



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2007 M. GRUODŽIO 5 D. ĮSAKYMO NR. V-998 „DĖL LABORATORINĖS DIAGNOSTIKOS PASLAUGŲ TEIKIMO REIKALAVIMŲ APRAŠO PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO

2021 m. gruodžio 3 d. Nr. V-2747

Vilnius

P a k e i ė i u Laboratorinės diagnostikos paslaugų teikimo reikalavimų aprašą, patvirtintą Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. gruodžio 5 d. įsakymu Nr. V-998 „Dėl Laboratorinės diagnostikos paslaugų teikimo reikalavimų aprašo patvirtinimo“:

1. Pakeičiu 2 punktą ir jį išdėstau taip:

„2. ASPI privalo turėti įstaigos asmens sveikatos priežiūros licenciją, suteikiančią teisę teikti laboratorinės diagnostikos paslaugas (toliau – licencija), kurioje nurodomos laboratorinių tyrimų grupės, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2021 m. spalio 18 d. įsakymu Nr. V-2341 „Dėl Klinikinių laboratorinių tyrimų nomenklatūros patvirtinimo“, kurioms priskiriamus tyrimus ASPI turi teisę atlikti. ASPI savo interneto svetainėje privalo skelbti aktualų pagal laboratorinių tyrimų grupes atliekamų laboratorinių tyrimų sąrašą. Šiame sąraše turi būti nurodyti toje ASPI atliekami tyrimai, ėminių tipai ir taikomi tyrimų metodai. Kitų ASPI laboratorijose pagal sudarytą sutartį atliekamų laboratorinių tyrimų sąrašą ASPI savo interneto svetainėje pateikia ASPI vidaus tvarkos taisyklėse nustatyta tvarka. Duomenys apie laboratorinių tyrimų grupes, kurioms priskiriamus tyrimus atlikti prašoma išduoti licenciją, licencijas išduodančiai institucijai pateikiami pagal Aprašo 1 priede nurodytą formą.“

2. Pakeičiu 13 punktą ir jį išdėstau taip:

„13. ASPI turi būti reagentų ir vienkartinų priemonių apskaitos ir atsekamumo bei ruošiamų tirpalų (jei jie ruošiami iš cheminių medžiagų, nesančių reagentų rinkiniuose) žurnalai (popieriniai arba elektroniniai). Šiuose žurnaluose registruojami šie duomenys: tirpalų, reagentų ar vienkartinų priemonių pavadinimas, gamintojo pavadinimas, partijos numeris, gavimo data, galiojimo laikas, naudojimo pradžios ir pabaigos (jei yra) data, paruošimo naudoti data ir paruošto (atidaryto) reagento galiojimo laikas (jei yra), duomenys, pagal kuriuos galima nustatyti tirpalus, reagentus ar vienkartinės priemones paruošusius asmenis.“

3. Pakeičiu 1 priedą ir jį išdėstau nauja redakcija (pridedama).

4. N u s t a t a u, kad šis įsakymas įsigalioja 2024 m. balandžio 1 d.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1370](#), 2023-12-22, paskelbta TAR 2023-12-22, i. k. 2023-25229

**(Duomenų apie laboratorinių tyrimų grupes, kurioms priskiriamiems tyrimams atlikti
prašoma išduoti licenciją, pateikimo forma)**

—
—
—
(asmens sveikatos priežiūros įstaigos (toliau – ASPI) laboratorijos pavadinimas, veiklos adresas)

**DUOMENYS APIE LABORATORINIŲ TYRIMŲ GRUPES, KURIOMS
PRISKIRIAMIEMS TYRIMAMS ATLIKTI PRAŠOMA IŠDUOTI LICENCIJĄ**

(data)

Eil. Nr.	Laboratorinių tyrimų grupė

(ASPI vadovo arba jo įgalioto
asmens pareigų pavadinimas)

(parašas)

(vardas ir pavardė)

Pakeitimai:

1.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-1909](#), 2022-12-21, paskelbta TAR 2022-12-21, i. k. 2022-26206
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2021 m. gruodžio 3 d. įsakymo Nr. V-2747 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. gruodžio 5 d. įsakymo Nr. V-998 „Dėl Laboratorinės diagnostikos paslaugų teikimo reikalavimų aprašo patvirtinimo“ pakeitimo“ pakeitimo
2.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-1370](#), 2023-12-22, paskelbta TAR 2023-12-22, i. k. 2023-25229
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2021 m. gruodžio 3 d. įsakymo Nr. V-2747 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. gruodžio 5 d. įsakymo Nr. V-998 „Dėl Laboratorinės diagnostikos paslaugų teikimo reikalavimų aprašo patvirtinimo“ pakeitimo“ pakeitimo