

*Suvestinė redakcija nuo 2015-12-10 iki 2019-04-30*

*Įsakymas paskelbtas: Žin. 2007, Nr. [30-1109](#), i. k. 1072250ISAK000V-138*

## **LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO**

### **Į S A K Y M A S**

#### **DĖL PAŽYAMOS VEŽTIS GYDYMO TIKSLAIS ASMENINIAM VARTOJIMUI SKIRTAS NARKOTINES IR (ARBA) PSICHOTROPINES MEDŽIAGAS IŠDAVIMO TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO**

2007 m. kovo 2 d. Nr. V-138  
Vilnius

Įgyvendindamas Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymo 20 straipsnio 1 dalį ir Vykdomojo komiteto sprendimą dėl 75 straipsnyje numatytos pažymos narkotinėms ir psichotropinėms medžiagoms vežtis (SCH/Com-ex (94) 28 rev.) (OL 2004 m. *specialusis leidimas*, 19 skyrius, 2 tomas, p. 416):

*Preambulės pakeitimai:*

*Nr. [V-1357](#), 2015-11-27, paskelbta TAR 2015-12-09, i. k. 2015-19474*

1. T v i r t i n u pridedamus:

1.1. Pažymos vežtis gydymo tikslais asmeniniam vartojimui skirtas narkotines ir (arba) psichotropines medžiagas išdavimo tvarkos aprašą;

1.2. Pažymos vežtis gydymo tikslais asmeniniam vartojimui skirtas narkotines ir (arba) psichotropines medžiagas formą.

2. P a v e d u įsakymo vykdymą kontroliuoti viceministrui pagal veiklos sritį.

*Punkto pakeitimai:*

*Nr. [V-1357](#), 2015-11-27, paskelbta TAR 2015-12-09, i. k. 2015-19474*

SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

RIMVYDAS TURČINSKAS

PATVIRTINTA  
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos  
ministro 2007 m. kovo 2 d. įsakymu Nr. V-138

## PAŽYAMOS VEŽTIS GYDYMO TIKSLAIS ASMENINIAM VARTOJIMUI SKIRTAS NARKOTINĖS IR (ARBA) PSICHTROPINĖS MEDŽIAGOS IŠDAVIMO TVARKOS APRAŠAS

1. Pažyimos vežtis gydymo tikslais asmeniniam vartojimui skirtas narkotinės ir (arba) psichotropinės medžiagos išdavimo tvarkos aprašas (toliau – Aprašas) nustato pažyimos vežtis gydymo tikslais asmeniniam vartojimui skirtas narkotinės ir (arba) psichotropinės medžiagas (toliau – Pažyma) išdavimo asmenims, vykstantiems į Šengeno valstybę, tvarką bei informacijos, susijusios su Pažymų išdavimu, teikimą.

2. Apraše vartojamos sąvokos:

2.1. **Gydymui skirtos narkotinės ir (arba) psichotropinės medžiagos** – asmeniniam vartojimui skirti vaistiniai preparatai (vaistai), kurių sudėtyje yra medžiagų, įtrauktų į II ir III sąrašus, patvirtintus Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 6 d. įsakymu Nr. 5 „Dėl narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų patvirtinimo“.

2.2. **Kompetentinga institucija** – asmens sveikatos priežiūros įstaiga.

2.3. **Išrašas** – į Privalomų sveikatos statistikos apskaitos ir kitų tipinių formų, pildomų sveikatos priežiūros įstaigose, sąrašus ir saugojimo terminus, patvirtintus Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 1999 m. lapkričio 29 d. įsakymu Nr. 515 „Dėl Sveikatos priežiūros įstaigų veiklos apskaitos ir atskaitomybės tvarkos“, įtrauktas Medicinos dokumentų išrašas (Forma Nr. 027/a.).

2.4. Kitos Apraše vartojamos sąvokos atitinka Lietuvos Respublikos farmacijos įstatyme, Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatyme ir Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakyme Nr. 112 „Dėl Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių patvirtinimo“ vartojamas sąvokas.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-1357](#), 2015-11-27, paskelbta TAR 2015-12-09, i. k. 2015-19474

3. Pažyma išduodama vienai gydymui skirtai narkotinei ir (arba) psichotropinei medžiagai, nurodytai recepte ar išrašė, ir galioja visą kelionės į Šengeno valstybę laiką, bet ne ilgiau kaip 30 dienų.

4. Pažymą išduoda kompetentinga institucija, vadovaudamasi šiuo Aprašu ir savo patvirtinta pažymų išdavimo tvarka, ne vėliau kaip kitą dieną po Aprašo 6 punkte nurodytų dokumentų gavimo.

5. Pažyma kompetentingos institucijos išduodama asmenims, kurie iš Lietuvos Respublikos teritorijos vyksta į kitą Šengeno valstybę ir tuo laikotarpiu gydytojo paskyrimu turi vartoti narkotinės ir (arba) psichotropinės medžiagos (toliau – asmuo).

6. Asmuo, norintis gauti Pažymą, kompetentingai institucijai turi pateikti:

6.1. prašymą;

6.2. popierinio recepto kopiją, elektroninio recepto arba elektroninio vaistinio preparato, medicinos priemonės (medicinos prietaiso) kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės išdavimo (pardavimo) dokumento (toliau – išdavimo (pardavimo) dokumentas) nuorašą.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-1357](#), 2015-11-27, paskelbta TAR 2015-12-09, i. k. 2015-19474

7. Popierinio recepto kopija, elektroninio recepto arba išdavimo (pardavimo) dokumento nuorašas turi būti patvirtinti vaistinės ar asmens sveikatos priežiūros įstaigos, išdavusios ar paskyrusios narkotinę ir (ar) psichotropinę medžiagą, Dokumentų rengimo taisyklių, patvirtintų Lietuvos vyriausiojo archyvaro 2011 m. liepos 4 d. įsakymu Nr. V-117 „Dėl Dokumentų rengimo taisyklių patvirtinimo“, nustatyta tvarka.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [V-1357](#), 2015-11-27, paskelbta TAR 2015-12-09, i. k. 2015-19474

8. Prašyme išduoti Pažymą turi būti nurodyta:
    - 8.1. asmens vardas, pavardė, gimimo data;
    - 8.2. asmens nuolatinės gyvenamosios vietos adresas, telefonas;
    - 8.3. prašymo data;
    - 8.4. asmens gimimo vieta;
    - 8.5. asmens pilietybė;
    - 8.6. asmens tapatybę patvirtinančio dokumento pavadinimas ir numeris;
    - 8.7. vaisto, dėl kurio prašoma išduoti Pažymą, pavadinimas;
    - 8.8. Šengeno valstybė, į kurią asmuo išvyksta, bei kelionės dienų skaičius;
    - 8.9. asmens parašas ir patvirtinimas, kad prašyme pateikta visa reikiama ir teisinga informacija ir (ar) duomenys.
  9. Pažyma išduodama pateikus pasą ar kitą asmens tapatybę patvirtinantį dokumentą.
  10. Jeigu dėl Pažymos išdavimo kreipiasi pareiškėjo atstovas, jis be šio aprašo 9 punkte nurodyto dokumento, turi pateikti ir įgaliojimą.
  11. Pažyma turi būti patvirtinta kompetentingos institucijos antspaudu ir kompetentingos institucijos administracijos vadovo ar jo įgalioto asmens parašu.
  12. Pažyma išduodama pasirašytinai.
  13. Kompetentingos institucijos pasilieka Pažymos kopiją.
  14. Pažymos turi būti registruojamos registracijos žurnale.
  15. Praradus Pažymą, gali būti išduodamas jos dublikatas.
  16. Prašymai išduoti Pažymą, Pažymų kopijos bei registracijos žurnalo duomenys saugomi trejus metus nuo prašymo pateikimo datos.
  17. Informaciją, susijusią su Pažymos išdavimu, teikia Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos.
-

Forma patvirtinta Lietuvos Respublikos  
sveikatos apsaugos ministro  
2007 m. kovo 2 d. įsakymu Nr. V-138

**(Pažymos vežtis gydymo tikslais asmeniniam vartojimui skirtas narkotines ir (arba)  
psichotropines medžiagas forma)**

\_\_\_\_\_  
(Kompetentingos institucijos pavadinimas, telefonas, faksas, el. pašto adresas)

\_\_\_\_\_  
adresatas

**PAŽYMA**  
**VEŽTIS GYDYMO TIKSLAIS ASMENINIAM VARTOJIMUI SKIRTAS NARKOTINES**  
**IR (ARBA) PSICHOTROPINES MEDŽIAGAS**  
(Šengeno konvencijos 75 straipsnis)

\_\_\_\_\_ Nr. \_\_\_\_\_  
(data)

Lietuvos Respublika \_\_\_\_\_ (miestas) \_\_\_\_\_ (1)

<b>A. Pažymą išrašęs gydytojas:</b>	
_____ (Pavardė)	_____ (Vardas) _____ (Tel.) (2)
_____ (Adresas)	_____ (3)
..... (4)	_____ (4)
(Gydytojo spaudas)	(Gydytojo parašas)
<b>B. Pacientas:</b>	
_____ (5)	_____ (6)
(Pavardė) (Vardas)	(Paso ar kito tapatybės dokumento Nr.)
_____ (7)	_____ (8)
(Gimimo vieta)	(Gimimo data)
_____ (9)	_____ (10)
(Pilietybė)	(Lytis)
_____ (11)	_____ (11)
(Adresas)	_____ (13)
_____ (12)	_____ (13)
(Kelionės dienų skaičius)	(Pažyma galioja – ne ilgiau kaip 30 dienų)
<b>C. Paskirtas vaistas:</b>	
_____ (14)	_____ (15)
(vaisto pavadinimas ar ekstemporalus vaistinis preparatas)	(farmacinė forma)
_____ (16)	_____ (17)
(bendrinis veikliosios medžiagos pavadinimas)	(veikliosios medžiagos koncentracija)
_____ (18)	_____ (19)
(Vartojimo nurodymai)	(veikliosios medžiagos bendras kiekis)
_____ (20)	_____ (19)
(Paskyrimo trukmė – ne ilgiau kaip 30 dienų)	_____ (21)
<b>(Pastaba.</b> Gydytojas, pildantis pastabas, be kitų pastabų privalo nurodyti paskirto vaistinio preparato kiekį vienetais (pvz., tabletėmis, ampulėmis, gramais, miligramais ir kt.)	

<b>D. Išduodanti institucija</b>		
_____ (22)		(Pavadinimas)
..... (Adresas)	..... (Tel.)	..... (23)
_____ A. V. (pareigų pavadinimas)	_____ (parašas)	_____ (24) (vardas ir pavardė)

## ATMINTINĖ

(1)	Certification to carry drugs and/or psychotropic substances for treatment purposes – Schengen Implementing Convention – Article 75 Country, town, date	Certificat pour le transport de stupéfiants et/ou de substances psychotropes à des fins thérapeutiques – Article 75 de la Convention d'application de l'Accord de Schengen Pays, deliver á, date
<b>A</b> (2) (3) (4)	<b>Prescribing doctor</b> Name, first name, phone Address doctor's stamp and signature	<b>Médecin prescripteur</b> Nom, prénom, téléphone Adresse Cachet, signature du médecin
<b>B</b> (5) (6) (7) (8) (9) (10) (11) (12) (13)	<b>Patient</b> Name, first name No. of passport or other identification document Place of birth Date of birth Nationality Sex Address Duration of travel in days Validity of authorisation from/to – max 30 days	<b>Patient</b> Nom, prénom N° du passeport ou du document d'identité Lieu de naissance Date de naissance Nationalité Sexe Adresse Durée du voyage en jours Durée de validité de l'autorisation du/au – max. 30 jours
<b>C</b> (14) (15) (16) (17) (18) (19) (20) (21)	<b>Prescribed drug</b> Trade name or special preparation Dosage form International name of active substance Concentration of active substance Instructions for use Total quantity of active substance Duration of prescription in days – max. 30 days Remarks	<b>Médicament prescrit</b> Nom commercial ou préparation spéciale Forme pharmaceutique Dénomination internationale de la substance active Concentration de la substance active Mode d'emploi Quantité totale de la substance active Durée de la prescription, en jours – max. 30 jours Remarques
<b>D</b> (22) (23) (24)	<b>Issuing authority</b> Name Address, phone Stamp, signature of authority	<b>Autorité qui délivre</b> Désignation Adresse, téléphone Sceau, signature de l'autorité

Pastaba. Pažyma išduodama kartu su atmintine.

**Pakeitimai:**

1.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1357](#), 2015-11-27, paskelbta TAR 2015-12-09, i. k. 2015-19474

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. V-138 „Dėl Pažymos vežtis gydymo tikslais asmeniniam vartojimui skirtas narkotines ir (arba) psichotropines medžiagas išdavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo