

Suvestinė redakcija nuo 2013-08-23 iki 2013-09-16

Įsakymas paskelbtas: Žin. 2010, Nr. [27-1299](#), i. k. 11022LKISAK0001K-40

VALSTYBINĖS LIGONIŲ KASOS
PRIE SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS DIREKTORIAUS
Į S A K Y M A S

**DĖL VAISTINĖJE BŪTINŲ TURĖTI KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ IR
KOMPENSUOJAMŲJŲ MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ IŠDAVIMO
(PARDAVIMO) GYVENTOJAMS TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO**

2010 m. kovo 2 d. Nr. 1K-40
Vilnius

Vadovaudamasis Vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo) gyventojams taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112 „Dėl Vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)“ (Žin., 2002, Nr. [28-1013](#); 2010, Nr. [12-593](#)), 67 punktu:

1. T v i r t i n u Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašą (pridedama).

2. P a v e d u įsakymo vykdymą kontroliuoti direktoriaus pavaduotojui valdymui ir darbo organizavimui.

DIREKTORIAUS PAVADUOTOJAS,
LAIKINAI VYKDANTIS DIREKTORIAUS FUNKCIJAS

VYTAUTAS KRIAUZA

PATVIRTINTA

Valstybinės ligonių kasos direktoriaus
2010 m. kovo 2 d. įsakymu Nr. 1K-40

**VAISTINĖJE BŪTINŲ TURĖTI KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ IR
KOMPENSUOJAMŲJŲ MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ IŠDAVIMO
(PARDAVIMO) GYVENTOJAMS TVARKOS APRAŠAS**

1. Šis tvarkos aprašas nustato Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų sąrašo (1 priedas) ir Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašo (2 priedas) sudarymo kriterijus, šių sąrašų keitimo tvarką, į šiuos sąrašus įrašytų kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių (toliau – MPP) išdavimo (pardavimo) gyventojams vaistinėje tvarką.

2. Visos vaistinės, sudariusios su teritorinėmis ligonių kasomis sutartis dėl kompensuojamųjų vaistų ir MPP išdavimo apdraustiesiems privalomuoju sveikatos draudimu, privalo turėti įrašytą į šio aprašo pirmame punkte nurodytus sąrašus kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų MPP, kurie pagal gyventojų pateiktą receptą pirmumo tvarka jam turi būti pasiūlomi ir, gyventojui sutinkant, išduodami (parduodami).

3. Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų sąrašo sudarymo kriterijai:

3.1. vaistai turi būti įrašyti į galiojantį einamųjų metų Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną (toliau – Vaistų kainynas);

3.2. vaistai pagal Pasaulinės sveikatos organizacijos (toliau – PSO) patvirtintą ATC klasifikaciją turi būti nepriskirti N grupei;

3.3. turi būti pasirenkamas vaistas iš tokios Vaistų kainyno to paties bendrinio pavadinimo vaistinių preparatų grupės, kuriai tenkantis vieno mėnesio išrašytų receptų kiekio vidurkis yra didesnis nei 3000 receptų. Receptų kiekio vidurkis apskaičiuojamas pagal praėjusių dviejų ketvirčių (neskaitant einamojo ketvirčio) išrašytų receptų skaičių, išskyrus tuos skirtingų bendrinių pavadinimų vaistinių preparatų grupių vaistus, kurie pagal ATC klasifikaciją priskiriami J grupei. J grupės vaistų receptų kiekio vidurkis apskaičiuojamas pagal praėjusių metų ketvirtąjį ketvirtį ir einamųjų metų pirmąjį ketvirtį išrašytų receptų skaičių.

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-75](#), 2011-05-05, *Žin.*, 2011, Nr. 55-2687 (2011-05-10), i. k. 11122LKISAK0001K-75

Nr. [1K-243](#), 2011-10-21, *Žin.*, 2011, Nr. 130-6210 (2011-10-29), i. k. 11122LKISAK001K-243

3.4. vaistas, pasirinktas vadovaujantis Aprašo 3.3 punktu, turi būti gaminamas dviejų ar daugiau skirtingų vaisto rinkodaros teisės turėtojų (toliau – vaisto gamintojas);

3.5. iš Vaistų kainyno to paties bendrinio pavadinimo vaistinių preparatų grupės turi būti pasirenkamas tas vaistas, kurio vienai PSO nustatytai vidutinei dienos dozei (angl. *defined daily dosis* – DDD) ar jos ekvivalentui tenkanti priemoka, kai bazinė kaina kompensuojama 100 proc., yra mažiausia, palyginti su kitais tos pačios vaistinių preparatų grupės vaistais;

3.6. pasirinkto pigiausio kompensuojamojo vaisto originalios pakuotės mažmeninė kaina, tenkanti vieno mėnesio gydymo kursui, turi būti mažesnė nei 50,00 litų.

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-195](#), 2010-10-05, *Žin.*, 2010, Nr. 120-6166 (2010-10-09), i. k. 11022LKISAK001K-195

3.7. Aprašo 3.5 punkte nustatyta tvarka turi būti pasirenkamas tokio stiprumo pigiausias to paties bendrinio pavadinimo vaistinių preparatų grupės vaistas, kurio per du metų ketvirčius (iki einamojo metų ketvirčio) išrašytų receptų kiekis sudaro ne mažiau kaip 10 proc. per tą patį laikotarpį išrašytų viso šios grupės vaistų receptų kiekio. Jei šio vaisto receptų išrašoma mažiau nei nurodyta, pigiausiu to paties bendrinio pavadinimo vaistinių preparatų grupės vaistu laikomas kito stiprumo vaistas, kurio per minėtą laikotarpį išrašytų receptų

kiekis yra didesnis nei 10 proc. per tą patį laikotarpį išrašytų viso šios grupės vaistų receptų kiekio.

Papildyta punktu:

Nr. [1K-195](#), 2010-10-05, *Žin.*, 2010, Nr. 120-6166 (2010-10-09), i. k. 11022LKISAK001K-195

3.8. Į Sąrašą įrašomi šie Aprašo 3.7 punkto reikalavimus atitinkantys vaistai:

3.8.1. vaistai, kuriems pagal Nuolaidos paciento priemokai už kompensuojamąjį vaistinių preparatų ir kompensuojamąją medicinos pagalbą priemonę apskaičiavimo ir taikymo tvarkos aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. rugpjūčio 13 d. įsakymu Nr. V-724 (*Žin.*, 2010, Nr. [98-5108](#)), 7 punktą laikinoji paciento priemoka, kai bazinė kaina kompensuojama 100 proc., netaikoma;

3.8.2. to paties bendrinio pavadinimo vaistinių preparatų grupės vaistai, kurių paciento priemoka, tenkanti vidutinei dienos dozei ar jos ekvivalentui, kai bazinė kaina kompensuojama 100 proc., viršija pigiausio vaisto paciento priemoką ne daugiau kaip 10 procentų.

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-243](#), 2011-10-21, *Žin.*, 2011, Nr. 130-6210 (2011-10-29), i. k. 11122LKISAK001K-243

4. Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašo sudarymo kriterijai:

4.1. MPP turi būti įrašyta į galiojantį einamųjų metų Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyną (toliau – MPP kainynas);

4.2. turi būti pasirenkama MPP iš tokios MPP kainyno tos pačios paskirties ir dydžio MPP grupės, kuriai tenkantis vieno mėnesio receptų kiekio vidurkis yra didesnis nei 3000 receptų. Receptų kiekio vidurkis apskaičiuojamas pagal praėjusių dviejų ketvirčių (neskaitant einamojo ketvirčio) išrašytų receptų skaičių.

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-75](#), 2011-05-05, *Žin.*, 2011, Nr. 55-2687 (2011-05-10), i. k. 11122LKISAK0001K-75

4.3. MPP, pasirinkta vadovaujantis Aprašo 4.2 punktu, turi būti gaminama dviejų ar daugiau skirtingų gamintojų;

4.4. iš pasirinktos MPP kainyno tos pačios paskirties ir dydžio MPP grupės prekių pasirenkama ta MPP, kurios vieno vieneto priemoka, kai bazinė kaina kompensuojama 100 proc., yra mažiausia, palyginti su kitais tos pačios MPP grupės gaminiais.

4.5. į Sąrašą įrašomos visos MPP:

4.5.1. kurioms, vadovaujantis Nuolaidos paciento priemokai už kompensuojamąjį vaistinių preparatų ir kompensuojamąją medicinos pagalbą priemonę apskaičiavimo ir taikymo tvarkos aprašo 7 punktu, laikinoji paciento priemoka, kai bazinė kaina kompensuojama 100 proc., netaikoma;

4.5.2. kurių paciento priemokos dydžių skirtumai, kai bazinė kaina kompensuojama 100 proc., yra ne didesni negu 10 procentų.

Papildyta punktu:

Nr. [1K-242](#), 2010-12-27, *Žin.*, 2010, Nr. 155-7913 (2010-12-30), i. k. 11022LKISAK001K-242

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-75](#), 2011-05-05, *Žin.*, 2011, Nr. 55-2687 (2011-05-10), i. k. 11122LKISAK0001K-75

5. Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašai (toliau – Sąrašai) pakeičiami ne vėliau kaip per 14 dienų, pasikeitus vaistų ar MPP, įrašytų į Vaistų kainyną ir MPP kainyną, priemokų dydžiui.

6. Jei į Sąrašus įrašytas daugiau kaip vienas to paties bendrinio pavadinimo ir formos vaistas ar daugiau kaip viena tos pačios paskirties ir dydžio MPP, už kuriuos pacientas moka vienodą priemoką, vaistinė privalo turėti ir pasiūlyti gyventojui bent vieną iš Sąrašuose nurodytų tos pačios grupės vaistų ar MPP.

7. Vaistinėje turi būti pakankamai (ne mažiau kaip po vieną pakuotę) į Sąrašus įrašytų kompensuojamųjų vaistų ir MPP. Ši nuostata netaikoma į Sąrašus įrašytiems tokio bendrinio pavadinimo ir stiprumo vaistams bei tokios paskirties ir dydžio MPP, kurių vaistinė praėjusį metų ketvirtį neišdavė (nepardavė) arba kurie buvo laikinai netiekiami Lietuvos Respublikos rinkai.

Jei vaistinė praėjusį metų ketvirtį neišdavė (nepardavė) tam tikro bendrinio pavadinimo ir stiprumo kompensuojamojo vaisto ar tam tikros paskirties ir dydžio MPP (jei jų tiekimas Lietuvos Respublikos rinkai nenutrūkęs), nurodytų Sąrašuose, ji privalo turėti pakankamai pigiausių bet kokio stiprumo šio bendrinio pavadinimo vaistų ir bet kokio dydžio šios paskirties MPP, kurių buvo išduota (parduota) praėjusį metų ketvirtį.

Punkto pakeitimai:

Nr. [1K-79](#), 2012-04-13, *Žin.*, 2012, Nr. 46-2282 (2012-04-19), i. k. 11222LKISAK0001K-79

8. Jei dėl vaistinės taikomos nuolaidos išduoto (parduoto) kompensuojamojo vaisto priemoka, tenkanti vienai PSO nustatytai vidutinei dienos dozei ar jos ekvivalentui, yra mažesnė nei į Sąrašą įrašytų to paties kompensavimo lygmens vaistų priemoka, tenkanti vienai PSO nustatytai vidutinei dienos dozei ar jos ekvivalentui, laikoma, kad pacientas šioje vaistinėje įsigijo pigesnę kompensuojamąją vaistą, negu nurodyta Sąraše.

9. Jei dėl vaistinės taikomos nuolaidos išduotos (parduotos) kompensuojamosios MPP priemoka, tenkanti vienam prekės vienetui, yra mažesnė nei į Sąrašą įrašytų to paties kompensavimo lygmens MPP priemoka, tenkanti vienam prekės vienetui, laikoma, kad pacientas šioje vaistinėje įsigijo pigesnę kompensuojamąją MPP, negu nurodyta Sąraše.

10. Į Sąrašus įrašytus kompensuojamuosius vaistus ir MPP bei Aprašo 8 ir 9 punktuose nurodytus vaistus ir MPP, gyventojui pateikus 3 formos receptą ar 3 formos receptą išimties atvejams, vaistinė turi išduoti nedelsiant – jie negali būti užsakomi ir pristatomi Vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo) gyventojams taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112 „Dėl Vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)“ (*Žin.*, 2002, Nr. [28-1013](#); 2009, Nr. [91-3937](#)), 76 punkte nustatyta tvarka, išskyrus atvejus, kai gyventojui viename recepte išrašyta vaistų ir MPP daugiau, negu tuo metu jų yra vaistinėje, arba kai ne dėl vaistinės kaltės yra sutrikęs kompensuojamųjų vaistų ir MPP tiekimas.

Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų
vaistų ir kompensuojamųjų medicinos
pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo)
gyventojams tvarkos aprašo
1 priedas

VAISTINĖJE BŪTINŲ TURĖTI KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ SĄRAŠAS

Eilės Nr.	ATC kodas*	Vaistinio preparato grupės pavadinimas	Kainyno NPAKID7 **	Vaistinio preparato pavadinimas
1.	C01BD01	Amiodaronum 1 g geriami kieti	1002926	Amiokordin 200 mg tabletės N60 (KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija)
2.	C08CA01	Amlodipinum 100 mg, geriami, kieti	1064568	Amlodipine Accord 10 mg tabletės N30 (Accord Healthcare Limited, Didžioji Britanija)
3.	J01CA04	Amoxicillinum 100 mg geriami skysti (vaikams iki 6 metų amžiaus)	1003932	Hiconcil 250 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai 100 ml, N1 (KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija)
4.1.	J01CA04	Amoxicillinum 1 g geriami kieti	1057513	Amoxil 1 g disperguojamosios tabletės N14 (Beecham Group plc., Didžioji Britanija)
4.2.	J01CA04	Amoxicillinum 1 g geriami kieti	1033593	Amoxil 1 g disperguojamosios tabletės N12 (Beecham Group plc., Didžioji Britanija)
4.3.	J01CA04	Amoxicillinum 1 g geriami kieti	1057512	Amoxil 500 mg kietosios kapsulės N16 (Beecham Group plc., Didžioji Britanija)
4.4.	J01CA04	Amoxicillinum 1 g geriami kieti	1005581	Ospamox 500 mg plėvele dengtos tabletės N12 (Sandoz d.d., Slovėnija)
5.	J01CR02	Amoxicillinum et Acidum clavulan. 10 g geriami kieti	1003006	ENHANCIN 500 mg+125 mg plėvele dengtos tabletės N21 (Ranbaxy UK Ltd., Didžioji Britanija)
6.1.	J01CR02	Amoxicillinum et Acidum clavulan. 1 g geriami skysti	1004810	Amoksiklav 400 mg+57 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai 70 ml, N1 (Sandoz d.d., Slovėnija)
6.2.	J01CR02	Amoxicillinum et Acidum clavulan. 1 g geriami skysti	1002260	Augmentin 400 mg+57 mg/5 ml milteliai geriamajai suspensijai 70 ml (SmithKline Beecham Ltd., Didžioji Britanija)
7.1.	C10AA05	Atorvastatinum 100 mg geriami kieti	1005034	Atilen 20 mg plėvele dengtos tabletės N30 (TEVA Pharma B. V., Nyderlandai)
7.2.	C10AA05	Atorvastatinum 100 mg geriami kieti	1005033	Atilen 10 mg plėvele dengtos tabletės N30 (TEVA Pharma B. V., Nyderlandai)
8.	C07AB05	Betaxololum 100 mg geriami kieti	1003926	BETAC 20 mg plėvele dengtos tabletės N30 (Medochemie Ltd., Kipras)

Eilės Nr.	ATC kodu*	Vaistinio preparato grupės pavadinimas	Kainyno NPAKID7 **	Vaistinio preparato pavadinimas
9.	C09AA01	Captoprilum 100 mg geriami kieti	1003890	CaptoHEXAL 50 mg tabletės N20 (Hexal AG, Vokietija)
10.	C07AG02	Carvedilolum 100 mg geriami kieti	1003894	CarvedilolHEXAL 25 mg tabletės N30 (Hexal AG, Vokietija)
11.	J01FA09	Clarithromycinum 1 g geriami skysti	1064749	Lekoklar 125 mg/5 ml granulės geriamajai suspensijai 100 ml buteliukas, matavimo švirkštas ir matavimo šaukštas N1 (Sandoz d.d., Slovėnija)
12.1.	J01FA09	Clarithromycinum 1 g geriami kieti	1003760	Lekoklar 500 mg plėvele dengtos tabletės N14 (Sandoz d.d., Slovėnija)
12.2.	J01FA09	Clarithromycinum 1 g geriami kieti	1061357	Clarithromycin Ingen Pharma [Clarithromycin Corpus Medica] 500 mg plėvele dengtos tabletės N14 (SIA Ingen Pharma, Latvija)
13.1.	B01AC04	Clopidogrelum 1 g geriami kieti	1005551	Trombex 75 mg plėvele dengtos tabletės N90 (ZENTIVA k.s., Čekija)
13.2.	B01AC04	Clopidogrelum 1 g geriami kieti	1056394	Trombex 75 mg plėvele dengtos tabletės N90 (ZENTIVA k.s., Čekija)
13.3.	B01AC04	Clopidogrelum 1 g geriami kieti	1056392	Trombex 75 mg plėvele dengtos tabletės N30 (ZENTIVA k.s., Čekija)
13.4.	B01AC04	Clopidogrelum 1 g geriami kieti	1005169	Trombex 75 mg plėvele dengtos tabletės N30 (ZENTIVA k.s., Čekija)
13.5.	B01AC04	Clopidogrelum 1 g geriami kieti	1005587	Clopidogrel SanoSwiss 75 mg plėvele dengtos tabletės N28 (SanoSwiss, UAB, Lietuva)
13.6.	B01AC04	Clopidogrelum 1 g geriami kieti	1005187	Zyllt 75 mg plėvele dengtos tabletės N28 (KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija)
13.7.	B01AC04	Clopidogrelum 1 g geriami kieti	1005336	NOFARDOM 75 mg plėvele dengtos tabletės N28 (Norameda, UAB, Lietuva)
14.	M01AB05	Diclofenacum 1 g geriami kieti	1003648	Diclac 100 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N50 (Sandoz d.d., Slovėnija)
15.	C08DB01	Diltiazemum 1 g geriami kieti	1000642	Diltiazem Lannacher 180 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N30 (Lannacher Heilmittel Ges. m. b. H., Austrija)
16.	S01ED51	Dorzolamidum et Timololum 100 mg lašai	1038205	Dorzolamide/Timolol Actavis 20 mg+5 mg/ml akių lašai (tirpalas) 5 ml N1 (Actavis Group PTC ehf., Islandija)
17.1.	C02CA04	Doxazosinum 100 mg geriami kieti	1005382	DOXONEX SR 4mg pailginto atpalaidavimo tabletės N30 (Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija)

Eilės Nr.	ATC kodu*	Vaistinio preparato grupės pavadinimas	Kainyno NPAKID7 **	Vaistinio preparato pavadinimas
17.2.	C02CA04	Doxazosinum 100 mg, geriami kieti	1004816	DOXALFA 4 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N28 (STADA Arzneimittel AG, Vokietija)
18.	C09AA02	Enalaprilum 100 mg geriami kieti	1002886	EnaHEXAL 20 mg tabletės N30 (Hexal AG, Vokietija)
19.	C09AA09	Fosinoprilum 100 mg geriami kieti	1004408	Fosinopril-Teva 20 mg tabletės N30 (TEVA Pharma B.V., Nyderlandai)
20.	A10BB09	Gliclazidum 1 g geriami kieti	1069165	Gliclada 60 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės N60 (KRKA, d.d, Novo mesto, Slovėnija)
21.	A10BB12	Glimepiridum 10 mg geriami kieti	1034687	Glimepiride Accord 4 mg tabletės N30 (Accord Healthcare Limited, Didžioji Britanija)
22.	C09BA06	Hydrochlorothiazidum et Quinaprilum 100 mg geriami kieti	1056478	Quinapril/Hydrochlorothiazide Aurobindo 20 mg+12,5 mg plėvele dengtos tabletės N30 (Aurobindo Pharma Limited, Didžioji Britanija)
23.1.	M01AE01	Ibuprofenum 10 g geriami kieti	1005070	IBUMAX 600 mg plėvele dengtos tabletės N100 (Vitabalans Oy, Suomija)
23.2.	M01AE01	Ibuprofenum 10 g geriami kieti	1056202	Ibuprofen Lannacher 600 mg plėvele dengtos tabletės N100 (Lannacher Heilmittel Ges.m.b.H., Austrija)
24.1.	C03BA11	Indapamidum 10 mg geriami kieti	1064769	Indapagamma 1,5 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N30 (Worwag Pharma GmbH & Co.KG, Vokietija)
24.2.	C03BA11	Indapamidum 10 mg geriami kieti	1005176	Indapamide Orion 1,5 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N30 (Orion Corporation, Suomija)
24.3.	C03BA11	Indapamidum 10 mg geriami kieti	1053068	Indapen SR 1,5 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N30 (J&P PHARMA UK Ltd., Didžioji Britanija)
25.1.	C01DA08	Isosorbidi dinitras 1 g geriami kieti	1001034	ISDN-ratiopharm 40 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės N50 (ratiopharm GmbH, Vokietija)
25.2.	C01DA08	Isosorbidi dinitras 1 g geriami kieti	1001044	Cardiket retard 40 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N50 (UCB Pharma GmbH, Vokietija)
26.	C01DA14	Isosorbidi mononitras 1 g geriami kieti	1004631	Isomonit 40 mg tabletės N60 (Hexal AG, Vokietija)
27.	C08CA09	Lacidipinum 10 mg geriami kieti	1059038	Lacidipine Teva 4 mg plėvele dengtos tabletės N56 (TEVA Pharma B.V., Nyderlandai)
28.1.	S01EE01	Latanoprostum 100 mcg lašai	1037610	Latanoprost-ratiopharm 50 µg/ml akių lašai (tirpalas) 2,5 ml N3 (ratiopharm GmbH, Vokietija)

Eilės Nr.	ATC kodas*	Vaistinio preparato grupės pavadinimas	Kainyno NPAKID7 **	Vaistinio preparato pavadinimas
28.2.	S01EE01	Latanoprostum 100 mcg lašai	1005623	LATALUX 50 µg/ml akių lašai (tirpalas) 2,5 ml N1 (SANITAS, AB, Lietuva)
28.3.	S01EE01	Latanoprostum 100 mcg lašai	1034914	Latizolil 50 µg/ml akių lašai (tirpalas) 2,5 ml N1 (Sandoz d.d. Slovėnija)
28.4.	S01EE01	Latanoprostum 100 mcg lašai	1055285	Latanoprost SanoSwiss 50 µg/ml akių lašai (tirpalas) 2,5 ml N1 (SanoSwiss, UAB, Lietuva)
28.5.	S01EE01	Latanoprostum 100 mcg lašai	1005360	Xaloptic 50 µg/ml akių lašai (tirpalas) 2,5 ml N1 (Medana Pharma SA, Lenkija)
28.6.	S01EE01	Latanoprostum 100 mcg lašai	1005342	Latanoprost-ratiopharm 50 µg/ml akių lašai (tirpalas) 2,5 ml N1 (ratiopharm GmbH, Vokietija)
28.7.	S01EE01	Latanoprostum 100 mcg, lašai	1032132	Latanoprost Actavis 50 µg/ml akių lašai (tirpalas) 2,5 ml N1 (Actavis Group PTC ehf., Islandija)
28.8.	S01EE01	Latanoprostum 100 mcg, lašai	1060297	Latanoprost Ingen Pharma [Latanoprost Corpus Medica] 50 µg/ml akių lašai (tirpalas) 2,5 ml su lašintuvu N1 (SIA Ingen Pharma, Latvija)
29.1.	C08CA13	Lercanidipinum 100 mg geriami kieti	1032056	OKTAVA 20 mg plėvele dengtos tabletės N28 (Norameda, UAB, Lietuva)
29.2.	C08CA13	Lercanidipinum 100 mg, geriami, kieti	1005567	Lercanidipine Actavis 20 mg plėvele dengtos tabletės N28 (Actavis Group PTC ehf., Islandija)
30.1.	C09CA01	Losartanum 1 g geriami kieti	1005462	Tarnasol 100 mg plėvele dengtos tabletės N28 (SEPTINTA S.P.R.L., Belgija)
30.2.	C09CA01	Losartanum 1 g geriami kieti	1005463	Tarnasol 50 mg plėvele dengtos tabletės N28 (SEPTINTA S.P.R.L., Belgija)
31.	C09DA01	Losartanum et Hydrochlorothiazidum 1 g geriami kieti	1023758	Tarnasol plus 100 mg+25 mg plėvele dengtos tabletės N28 (SEPTINTA S.P.R.L., Belgija)
32.	A10BA02	Metforminum 10 g geriami kieti	1005014	Metformin Worwag 1000 mg plėvele dengtos tabletės N120 (Worwag Pharma GmbH & Co.KG, Vokietija)
33.	C07AB02	Metoprololum 1g geriami kieti (modifikuoto atpalaidavimo)	1005636	Metoprolol Polpharma 95 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N28 (Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., Lenkija)
34.1.	C02AC05	Moxonidinum 1 mg geriami kieti	1004242	STADAPRESS 0,4 mg plėvele dengtos tabletės N30 (STADA

Eilės Nr.	ATC kodu*	Vaistinio preparato grupės pavadinimas	Kainyno NPAKID7 **	Vaistinio preparato pavadinimas
				Arzneimittel AG, Vokietija)
34.2.	C02AC05	Moxonidinum 1 mg geriami kieti	1004338	Moxogamma 0,4 mg plėvele dengtos tabletės N30 (Worwag Pharma GmbH & Co.KG, Vokietija)
35.1.	R03DC03	Natrii montelukastum 100 mg geriami kieti	1005313	Montelukast Teva 5 mg kramtomosios tabletės N28 (TEVA Pharma B.V., Nyderlandai)
35.2.	R03DC03	Natrii montelukastum 100 mg geriami kieti	1005312	Montelukast Teva 4 mg kramtomosios tabletės N28 (TEVA Pharma B.V., Nyderlandai)
36.1.	C07AB12	Nebivololum 100 mg geriami kieti	1004800	Nebicard 5 mg tabletės N30 (Sandoz d.d., Slovėnija)
36.2.	C07AB12	Nebivololum 100 mg geriami kieti	1026614	Nebispes 5 mg tabletės N90 (Nycomed SEFA AS, Estija)
36.3.	C07AB12	Nebivololum 100 mg geriami kieti	1004801	Nebicard 5 mg tabletės N60 (Sandoz d.d., Slovėnija)
36.4.	C07AB12	Nebivololum 100 mg geriami kieti	1004826	Nebispes 5 mg tabletės N28 (Nycomed SEFA AS, Estija)
36.5.	C07AB12	Nebivololum 100 mg, geriami, kieti	1004969	Nebivolol Actavis 5 mg tabletės N28 (Actavis Group PTC ehf., Islandija)
36.6.	C07AB12	Nebivololum 100 mg, geriami, kieti	1032770	Nebivolol Actavis 5 mg tabletės N90 (Actavis Group PTC ehf., Islandija)
37.	A02BC01	Omeprazolum 100 mg geriami kieti	1005500	Omeprazole 40 mg skrandyje neįsijusios kietosios kapsulės N30 (Sandoz d.d., Slovėnija)
38.	C04AD03	Pentoxifyllinum 1 g geriami kieti	1001538	Pentilin 400 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N20 (KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija)
39.	C09AA04	Perindoprilum 100 mg geriami kieti	1005159	Perindobax 8 mg tabletės N30 (Ranbaxy (UK) Limited, Didžioji Britanija)
40.	C09BB04	Perindoprilum et Amlodipinum 100 mg geriami kieti	1060015	Amlessa 8 mg+10 mg tabletės N30 (KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija)
41.1.	C09BA04	Perindoprilum et Indapamidum 10 mg geriami kieti	1005605	Prenovel 8 mg+2,5 mg tabletės N30 (KRKA Polska Sp.z.o.o., Lenkija)
41.2.	C09BA04	Perindoprilum et Indapamidum 10 mg geriami kieti	1067868	Co-Perindalon 4 mg+1,25 mg tabletės N30 (Sandoz d.d., Slovėnija)
43.	C09AA06	Quinaprilum 100 mg geriami kieti	1017342	Quinapril-Teva 40 mg plėvele dengtos tabletės N100 (TEVA Pharma B.V., Nyderlandai)
44.1.	C09AA05	Ramiprilum 100 mg geriami kieti	1054015	Ramipril Aurobindo 10 mg tabletės N30 (Aurobindo Pharma (Malta)

Eilės Nr.	ATC kodas*	Vaistinio preparato grupės pavadinimas	Kainyno NPAKID7 **	Vaistinio preparato pavadinimas
				Limited, Malta)
44.2.	C09AA05	Ramiprilum 100 mg geriami kieti	1004437	Hartil 10mg tabletės N28 (EGIS PHARMACEUTICALS PLC. Vengrija)
44.3.	C09AA05	Ramiprilum 100 mg geriami kieti	1004439	Hartil 5mg tabletės N28 (EGIS PHARMACEUTICALS PLC. Vengrija)
44.4.	C09AA05	Ramiprilum 100 mg, geriami, kieti	1054022	Ramipril Aurobindo 10 mg tabletės N30 (Aurobindo Pharma (Malta) Limited, Malta)
45.	C02AC06	Rilmenidinum 10 mg geriami kieti	1057459	Rilmenidine Teva 1 mg tabletės N90 (TEVA Pharma B.V., Nyderlandai)
46.1.	R03AC02	Salbutamolum 10 mg inhaliaciniai	1004965	Salbutamol Inteli 100 µg/dozėje suslėgta inhaliacinė suspensija 200 dozių, N1 (INTELI GENERICS NORD, UAB, Lietuva)
46.2.	R03AC02	Salbutamolum 10 mg inhaliaciniai	1001731	Salbutamol GSK 100 µg/dozėje suslėgta inhaliacinė suspensija 200 dozių, N1 (GlaxoSmithKline Lietuva, UAB, Lietuva)
46.3.	R03AC02	Salbutamolum 10 mg inhaliaciniai	1001947	Ventolin 100 µg/išpurškime suslėgta inhaliacinė suspensija 200 išpurškimų, N1 (GlaxoSmithKline Lietuva, UAB, Lietuva)
47.1.	C03DA01	Spironolactonum 1 g geriami kieti	1003771	Spirix 25 mg tabletės N30 (Nycomed SEFA AS, Estija)
47.2.	C03DA01	Spironolactonum 1 g geriami kieti	1001966	VEROSPIRON 25 mg tabletės N20 (Gedeon Richter Plc. Vengrija)
48.	G04CA02	Tamsulosinum 10 mg geriami kieti	1004885	Ranomax 400 µg pailginto atpalaidavimo kapsulės N30 (Ranbaxy UK Ltd., Didžioji Britanija)
49.	C09CA07	Telmisartanum 1 g, geriami kieti	1056411	Telmisartan-ratiopharm 40 mg tabletės N28 (ratiopharm GmbH, Vokietija)
50.1.	C03CA04	Torasemidum 100 mg geriami kieti	1004526	Torasemide Teva 10 mg tabletės N30 (TEVA Pharma B.V., Nyderlandai)
50.2.	C03CA04	Torasemidum 100 mg geriami kieti	1005583	Toridium 10 mg tabletės N30 (Sandoz d.d., Slovėnija)
51.1.	C01EB15	Trimetazidinum 1 g geriami kieti	1059769	Zidmetin 35 mg pailginto atpalaidavimo tabletės N60 (Sandoz d.d., Slovėnija)
51.2.	C01EB15	Trimetazidinum 1 g geriami kieti	1059704	Trimetazidine Norameda 35 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės N60 (Norameda, UAB, Lietuva)
51.3.	C01EB15	Trimetazidinum 1 g geriami kieti	1025338	Trimetazidine Teva [Trimetazidine-ratiopharm] 35 mg pailginto

Eilės Nr.	ATC kodas*	Vaistinio preparato grupės pavadinimas	Kainyno NPAKID7 **	Vaistinio preparato pavadinimas
				atpalaidavimo tabletės N60 (TEVA Pharma B.V., Nyderlandai)
52.	C09CA03	Valsartanum 1 g geriami kieti	1057859	Valsacor 320 mg plėvele dengtos tabletės N60 (KRKA, d.d., Novo mesto, Slovėnija)
53.1.	C09DA03	Valsartanum et Hydrochlorothiazidum 1 g geriami kieti	1055799	Suvaratar HCT 320 mg+12,5 mg plėvele dengtos tabletės N28 (Sandoz d.d., Slovėnija)
53.2.	C09DA03	Valsartanum et Hydrochlorothiazidum 1 g geriami kieti	1069128	Valsartan/HCT Actavis 320 mg+12,5 mg plėvele dengtos tabletės N28 (Actavis Group PTC ehf., Islandija)
54.	B01AA03	Warfarinum 100 mg geriami kieti	1003745	WARFARIN-GRINDEKS 5 mg tabletės N100 (AS Grindeks, Latvija)

Pastabos:

* Anatominis-terapinis-cheminis vaistinio preparato grupės pavadinimo kodas.

** Septynženklis nacionalinis vaistinio preparato pakuotės identifikavimo kodas.

Priedo pakeitimai:

Nr. [1K-195](#), 2010-10-05, Žin., 2010, Nr. 120-6166 (2010-10-09), i. k. 11022LKISAK001K-195
Nr. [1K-242](#), 2010-12-27, Žin., 2010, Nr. 155-7913 (2010-12-30), i. k. 11022LKISAK001K-242
Nr. [1K-75](#), 2011-05-05, Žin., 2011, Nr. 55-2687 (2011-05-10), i. k. 11122LKISAK0001K-75
Nr. [1K-185](#), 2011-08-17, Žin., 2011, Nr. 104-4900 (2011-08-20), i. k. 11122LKISAK001K-185
Nr. [1K-202](#), 2011-09-05, Žin., 2011, Nr. 111-5259 (2011-09-08), i. k. 11122LKISAK001K-202
Nr. [1K-243](#), 2011-10-21, Žin., 2011, Nr. 130-6210 (2011-10-29), i. k. 11122LKISAK001K-243
Nr. [1K-259](#), 2011-11-28, Žin., 2011, Nr. 148-6972 (2011-12-03), i. k. 11122LKISAK001K-259
Nr. [1K-6](#), 2012-01-06, Žin., 2012, Nr. 6-206 (2012-01-10), i. k. 11222LKISAK00001K-6
Nr. [1K-33](#), 2012-02-20, Žin., 2012, Nr. 24-1137 (2012-02-25), i. k. 11222LKISAK0001K-33
Nr. [1K-79](#), 2012-04-13, Žin., 2012, Nr. 46-2282 (2012-04-19), i. k. 11222LKISAK0001K-79
Nr. [1K-82](#), 2012-04-23, Žin., 2012, Nr. 49-2428 (2012-04-26), i. k. 11222LKISAK0001K-82
Nr. [1K-102](#), 2012-05-10, Žin., 2012, Nr. 56-2812 (2012-05-16), i. k. 11222LKISAK001K-102
Nr. [1K-136](#), 2012-06-04, Žin., 2012, Nr. 64-3262 (2012-06-07), i. k. 11222LKISAK001K-136
Nr. [1K-168](#), 2012-07-17, Žin., 2012, Nr. 87-4561 (2012-07-21), i. k. 11222LKISAK001K-168
Nr. [1K-195](#), 2012-08-09, Žin., 2012, Nr. 95-4908 (2012-08-11), i. k. 11222LKISAK001K-195
Nr. [1K-208](#), 2012-09-11, Žin., 2012, Nr. 108-5500 (2012-09-19), i. k. 11222LKISAK001K-208
Nr. [1K-281](#), 2012-11-14, Žin., 2012, Nr. 133-6830 (2012-11-17), i. k. 11222LKISAK001K-281
Nr. [1K-1](#), 2013-01-04, Žin., 2013, Nr. 3-97 (2013-01-08), i. k. 11322LKISAK00001K-1
Nr. [1K-37](#), 2013-02-20, Žin., 2013, Nr. 20-1003 (2013-02-21), i. k. 11322LKISAK0001K-37
Nr. [1K-54](#), 2013-03-15, Žin., 2013, Nr. 29-1437 (2013-03-20), i. k. 11322LKISAK0001K-54
Nr. [1K-95](#), 2013-05-08, Žin., 2013, Nr. 50-2543 (2013-05-15), i. k. 11322LKISAK0001K-95
Nr. [1K-157](#), 2013-07-04, Žin., 2013, Nr. 73-3697 (2013-07-09), i. k. 11322LKISAK001K-157
Nr. [1K-187](#), 2013-08-08, Žin., 2013, Nr. 89-4462 (2013-08-22), i. k. 11322LKISAK001K-187

Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų
vaistų ir kompensuojamųjų medicinos
pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo)
gyventojams tvarkos aprašo
2 priedas

VAISTINĖJE BŪTINŲ TURĖTI KOMPENSUOJAMŲJŲ MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ SĄRAŠAS

Eilės Nr.	Medicinos pagalbos priemonių grupė	Prekės ID	Prekės pavadinimas
1.	Diagnosticinės juostelės gliukozės kiekiui nustatyti (kalibruojamos)	9000351	Ascensia Entrust diagnosticinės juostelės, 50 vnt. (Bayer Health Care LLC)
2.1.	Diagnosticinės juostelės gliukozės kiekiui nustatyti (nekalibruojamos)	9001320	Contour diagnosticinės juostelės, 50 vnt. (Bayer Consumer Care AG)
2.2.	Diagnosticinės juostelės gliukozės kiekiui nustatyti (nekalibruojamos)	9004246	One Touch Select diagnosticinės juostelės, 50 vnt. (LifeScan Europe)
2.3.	Diagnosticinės juostelės gliukozės kiekiui nustatyti (nekalibruojamos)	9000590	Contour TS diagnosticinės juostelės, 25 vnt. (Bayer Consumer Care AG)
3.	Sauskelnės suaugusiesiems (anatominės didelės, sugeriamumas – daugiau kaip 2500 ml)	9004235	Indaslip Super sauskelnės 3 L (110–150 cm, 2500–2900 ml), 28 vnt. (Laboratorios Indas SAU)

Priedo pakeitimai:

Nr. [1K-75](#), 2011-05-05, Žin., 2011, Nr. 55-2687 (2011-05-10), i. k. 11122LKISAK0001K-75
 Nr. [1K-185](#), 2011-08-17, Žin., 2011, Nr. 104-4900 (2011-08-20), i. k. 11122LKISAK001K-185
 Nr. [1K-136](#), 2012-06-04, Žin., 2012, Nr. 64-3262 (2012-06-07), i. k. 11222LKISAK001K-136
 Nr. [1K-147](#), 2012-06-14, Žin., 2012, Nr. 68-3521 (2012-06-19), i. k. 11222LKISAK001K-147
 Nr. [1K-168](#), 2012-07-17, Žin., 2012, Nr. 87-4561 (2012-07-21), i. k. 11222LKISAK001K-168
 Nr. [1K-1](#), 2013-01-04, Žin., 2013, Nr. 3-97 (2013-01-08), i. k. 11322LKISAK00001K-1
 Nr. [1K-37](#), 2013-02-20, Žin., 2013, Nr. 20-1003 (2013-02-21), i. k. 11322LKISAK0001K-37
 Nr. [1K-95](#), 2013-05-08, Žin., 2013, Nr. 50-2543 (2013-05-15), i. k. 11322LKISAK0001K-95
 Nr. [1K-157](#), 2013-07-04, Žin., 2013, Nr. 73-3697 (2013-07-09), i. k. 11322LKISAK001K-157

Pakeitimai:

1.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-195](#), 2010-10-05, Žin., 2010, Nr. 120-6166 (2010-10-09), i. k. 11022LKISAK001K-195

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

2.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-242](#), 2010-12-27, Žin., 2010, Nr. 155-7913 (2010-12-30), i. k. 11022LKISAK001K-242

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

3.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-75](#), 2011-05-05, Žin., 2011, Nr. 55-2687 (2011-05-10), i. k. 11122LKISAK0001K-75

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

4.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-185](#), 2011-08-17, Žin., 2011, Nr. 104-4900 (2011-08-20), i. k. 11122LKISAK001K-185

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

5.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-202](#), 2011-09-05, Žin., 2011, Nr. 111-5259 (2011-09-08), i. k. 11122LKISAK001K-202

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

6.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-243](#), 2011-10-21, Žin., 2011, Nr. 130-6210 (2011-10-29), i. k. 11122LKISAK001K-243

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

7.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-259](#), 2011-11-28, Žin., 2011, Nr. 148-6972 (2011-12-03), i. k. 11122LKISAK001K-259

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

8.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-6](#), 2012-01-06, Žin., 2012, Nr. 6-206 (2012-01-10), i. k. 11222LKISAK00001K-6

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

9.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-33](#), 2012-02-20, Žin., 2012, Nr. 24-1137 (2012-02-25), i. k. 11222LKISAK0001K-33

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

10.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-79](#), 2012-04-13, Žin., 2012, Nr. 46-2282 (2012-04-19), i. k. 11222LKISAK0001K-79

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

11.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-82](#), 2012-04-23, Žin., 2012, Nr. 49-2428 (2012-04-26), i. k. 11222LKISAK0001K-82

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2012 m. balandžio 13 d. įsakymo Nr. 1K-79 "Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo"

12.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-102](#), 2012-05-10, Žin., 2012, Nr. 56-2812 (2012-05-16), i. k. 11222LKISAK001K-102

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

13.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-136](#), 2012-06-04, Žin., 2012, Nr. 64-3262 (2012-06-07), i. k. 11222LKISAK001K-136

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

14.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-147](#), 2012-06-14, Žin., 2012, Nr. 68-3521 (2012-06-19), i. k. 11222LKISAK001K-147

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

15.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-168](#), 2012-07-17, Žin., 2012, Nr. 87-4561 (2012-07-21), i. k. 11222LKISAK001K-168

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

16.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-195](#), 2012-08-09, Žin., 2012, Nr. 95-4908 (2012-08-11), i. k. 11222LKISAK001K-195

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

17.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-208](#), 2012-09-11, Žin., 2012, Nr. 108-5500 (2012-09-19), i. k. 11222LKISAK001K-208

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

18.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-281](#), 2012-11-14, Žin., 2012, Nr. 133-6830 (2012-11-17), i. k. 11222LKISAK001K-281

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

19.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas

Nr. [1K-1](#), 2013-01-04, Žin., 2013, Nr. 3-97 (2013-01-08), i. k. 11322LKISAK00001K-1

Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

20.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas
Nr. [1K-37](#), 2013-02-20, Žin., 2013, Nr. 20-1003 (2013-02-21), i. k. 11322LKISAK0001K-37
Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

21.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas
Nr. [1K-54](#), 2013-03-15, Žin., 2013, Nr. 29-1437 (2013-03-20), i. k. 11322LKISAK0001K-54
Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

22.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas
Nr. [1K-95](#), 2013-05-08, Žin., 2013, Nr. 50-2543 (2013-05-15), i. k. 11322LKISAK0001K-95
Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

23.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas
Nr. [1K-157](#), 2013-07-04, Žin., 2013, Nr. 73-3697 (2013-07-09), i. k. 11322LKISAK001K-157
Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo

24.

Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos, Įsakymas
Nr. [1K-187](#), 2013-08-08, Žin., 2013, Nr. 89-4462 (2013-08-22), i. k. 11322LKISAK001K-187
Dėl Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymo Nr. 1K-40 "Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo" pakeitimo