

Suvestinė redakcija nuo 2001-12-22 iki 2003-08-08

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 numatytas 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 Farmacijos departamentui prie Sveikatos apsaugos ministerijos ir Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Sveikatos apsaugos ministerijos 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.

Punkto pakeitimai:

Nr. [304](#), 2000-06-02, Žin., 2000, Nr. 47-1366 (2000-06-09), i. k. 1002250ISAK00000304

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
apsaugos ministerijos
1998 10 06 įsakymu Nr. 568
3 priedas

LEIDŽIAMŲ PARDUOTI VAISTŲ IR VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ, NEĮRAŠYTŲ Į LIETUVOS
RESPUBLIKOS VALSTYBINĮ VAISTŲ IR VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ REGISTRĄ, SĀRAŠAS
(TARPTAUTINIAIS ARBA FIRMINIAIS PAVADINIMAIS)

Acidin-pepsinum
Acidum aminolaevulinicum
Ac. adenosintriphosphas
Ac. aminocapronicum
Ac. glutaminicum
Aethylii chloridum
Allocholum
Aloe extr.
Alprostadiolum (prostin VR) 500 mcg/ml amp.
Ambroxolum inj.
Amoxicillinum et Oxacillimum
Aukso preparatai
Bactisubtilum
Befunginum
Belladonnae extr.
Carbonei dioxidum
Calcii resonium
Chininum
Chloroquinum tab.
Chlorpromazinum tab.
Cholestyraminum
Coffeignum-natrii benzoas inj.
Cordiaminum inj.
Dimercaprolum
Dimethylsulfoxidum
Dioxydinum
Ephedrini hydrochloridum inj.
Ergotaminum
Etanolum
Factor VII conc.
Ferrosi dextranum inj. i./v.
Fibs
Fluoresceinum
Foscarnetum
Gentianvioletum
Griseofulvinum
Haematoporphyrinum
Hydralazinum
Hydrocortisonum tab.
Hydroperitum
Homatropinum
Isoniazidum et Thiacetazonum
Levothyroxinum et Liothyroninum

Levothyroxinum et Liothyroninum et Kalii iodidum
 Liothyroninum
 Lomustinum
 Mefloquinum
 Methacinum
 Methacyclini hydrochloridum
 Methyluracilum
 Mucaltinum
 Natrii calcii edetas
 Neostigminum peroralinės formos
 Niclosamidum
 Norepinephrinum
 Nystatinum supp.
 Olasolum
 Oxolinum ung.
 Oxyprogesteronum
 Papaverinum tab., supp.
 Pentaerithrytum
 Perphenazinum
 Phenindionum
 Phenylephrinum inj.
 Phentolaminum inj.
 Phytomenadionum
 Physostigminum
 Platiphyllinum
 Polidocanolum
 Polymyxini B, M sulfas tab., inj.
 Porfimerum naticum
 Praziquantelum
 Primaquini diphosphas
 Procarbazinum
 Progesteronum
 Propylthiouracilum
 Protamini sulfas
 Pyridostigminum inj.
 Retinolum sol. ol.
 Riboxinum tab.
 Sygethinum
 Synoestrolum
 Tetracyclinum
 Thioacetazonum
 Thiophosphamidum
 Tiabendazolum

Vaistų grupės:

- Lietuvos Respublikoje gaminami vaistai;
- imunologiniai preparatai;
- parenteriniai maitinamieji tirpalai;
- vaistinės medžiagos vaistų pramoninei ir ekstemporaliai gamybai;
- vaistų pavyzdžiai registracijai (leidimai išduodami kitų teisės aktų nustatyta tvarka);
- vaistų pavyzdžiai tarptautinėms ir respublikinėms parodos (leidimai išduodami kitų teisės aktų nustatyta tvarka);
- labdaros vaistai (leidimai išduodami kitų teisės aktų nustatyta tvarka);

- vaistai išklinikiniams tyrimams (leidimai išduodami kitų teisės aktų 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
 Nr. [190](#), 2000-04-07, Žin., 2000, Nr. 31-877 (2000-04-14), i. k. 1002250ISAK00000190
 Nr. [454](#), 2001-08-28, Žin., 2001, Nr. 76-2674 (2001-09-05), i. k. 1012250ISAK00000454
 Nr. [654](#), 2001-12-18, Žin., 2001, Nr. 107-3889 (2001-12-21), i. k. 1012250ISAK00000654

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

5.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [190](#), 2000-04-07, Žin., 2000, Nr. 31-877 (2000-04-14), i. k. 1002250ISAK00000190

Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1998 10 06 įsakymo Nr. 568 3 priedo dalinio pakeitimo

6.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [304](#), 2000-06-02, Žin., 2000, Nr. 47-1366 (2000-06-09), i. k. 1002250ISAK00000304

Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 08 19 įsakymo Nr.444 "Dėl vaistų, neįrašytų į Lietuvos Respublikos valstybinį vaistų ir vaistinių medžiagų registrą, pardavimo" dalinio pakeitimo ir papildymo

7.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [454](#), 2001-08-28, Žin., 2001, Nr. 76-2674 (2001-09-05), i. k. 1012250ISAK00000454

Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. rugpjūčio 19 d. įsakymo Nr. 444 "Dėl vaistų, neįrašytų į Lietuvos Respublikos valstybinį vaistų ir vaistinių medžiagų registrą, pardavimo" dalinio pakeitimo

8.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [654](#), 2001-12-18, Žin., 2001, Nr. 107-3889 (2001-12-21), i. k. 1012250ISAK00000654

Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. rugpjūčio 19 d. įsakymo Nr. 444 "Dėl vaistų, neįrašytų į Lietuvos Respublikos valstybinį vaistų ir vaistinių medžiagų registrą, pardavimo" dalinio pakeitimo