

Suvestinė redakcija nuo 1999-08-14 iki 2000-04-14

Isakymas paskelbtas: Žin. 1997, Nr. [79-2020](#), i. k. 0972250ISAK00000444

LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJA

Į S A K Y M A S

**DĖL VAISTŲ, NEĮRAŠYTŲ Į LIETUVOS RESPUBLIKOS VALSTYBINĮ VAISTŲ IR
VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ REGISTRĄ, PARDAVIMO**

1997 m. rugpjūčio 19 d. Nr. 444
Vilnius

Norėdamas užtikrinti gyventojų aprūpinimą vaistais,

ĮSAKAU:

1. Patvirtinti „I Lietuvos Respublikos valstybinį vaistų ir vaistinių medžiagų registrą neįrašytų vaistų ir vaistinių medžiagų analogų pardavimo tvarką“ (1 priedas).
2. Patvirtinti „Vaistų, gyvybiškai būtinų pavieniams ligoniams gydyti, išrašymo ir pardavimo tvarką“ (2 priedas).
3. Patvirtinti „Vaistų ir vaistinių medžiagų, kurių į Lietuvos Respublikos valstybinį vaistų ir vaistinių medžiagų registrą neįrašytus analogus leidžiama parduoti, sąrašą“ (3 priedas).
4. Pavesti Farmacijos departamento direktoriui A. Aniuliui sudaryti komisiją minėtam sąrašui tikslinti ir parengti vaistų išrašymo į sąrašą bei išbraukimo iš jo tvarką.
5. Ipareigoti Valstybinę vaistų kontrolės tarnybą prie SAM skubos tvarka įregistruoti būtinojo asortimento vaistus vadovaujantis galiojančiais įstatymais.
6. Leisti pardavinėti vaistus ir vaistines medžiagas, įvežtas vadovaujantis Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 02 28 įsakymu Nr. 88, tol, kol baigsis jų tinkamumo laikas.
7. Laikyti negaliojančiais Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 02 19 įsakymą Nr. 68 ir 1997 02 28 įsakymą Nr. 88.
8. Įsakymo vykdymo kontrolę pavedu Sveikatos apsaugos ministerijos Vaistų politikos departamento direktoriui M. Andriukaičiui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [561](#), 1997-10-21, Žin., 1997, Nr. 96-2439 (1997-10-24), i. k. 0972250ISAK00000561

Nr. [568](#), 1998-10-06, Žin., 1998, Nr. 89-2467 (1998-10-09), i. k. 0982250ISAK00000568

SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

JUOZAS GALDIKAS

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministerijos
1998 10 06 įsakymu Nr. 568
1 priedas

VAISTŲ IR VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ, NEĮRAŠYTŲ Į LIETUVOS RESPUBLIKOS VALSTYBINĮ VAISTŲ IR VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ REGISTRĄ, PARDAVIMO TVARKA

1. Parduoti į Lietuvos Respublikos valstybinį vaistų ir vaistinių medžiagų registrą neįrašytus vaistus ir vaistines medžiagas vaistinėms pagal šią tvarką Lietuvos Respublikoje galima tik turint Sveikatos apsaugos ministerijos leidimą, kuriame nurodoma: vaisto pavadinimas, dozė, pakuotė, gamintojas, vaisto serija, kiekis, CIP Lietuva kaina (jei pagaminta Lietuvoje – gamyklos kaina).

2. Pagal kitais teisės aktais numatytais vaistų ir vaistinių medžiagų, neįrašytų į Lietuvos Respublikos valstybinį vaistų ir vaistinių medžiagų registrą, pardavimo tvarkas išduoti leidimai galioja tuose teisės aktuose nurodytais atvejais.

3. Leidimams gauti Vaistų politikos departamentui turi būti pateikta:

3.1. prašymas, kuriame nurodomas vaisto pavadinimas (firminis ir tarptautinis), dozė, pakuotė, gamintojas, serija, kiekis, tinkamumo laikas, CIP Lietuva kaina litais (jei pagaminta Lietuvoje – gamintojo kaina);

3.2. kiekvienos vaisto serijos kokybės sertifikatas (kopija);

3.3. Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos Vaistų kontrolės laboratorijos pažyma (kopija), patvirtinanti vaisto kokybę ir išduota ne anksčiau kaip prieš 30 dienų;

3.4. dokumentas (originalas), patvirtinantis vaisto CIP Lietuva kainą (išskyrus Lietuvoje pagamintus vaistus);

3.5. įvežimo į Lietuvos Respubliką dokumentai (kopija) (išskyrus Lietuvoje pagamintus vaistus). Vaistai turi būti įvežti ne anksčiau kaip prieš 90 dienų;

3.6. vaisto informacinis lapelis vartotojui lietuvių kalba (kopija, vertimas, patvirtintas Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos).

4. Leidimą pasirašo Sveikatos apsaugos ministerijos Vaistų politikos departamento direktorius.

5. Didmeninėms vaistų tiekimo įmonėms išduotas leidimas parduoti vaistus ir vaistines medžiagas vaistinėms galioja 2 metus. Vaistinėse parduoti šiuos vaistus ir vaistines medžiagas galima, kol baigsis vaistų tinkamumo laikas.

6. Leidimo numeris ir išdavimo data turi būti įrašomi į sąskaitą-faktūrą.

7. Leidimai parduoti Lietuvos Respublikos farmacijos pramonės nuo 1998 metų gaminamus vaistus gali būti išduodami tik tiems vaistams, kurie pateikti registruoti Lietuvos Respublikoje ir atlikta pirminė jų dokumentų ekspertizė.

Priedo pakeitimai:

Nr. 568, 1998-10-06, Žin., 1998, Nr. 89-2467 (1998-10-09), i. k. 0982250ISAK00000568

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministerijos 1997 08 19
įsakymu Nr. 444
2 priedas

VAISTŲ, GYVYBIŠKAI BŪTINŲ PAVIENIAMS LIGONIAMS GYDYTI, IŠRAŠYMO IR PARDAVIMO TVARKA

1. Vaistai, gyvybiškai būtini pavieniams ligoniams gydyti, išrašomi vadovaujantis Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06-19 įsakymu Nr. 348. Be to, receptai gyvybiškai būtiniems vaistams turi būti patvirtinti sveikatos priežiūros įstaigos vadovo parašu pažymint „Gyvybiškai būtinės vaistas“.

Vienam ligonui viename recepte galima išrašyti gyvybiškai būtinę vaistą ne ilgesniam kaip 1 mėnesio kursui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [713](#), 1997-12-30, Žin., 1998, Nr. 3-69 (1998-01-09), i. k. 0972250ISAK00000713

2. Gyvybiškai būtinus pavieniams ligoniams gydyti vaistus turi teisę tiekti didmeninės vaistų prekybos įmonės, kurių sąrašą tvirtina Sveikatos apsaugos ministerija. Įmonės atsako už vaistų pristatymo į Lietuvą operatyvumą (ne ilgiau kaip per dvi savaites). Vaistų kokybė turi būti patvirtinta atitinkamais kokybės dokumentais.

Iki kiekvieno mėnesio 5 d. didmeninės vaistų prekybos įmonės pateikia Sveikatos apsaugos ministerijos Farmacijos departamentui ataskaitą apie praėjusį mėnesį įvežtus ir parduotus gyvybiškai būtinus pavieniams ligoniams gydyti vaistus. Ataskaitoje nurodo: vaisto pavadinimą, kiekį, gamintoją, pirkimo kainą, vaistinės, užsakiusios vaistą, pavadinimą ir adresą, užsakymo gavimo ir jo įvykdymo datas.

3. Gyventoją aprūpinti gyvybiškai būtiniais vaistais privalo ta vaistinė, į kurią jis kreipėsi.

Gavusi receptą, vaistinė turi nedelsdama užsakyti vaistą didmeninės vaistų prekybos įmonėje, kuri įrašyta į Sveikatos apsaugos ministerijos patvirtintą sąrašą.

Receptai, pagal kuriuos išduoti gyvybiškai būtini vaistai, vaistinėje saugomi 1 metus atskirai nuo kitų receptų.

Vaistinė turi informuoti Sveikatos apsaugos ministerijos Farmacijos departamentą apie tuos atvejus, kai didmeninės vaistų prekybos įmonė laiku nepatiekė užsakyto vaisto.

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos sveikatos
apsugos ministerijos
1998 10 06 įsakymu Nr. 568
3 priedas

**LEIDŽIAMŲ PARDUOTI VAISTŲ IR VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ, NEĮRAŠYTŲ I
LIETUVOS RESPUBLIKOS VALSTYBINĮ VAISTŲ IR VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ
REGISTRĄ, SĄRAŠAS (TARPTAUTINIAIS ARBA FIRMINIAIS PAVADINIMAI)**

Acidin-pepsinum
Ac. adenosintriphosphas
Ac. aminocapronicum
Ac. glutaminicum
Ac. undecylenas
Aether pro narcosis
Aethylii chloridum
Allocholum
Aloe extr.
Alprostadiolum (Prostin VR) 500 mcg/ml amp.
Ampicillinum et Oxacillinum
Atropini sulfas inj.
Aukso preparatai
Bactisubtilum
Belladonnae extr.
Bicillinum
Bleomycinum
Carbonei dioxidum
Calcii gluconas inj.
Calcii resonium
Chloroquinum tab.
Chlormazinum tab.
Coffeignum-natrii benzoas inj.
Cordiaminum inj.
Cortisonum
Cycloserinum
Cytochromum C
Dimercaprolum
Dimethylsulfoxidum
Dioxydinum
Ephedrini hydrochloridum inj.
Ergotaminum
Estronum
Etanolum
Ethinylestradiolum
Factor VII conc.
Fibs
Fludrocortisonum
Fluoresceinum
Gentianvioletum
Glycerili trinitras tab. 0,3–0,5 mg
Hippopheae ol.

Hydrocortisonum tab.
Hydralazinum
Hydroperitum
Homatropinum
Instenon inj., tab.
Isoniazidum et Thiacetazonum
Kalii orotas
Lomustinum
Mebhydrolinum
Methacinum
Methacyclini hydrochloridum
Methyltestosteronum
Methyluracilum
Mucaltinum
Natrii calcii edetas
Natrii nitroprussidum
Neostigminum peroralinès formaos
Nitrogenii oxidum
Norepinephrinum
Nystatinum supp., Olasolum
Oxolinum
Oxyprogesteronum
Papaverinum tab., supp.
Pentaerithrytum
Phenindionum
Phenylephrinum
Phosphocreatinum
Phthalylsulfathiazolum
Phthoruracilum
Phytomenadionum
Physostigminum
Plantaglucidum
Platyphyllinum
Polidocanolum
Polymyxini B, M sulfas tab., inj.
Primaquini diphosphas
Progesteronum
Protamini sulfas
Pyridostigminum injekcinès formos
Retinolum sol. ol.
Riboxinum tab.
Sofradex ung.
Sygethinum
Synoestrolum
Testosteronum
Tetracyclinum
Thioacetazonum
Thiophosphamidum
Tiabendazolum
Triamterenum
Trimeperidinum
Valerianae extr.

Viprosalum

Vaistų grupės:

- Lietuvos Respublikoje gaminami vaistai;
 - imunologiniai preparatai;
 - parenteriniai maitinamieji tirpalai;
 - vaistinės medžiagos vaistų pramoninei ir ekstemporaliai gamybai;
 - vaistų pavyzdžiai registracijai (leidimai išduodami kitais teisės aktais nustatyta tvarka);
 - vaistų pavyzdžiai tarptautinėms ir respublikinėms parodoms (leidimai išduodami kitais teisės aktais nustatyta tvarka);
 - labdaros vaistai (leidimai išduodami kitais teisės aktais nustatyta tvarka);
 - vaistai iki klinikiniams tyrimams (leidimai išduodami kitais teisės aktais nustatyta tvarka).
-

Priedo pakeitimai:

Nr. [568](#), 1998-10-06, Žin., 1998, Nr. 89-2467 (1998-10-09), i. k. 0982250ISAK00000568
 Nr. [371](#), 1999-08-10, Žin., 1999, Nr. 69-2199 (1999-08-13), i. k. 0992250ISAK00000371

Pakeitimai:

1.
 Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
 Nr. [561](#), 1997-10-21, Žin., 1997, Nr. 96-2439 (1997-10-24), i. k. 0972250ISAK00000561
 Dėl SAM 1997 08 19 įsakymo Nr. 444 "Dėl vaistų, neįrašytų į Lietuvos Respublikos valstybinį vaistų ir vaistinių medžiagų registrą, pardavimo" dalinio pakeitimo
2.
 Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
 Nr. [713](#), 1997-12-30, Žin., 1998, Nr. 3-69 (1998-01-09), i. k. 0972250ISAK00000713
 Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 08 19 įsakymo Nr. 444 dalinio pakeitimo
3.
 Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
 Nr. [568](#), 1998-10-06, Žin., 1998, Nr. 89-2467 (1998-10-09), i. k. 0982250ISAK00000568
 Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 08 19 įsakymo Nr. 444 dalinio pakeitimo
4.
 Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
 Nr. [371](#), 1999-08-10, Žin., 1999, Nr. 69-2199 (1999-08-13), i. k. 0992250ISAK00000371
 Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1998 10 06 įsakymo Nr. 568 dalinio pakeitimo