma, stiprumas, pakuotė, pakuočių kiekis, receptų skaičius;

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

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

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

Receptų sunaikinimo tvarkos
priedas

(vaistinės pavadinimas didžiosiomis raidėmis)

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

RECEPTŲ SUNAIKINIMO AKTAS

200 -00-00 Nr. 0-00

Vilnius

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

d. įsakymu

_____ 200 m.
(įsakymo leidėjas kilmininko linksniu)

įsakymu Nr.

sudaryta komisija _____ sunaikino receptus,
(sunaikinimo būdas)

pagal kuriuos 200 m. mėn. buvo išduoti vaistai:

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

Komisijos pirmininkas _____
(pareigos, vardas, pavardė)

(parašas)

Nariai: _____
(pareigos, vardas, pavardė)

(parašas)

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