

Suvestinė redakcija nuo 2014-02-04 iki 2014-04-30

Įsakymas paskelbtas: Žin. 2002, Nr. [28-1013](#), i. k. 1022250ISAK00000112

LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO

Į S A K Y M A S

DĖL RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTŲ BEI KOMPENSUOJAMŲJŲ MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) GYVENTOJAMS

2002 m. kovo 8 d. Nr. 112

Vilnius

Pakeistas teisės akto pavadinimas:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Siekdamas gerinti receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarką:

Preambulės pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

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

1.1. Receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams taisyklės.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

1.2. Receptų blankų formas.

1.3. Neteko galios nuo 2014-01-08

Punkto naikinimas:

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

1.4. Kompensacijos rūšis.

1.5. Receptuose vartotinas santrumpas.

1.6. Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įmonėse, įstaigose, sąrašą.

1.7. Neteko galios nuo 2011-11-01

Punkto naikinimas:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin. 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

1.8. Receptų sunaikinimo tvarką.

1.9. Neteko galios nuo 2004-11-17

Punkto naikinimas:

Nr. [V-770](#), 2004-11-09, Žin. 2004, Nr. 166-6076 (2004-11-16), i. k. 1042250ISAK000V-770

Papildyta punktu:

Nr. [441](#), 2002-09-03, Žin., 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

2. Nuo 2002 m. rugpjūčio 1 d. l a i k a u netekusiu galios:

2.1. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. birželio 19 d. įsakymą Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ (Žin., 1997, Nr. [60-1435](#));

2.2. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. rugsėjo 23 d. įsakymą Nr. 506 „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 dalinio pakeitimo“ (Žin., 1997, Nr. [91-2295](#));

2.3. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. gruodžio 11 d. įsakymą Nr. 673 „Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 dalinio pakeitimo“ (Žin., 1997, Nr. [116-2973](#));

2.4. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. gruodžio 22 d. įsakymo Nr. 701 „Dėl SAM 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 ir 1997 07 02 įsakymų Nr. 366, 367 dalinio pakeitimo“ (Žin., 1997, Nr. [119-3129](#)) 1 punktą;

2.5. Sveikatos apsaugos ministerijos 1998 m. birželio 4 d. įsakymą Nr. 295 „Dėl LR sveikatos apsaugos ministerijos 1997 07 19 įsakymo Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ dalinio pakeitimo“ (Žin., 1998, Nr. [56-1569](#));

2.6. Sveikatos apsaugos ministerijos 1998 m. rugsėjo 11 d. įsakymą Nr. 509 „Dėl SAM 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 dalinio pakeitimo ir papildymo“ (Žin., 1998, Nr. [81-2288](#));

2.7. sveikatos apsaugos ministro 1999 m. balandžio 29 d. įsakymą Nr. 198 „Dėl SAM 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ dalinio pakeitimo“ (Žin., 1999, Nr. [39-1242](#));

2.8. sveikatos apsaugos ministro 1999 m. gruodžio 31 d. įsakymą Nr. 569 „Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ dalinio pakeitimo“ (Žin., 2000, Nr. [4-109](#));

2.9. sveikatos apsaugos ministro 2000 m. vasario 23 d. įsakymą Nr. 106 „Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 06 19 įsakymo Nr. 348 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo tvarkos vaistinėse“ dalinio pakeitimo“ (Žin., 2000, Nr. [18-447](#));

2.10. Sveikatos apsaugos ministerijos 1997 m. gruodžio 23 d. įsakymu Nr. 705 „Dėl narkotinių vaistų ir vaistinių medžiagų legalios apyvartos kontrolės“ (Žin., 1998, Nr. [3-65](#)) patvirtintų Narkotinių vaistų ir vaistinių medžiagų išrašymo sveikatos priežiūros įstaigose taisyklių 9 ir 10 punktus bei Narkotinių vaistų ir vaistinių medžiagų išdavimo vaistinėse taisyklių 4 punktą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, Žin., 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [266](#), 2002-06-10, Žin., 2002, Nr. 58-2364 (2002-06-14), i. k. 1022250ISAK00000266

3. Neteko galios nuo 2013-10-25

Punkto naikinimas:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin. 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

4. Neteko galios nuo 2013-10-25

Punkto naikinimas:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin. 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, Žin., 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [266](#), 2002-06-10, Žin., 2002, Nr. 58-2364 (2002-06-14), i. k. 1022250ISAK00000266

5. P a v e d u įsakymo vykdymą kontroliuoti viceministrui pagal administruojamą sritį.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-829](#), 2009-10-01, Žin., 2009, Nr. 120-5171 (2009-10-08), i. k. 1092250ISAK000V-829

SVEIKATOS
APSAUGOS MINISTRAS

KONSTANTINAS ROMUALDAS DOBROVOLSKIS

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d.
įsakymu Nr. 112

RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTŲ BEI KOMPENSUOJAMŲJŲ MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) GYVENTOJAMS TAISYKLĖS

Pakeistas priedo pavadinimas:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

I. BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Šios taisyklės reglamentuoja:

1.1. receptų rašymo tvarką, receptų blankų formas, receptuose vartotinas santrumpas;

1.2. vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams, receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistus ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones, ir receptų sunaikinimo vaistinėje tvarką.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

2. Taisyklės parengtos vadovaujantis Lietuvos Respublikos medicinos praktikos įstatymu (*Žin.*, 1996, Nr. [102-2313](#); 2004, Nr. [68-2365](#)), Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymu (*Žin.*, 2006, Nr. [78-3056](#)), Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymu (*Žin.*, 1998, Nr. [8-161](#)) bei kitais teisės aktais.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, *Žin.*, 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

3. Šios taisyklės nereglamentuoja paramos ir labdaros būdu gaunamų vaistų bei veterinarijos vaistų išrašymo ir išdavimo (pardavimo).

4. Taisyklėse vartojamos sąvokos:

4.1. *Neteko galios nuo 2006-11-22*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.* 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

4.2. *Neteko galios nuo 2005-11-16*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.* 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

4.3. *Neteko galios nuo 2006-11-22*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.* 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

4.4. **kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės** – medicinos pagalbos priemonės, įrašytos į sveikatos apsaugos ministro įsakymu patvirtintą Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašą (C sąrašą) (toliau – MPP);

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

4.5. **narkotinis vaistas** (vaistinis preparatas) – vaistas, kurio sudėtyje yra narkotinių ar psichotropinių medžiagų, įrašytų į Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro patvirtintų Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų II sąrašą (Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams)

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

4.6. **psichotropinis vaistas** (vaistinis preparatas) – vaistas, kurio sudėtyje yra psichotropinių medžiagų, įrašytų į Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro patvirtintų Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų III sąrašą (Psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams). Jiems priskiriami ir į šį sąrašą įrašyti kodeino preparatai

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

4.7. *Neteko galios nuo 2006-11-22*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin. 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

4.8. *Neteko galios nuo 2009-06-21*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-463](#), 2009-06-10, Žin. 2009, Nr. 73-2984 (2009-06-20), i. k. 1092250ISAK000V-463

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, Žin., 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

4.9. **receptas** – nustatytos formos dokumentas, įsigyti vaistui, MPP ar medicinos prietaisui, išrašytas reglamentuojamos sveikatos priežiūros profesijos, nurodytos Lietuvos Respublikos reglamentuojamų profesinių kvalifikacijų pripažinimo įstatyme (Žin., 2008, Nr. [47-1747](#)), atstovo, kuris teisiškai įgaliotas tą daryti valstybėje, kurioje išrašytas receptas;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, Žin., 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

4.9¹. Reta liga – tai liga (ar sveikatos būklė), kuria serga mažiau kaip 5 iš 10 000 gyventojų. Retoms ligoms klasifikuoti naudojama Europos retų ligų klasifikacija skelbiama interneto tinklalapyje <http://www.orpha.net/>.

Papildyta punktu:

Nr. [V-367](#), 2012-04-26, Žin., 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

4.10. **kompensuojamųjų vaistų pasas** – iš 3 formos receptų sudarytas dokumentas, skirtas vaistams ir medicinos pagalbos priemonėms, kurių įsigijimo išlaidos arba jų dalis kompensuojamos iš PSDF biudžeto, išrašyti apdraustiesiems privalomuoju sveikatos draudimu (toliau – apdraustasis);

4.11. *Neteko galios nuo 2006-11-22*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin. 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

4.12. *Neteko galios nuo 2006-11-22*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin. 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

4.13. **Gydytojo tapatybę patvirtinantis lipdukas** – nustatytos formos dokumentas, kurį gydytojas, patvirtinantis savo tapatybę, klijuoja ant 3 formos recepto ir 3 formos recepto išimties atvejams.

Gydytojo tapatybę patvirtinančio lipduko ir jo blanko formas tvirtina Valstybinė ligonių kasa prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Valstybinė ligonių kasa)

Papildyta punktu:

Nr. [441](#), 2002-09-03, Žin., 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-386](#), 2003-06-27, *Žin.*, 2003, Nr. 70-3204 (2003-07-16), i. k. 1032250ISAK000V-386
 Nr. [V-770](#), 2004-11-09, *Žin.*, 2004, Nr. 166-6076 (2004-11-16), i. k. 1042250ISAK000V-770

4.14. kitos šiose taisyklėse vartojamos sąvokos atitinka Lietuvos Respublikos farmacijos įstatyme (*Žin.*, 2006, Nr. [78-3056](#)) vartojamas sąvokas.

Papildyta punktu:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

4¹. Vaistinininko padėjėjas (farmakoteknikas) šių taisyklių nustatyta tvarka teikti farmacinės paslaugas ir parduoti (išduoti) vaistinius preparatus turi teisę teisės aktų nustatyta tvarka prižiūrėti vaistinininko.

Papildyta punktu:

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

II. RECEPTŲ RAŠYMAS

Bendrieji reikalavimai

5. Receptai rašomi skiriant vaistus ligoniams, besigydančioms ambulatoriškai, dienos stacionare, taip pat kitais teisės aktų nustatytais atvejais.

6. Gydytojai gali išrašyti tik į Lietuvos valstybinį vaistų registrą įrašytų vaistų ar kitų vaistų teisės aktais leidžiamų vartoti sveikatos priežiūros tikslams.

7. Vaistams išrašyti naudojami šių formų receptų blankai:

7.1. vaistams (išskyrus narkotinius ir kompensuojamuosius) – 1 formos blankas;

7.2. narkotiniams vaistams – 2 formos specialusis receptų blankas;

7.3. kompensuojamiesiems vaistams ir MPP – 3 formos blankas. Jį sudaro du tuo pačiu eilės numeriu pažymėti receptų blankai, kurių antrasis spausdinamas ant savaiminio kopijavimo popieriaus. Minėtiems vaistams ir MPP išrašyti gali būti naudojamas ir 3 formos (išimties atvejams) blankas. Tokį receptą gydytojas išrašo, jei apdraustasis neturi kompensuojamųjų vaistų paso, o vaisto neskyrimas gali sukelti grėsmę asmens gyvybei, taip pat jei apdraustasis vyksta į kitą Europos Sąjungos (toliau – ES) valstybę, kurioje planuoja įsigyti išrašytus kompensuojamuosius vaistus, išskyrus narkotinius vaistus, ar MPP, arba jei kompensuojamieji vaistai ir MPP yra skiriami kitos ES valstybės piliečiui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

8. Recepto 2 formos, 3 formos ir 3 formos (išimties atvejams) blankai, gydytojo tapatybę patvirtinantis lipdukas bei kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipdukas yra specialūs, turintys technologinės apsaugos priemonių ir nesikartojančių skaitmenų numerį, pagal kiekį į apskaitą įtraukiami dokumentai. Recepto 3 formos blankas yra išspausdinamas dviejuose 98 x 200 mm formato savaiminio kopijavimo popieriaus lapuose. Kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipduko blankas (1 priedas) yra išspausdinamas 92 x 200 mm formato lipnaus popieriaus lape. Kompensuojamųjų vaistų pasą sudaro recepto 3 formos blankų komplektai (50 vienetų), metalo kniede susegti į knygelę, ant kurios priekinio viršelio vidinės pusės užklijuotas šių taisyklių 43 punkte nustatyta tvarka užpildytas titulinio puslapio lipdukas. Kompensuojamųjų vaistų paso viršelio formą tvirtina Valstybinė ligonių kasa. Recepto 3 formos (išimties atvejams) blankas išspausdinamas 100 x 210 mm formato popieriaus lape.

Punkto pakeitimai:

Nr. [441](#), 2002-09-03, *Žin.*, 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

8¹. Receptas, išrašytas 3 formos blanke (toliau – 3 formos receptas) ir 3 formos (išimties atvejams) blanke (toliau – 3 formos (išimties atvejams) receptas), pagal kurį išduotas kompensuojamasis vaistas ar MPP ir kuriame pažymėtas unikalus kasos aparato numeris bei kasos aparato kvito eilės numeris arba prisegtas kasos aparato kvitas, atspausdintas vadovaujantis Kasos aparatų naudojimo taisyklėmis, patvirtintomis Valstybinės mokesčių inspekcijos prie Lietuvos Respublikos finansų ministerijos viršininko 2003 m. rugsėjo 18 d. įsakymu Nr. V-255 (Žin., 2003, Nr. 90-4096; 2011, Nr. 25-1243), yra apskaitos dokumentas, patvirtinantis ūkinę operaciją – kompensuojamojo vaisto ar MPP pardavimą (išdavimą) bei faktą, kad gydytojas skyrė recepte nurodytą kompensuojamąjį vaistą ar MPP pacientui gydyti. Šis dokumentas naudojamas kompensuojamojo vaisto ar MPP įsigijimo išlaidoms nustatyti ir mokesčiams apskaičiuoti. Gydytojo tapatybę patvirtinantis lipdukas, užklijuotas ant 3 formos recepto ir 3 formos (išimties atvejams) recepto, yra būtina šių dokumentų dalis.

Papildyta punktu:

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

9. 1 formos recepto viršuje turi būti nurodytas asmens sveikatos priežiūros įstaigos (toliau – ASPI) pavadinimas, kodas, adresas (su valstybės pavadinimu (Lietuvos Respublika)), telefono ar fakso numeris (su tarptautiniu kodu) ir elektroninio pašto adresas.

2 formos recepto viršuje turi būti nurodytas ASPI pavadinimas, kodas, adresas, telefono ar fakso numeris ir elektroninio pašto adresas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

10. Gydytojai privalo patys įskaitomai ir tiksliai užpildyti visas 1 formos recepto skiltis: nurodyti paciento vardą, pavardę, gimimo datą, adresą arba ambulatorinės kortelės numerį, recepto išrašymo datą, iki kada galioja receptas, telefono ar fakso numerį (su tarptautiniu kodu), kuriuo galima susisiekti su receptą išrašiusiu gydytoju (nurodomas tik jei skiriasi nuo nurodyto ASPI telefono numerio), elektroninio pašto adresą (jei turi), pasirašyti ir patvirtinti receptą asmeniniu spaudu. Tais atvejais, kai pacientui sveikatos priežiūros paslaugos teikiamos neatskleidžiant asmens tapatybės, 1 formos recepte vietoj paciento vardo, pavardės, gimimo datos, adreso arba ambulatorinės kortelės numerio įrašomas paciento kodas, suteiktas vadovaujantis Sveikatos priežiūros paslaugų teikimo, kai neatskleidžiama asmens tapatybė, tvarkos aprašu, patvirtintu Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. kovo 4 d. įsakymu Nr. V-178 (Žin., 2010, Nr. [30-1389](#)).

1 formos receptai gali būti pildomi elektroniniu būdu.

Gydytojai privalo patys įskaitomai ir tiksliai užpildyti visas 2 formos receptų skiltis pažymėti (pabraukti) kam (vaikui (iki 18 metų) ar suaugusiajam) skiriamas vaistas, nurodyti ligonio vardą, pavardę, ligonio asmens kodą, adresą arba ambulatorinės kortelės numerį, recepto išrašymo datą, telefono numerį, kuriuo galima susisiekti su receptą išrašiusiu gydytoju (nurodomas tik jei skiriasi nuo nurodyto ASPI telefono numerio), pasirašyti ir patvirtinti receptą asmeniniu spaudu.

3 formos receptų blankai pildomi vadovaujantis šių taisyklių 49 punktu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, Žin., 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, Žin., 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

11. Receptas rašomas lietuvių kalba, išskyrus taisyklių 13.2.1.2 ir 13.2.1.3 punktuose nustatytus atvejus, kai anglų ar lotynų kalba yra pagrindžiama, dėl kokių medicininių priežasčių skiriamas konkretus vaistas, ir gydytojo kreipimasi į farmacijos specialistą dėl vaisto gamybos ir išdavimo, kuris gali būti rašomas lotyniškai. Jei gydytojo kreipimasis į farmacijos specialistą rašomas lietuvių kalba, turi būti vartojami Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos patvirtinti farmacinių formų, talpyklių, uždorių, vartojimo įtaisų, vartojimo būdų, vartojimo metodų, laikymo sąlygų, tinkamumo vartoti laiko standartiniai terminai, tarptautiniu prekės ženklu neregistruotų vaistinių medžiagų bei vaistinių

medžiagų, nurodytų Europos farmakopėjoje, pavadinimai ir kiti standartiniai terminai.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

12. Įrašus recepte taisyti draudžiama. Kitoje recepto blanko pusėje negali būti jokių įrašų, žymų, kitokių tekstinių ar grafinių ženklų, išskyrus įrašus, nurodytus šių taisyklių 84, 97 ir 100 punktuose.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-706](#), 2003-12-03, Žin., 2003, Nr. 116-5306 (2003-12-12), i. k. 1032250ISAK000V-706

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

13. Recepto dalyje – gydytojo kreipimesi (Rp.) – turi būti tiksliai nurodyta, farmacinė forma, vaisto pavadinimas, stiprumas, dozuočių skaičius, taip pat vartojimo būdas, vienkartinė dozė, vartojimo dažnumas, vartojimo laikas pagal šiuos reikalavimus:

13.1. jei gydytojo kreipimasis į farmacijos specialistą rašomas lotyniškai, farmacinės formos turi būti nurodomos sveikatos apsaugos ministro patvirtintomis santrumpomis: tab., sol., ung. ir t. t.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

13.2. vaistų pavadinimai:

13.2.1. gatavi vaistai nurodomi tik bendriniais pavadinimais, išskyrus:

13.2.1.1. nekompensuojamuosius gatavus vaistus, kurie sudaryti iš trijų ar daugiau veikliųjų medžiagų, ir gatavus vaistus, kurių gamintojo originali pakuotė yra kombinuota (paeiliui vartojamos skirtingo stiprumo ir iš skirtingų veikliųjų medžiagų sudarytos vaisto dozuočių, paeiliui vartojamos skirtingos farmacinės formos ir iš skirtingų veikliųjų medžiagų sudarytos vaisto dozuočių) leidžiama nurodyti prekiniais pavadinimais, išskyrus atvejus, kai pacientas vaistus planuoja įsigyti kitoje ES valstybėje;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

13.2.1.2. vardinius vaistus ir registracijos sąlygų neatitinkančius vaistus, skiriamus pagal Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklės, patvirtintas Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. gegužės 9 d. įsakymu Nr. V-374 (Žin., 2005, Nr. [61-2189](#); 2007, Nr. [42-1598](#)) (toliau – vardiniai vaistiniai preparatai), biologinius vaistus, pvz.: žmogaus insuliną, filgrastimą, epoetiną, somatropiną, – jie nurodomi bendriniais pavadinimais, šalia skliaustuose nurodant prekinis pavadinimus. Jeigu pacientas vardinius vaistinius preparatus planuoja įsigyti kitoje ES valstybėje, recepte papildomai turi būti anglų arba lotynų kalba pagrindžiama, dėl kokių medicininių priežasčių skiriamas konkretus vaistas;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK000V-1116

Nr. [V-370](#), 2011-04-15, Žin., 2011, Nr. 47-2255 (2011-04-21), i. k. 1112250ISAK000V-370

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

13.2.1.3. vaistus, dėl kurių skyrimo prekiniu pavadinimu, pagal jų terapines indikacijas, konkrečiam pacientui ASPI gydytojų konsultacinė komisija (toliau – GKK) priėmė teigiamą motyvuotą sprendimą, – jie nurodomi bendriniais pavadinimais, šalia skliaustuose nurodant prekinis pavadinimus, recepto blanko viršuje papildomai pažymint „GKK sprendimu“ ir žymą patvirtinant receptą išrašiusio gydytojo asmeniniu spaudu ir parašu. GKK vieną kartą priėmus sprendimą konkrečiam pacientui skirti konkretų vaistą prekiniu pavadinimu, teikti pakartotinai svarstyti nereikia – vaistas skiriamas visam gydymo laikotarpiui. Kai pacientas išrašytus vaistus planuoja įsigyti kitoje ES valstybėje, recepte papildomai turi būti anglų arba lotynų kalba

pagrindžiama, dėl kokių medicininių priežasčių skiriamas konkretus vaistas;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

13.2.2. ektemporalių vaistų sudedamosios dalys rašomos pirmiausiai nurodant pagrindinę vaistinę medžiagą, o po to kitas;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

13.3. vaisto stiprumas (vaistinės medžiagos kiekis) nurodomas: masės vienetais (gramais (g), miligramais (mg), mikrogramais (mcg)), tūrio vienetais (mililitrais (ml)), masės/tūrio vienetais (gramais/mililitre (g/ml)) ir veikimo vienetais;

13.4. dozuočių (vaisto vienetų) skaičius skiriamas atsižvelgiant į gydymo kursą, originalios pakuotės dydį ir šiomis taisyklėmis leidžiamą išrašyti kiekį;

13.5. vienkartinė dozė – vienu kartu vartojamas vaisto kiekis (pvz., po 1/2 tabletės, po 15 lašų, po 1 ampulę), vienkartinė dozė bei kiti nurodymai (13.6-13.8 punktuose) dėl vaisto vartojimo rašomi lietuvių kalba;

13.6. vartojimo būdas nurodomas tiksliai: gerti, tepti, švirkšti į raumenis ir t. t. Nepakanka nurodyti „išviršiniai“, „injekciniai“, „vartojimas žinomas“;

13.7. nurodomas vaistų vartojimo dažnumas: kiek kartų per dieną, kas kiek valandų ir pan. Jei skiriami kompensuojamieji vaistai, kurių vartojimo dažnumas priklauso nuo ligos simptomų arba vaisto farmacinės formos (pvz., tepalas, akių lašai, pailginto atpalaidavimo injekcijos, implantai ir kt.), vartojimo būdo ir metodo, nurodoma ir gydymo kurso trukmė (dienomis, savaitėmis, mėnesiais ar metais);

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, *paskelbta TAR* 2014-01-07, i. k. 2014-00073

13.8. nurodomas vartojimo laikas: prieš valgį, valgio metu, po valgio, prieš miegą ir t. t.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

14. Jei ligoniui skubiai reikalingi ektemporalūs vaistai, recepto blanko viršuje, dešiniajame kampe, gydytojas nurodo „cito“ (skubiai) arba „statim“ (nedelsiant).

15. Draudžiama gydytojui pasirašyti bei tvirtinti asmeniniu gydytojo spaudu ir gydytojo tapatybę patvirtinančiu lipduku neužpildytus receptų blankus. Vaistai ir MPP išrašomi atsižvelgiant į numatytą gydymo kursą. Išrašomų vaistų ir MPP vienetų kiekis turi atitikti vaisto gamintojo originalios pakuotės vaistų ir MPP vienetų kiekį arba dalintis iš originalios pakuotės vienetų, kurie gali būti išduodami atskirai, skaičiaus, išskyrus atvejus, kai to neįmanoma padaryti atsižvelgiant į numatytą gydymo kursą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [441](#), 2002-09-03, *Žin.*, 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, *Žin.*, 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

16. Viena recepto blanke galima išrašyti:

16.1. vieną vaistą ar MPP;

16.2. ne daugiau kaip 100 ml gryno etanolio ar etanolio, kaip ektemporalaus vaisto sudedamosios dalies, nepriklausomai nuo jo koncentracijos.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

17. Prireikus 1 formos recepto blanke gali būti išrašomi ir nereceptiniai vaistai.

18. Apie vaistų paskyrimą gydytojas privalo pažymėti asmens medicinos dokumentuose, o išrašydamas narkotinių vaistų turi nurodyti 2 formos specialaus recepto blanko seriją ir numerį.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

19. Homeopatiniai vaistiniai preparatai išrašomi 1 formos receptų blankuose, pažymint „Homeopatinis preparatas“. Homeopatinių vaistinių preparatų pavadinimai rašomi vardininko linksniu, todėl kreipinys „Rp.“ nerašomas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

20. Gydytojas, išrašydamas vardinius vaistinius preparatus, recepto blanko viršuje papildomai turi pažymėti „Vardinis vaistinis preparatas“ ir žymą patvirtinti asmeniniu spaudu ir parašu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-42](#), 2010-01-19, Žin., 2010, Nr. 12-592 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-42

Nr. [V-370](#), 2011-04-15, Žin., 2011, Nr. 47-2255 (2011-04-21), i. k. 1112250ISAK000V-370

21. Ligoniams, sergantiems lėtinėmis ligomis, gydytojas gali išrašyti vaistų ilgesniam gydymo kursui, nurodydamas vaistų išdavimo periodiškumą (išduoti kas savaitę, kas mėnesį ir t. t.). Recepte būtina pažymėti „Ilgalaikiam gydymui“ ir patvirtinti parašu bei asmeniniu spaudu. Tokie receptai galioja iki 360 dienų ir suteikia ligoniui teisę pakartotinai įsigyti vaistų pagal tą patį receptą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-126](#), 2014-01-28, paskelbta TAR 2014-02-03, i. k. 2014-00915

22. Receptuose su nuoroda „Ilgalaikiam gydymui“ draudžiama išrašyti vaistus, kurių receptai vaistinėje turi būti paliekami ir saugomi, vadovaujantis šių taisyklių 86 punktu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

23. Draudžiama ambulatoriškai besigydantiems ligoniams išrašyti vaistinius preparatus, kurių sudėtyje yra sintetinės kilmės vaistinių medžiagų, priklausančių opioidų grupei, kai jie skiriami pagal indikacijas pakaitiniam gydymui ir vaistų inhaliacinei ar intraveninei narkozei: Dietileterio, Etomidato, Halotano, Izoflurano, Ketamino, Metoheksitalio, Natrio oksibutirato, Propofolio, Remifentanilio, Sevoflurano, Tiopentalio.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

24. Gydytojų išrašyti receptai galioja:

24.1. narkotinių vaistų – iki 5 dienų, įskaitant recepto išrašymo dieną;

24.2. kompensuojamųjų vaistų ir MPP – iki 10 dienų, įskaitant recepto įsigaliojimo dieną, išskyrus receptus su žyma „gydymui tęsti“, – jų galiojimas nurodytas šių taisyklių 57² punkte;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

24.3. su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ – iki 360 dienų, įskaitant recepto išrašymo dieną;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-126](#), 2014-01-28, paskelbta TAR 2014-02-03, i. k. 2014-00915

24.4. kitų vaistų – iki 30 dienų, įskaitant recepto išrašymo dieną.

Konkrečiu atveju apie recepto galiojimo laiką sprendžia gydytojas, nurodydamas jį recepte.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, *Žin.*, 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619

25. Gydytojai asmeniškai atsako už išrašytus ir parašu bei asmeniniu spaudu ar gydytojo tapatybę patvirtinančiu lipduku patvirtintus receptus.

Punkto pakeitimai:

Nr. [441](#), 2002-09-03, *Žin.*, 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

26. Receptas negalioja, jei jis išrašytas nesilaikant šių taisyklių ir jų reikalavimų neatitinkančiame blanke, jei jame išrašytos tarpusavyje nesuderinamos vaistinės medžiagos, jei pasibaigęs jo galiojimo terminas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-706](#), 2003-12-03, *Žin.*, 2003, Nr. 116-5306 (2003-12-12), i. k. 1032250ISAK000V-706

Papildomi narkotinių ir psichotropinių vaistų išrašymo reikalavimai

27. Narkotiniai vaistai – grynai ir mišiniuose – išrašomi 2 formos specialiajame recepto blanke, tiksliai užpildant visas skiltis. Išrašydamas kompensuojamuosius narkotinius vaistus, gydytojas nustatyta tvarka užpildo ir 3 formos recepto blanką.

28. Specialiųjų (2 formos) receptų blankai saugomi ir apskaitomi Sveikatos apsaugos ministerijos nustatyta tvarka.

29. Receptuose narkotinių vaistų dozuočių skaičius turi būti rašomas žodžiais.

30. Pramoninės gamybos vaistai, kurių sudėtyje yra kodeino ar jų druskų mišiniuose su kitomis nenarkotinėmis vaistinėmis medžiagomis, išrašomi 1 formos recepto blankuose.

31. Vienam ligoniui vienu kartu leidžiamas išrašyti narkotinių ir (ar) psichotropinių medžiagų kiekis neturi viršyti:

Medžiagos pavadinimas	Mato vienetas	Kiekis
Narkotinės medžiagos:		
dihidrokodeinas	g	3
kodeinas	g	3
kodeinas mišiniuose su nenarkotinėmis medžiagomis	tab.	30
morfinas	g	8
petidinas	g	1
Psichotropinės medžiagos:		
barbitūrinės rūgšties dariniai	amp., tab.	20
benzodiazepinai	amp. tab.	30 60

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, *Žin.*, 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Nr. [V-388](#), 2005-05-12, *Žin.*, 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-704](#), 2009-08-28, *Žin.*, 2009, Nr. 107-4488 (2009-09-08), i. k. 1092250ISAK000V-704

Nr. [V-829](#), 2009-10-01, *Žin.*, 2009, Nr. 120-5171 (2009-10-08), i. k. 1092250ISAK000V-829

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK000V-1116

32. Narkotinių ir psichotropinių medžiagų išrašymo normas, nurodytas 31 punkto lentelėje,

leidžiama viršyti ne daugiau kaip 3 kartus tik esant medicininių indikacijų, skyrimą pagrindžiant įrašais asmens medicinos dokumentuose. Gydytojas recepto blanko viršuje papildomai turi pažymėti „Ypatingas paskyrimas“ ir žymą patvirtinti savo parašu ir asmeniniu spaudu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

33. Narkotinių vaistų vienu kartu leidžiama išrašyti ne ilgesniam kaip 7 dienų gydymo kursui, išskyrus vaistus, kurie, nustačius individualią veiksmingą palaikomąją paros dozę, skiriami:

33.1. vaikams, sergantiems lėtiniais hiperkineziniais sutrikimais (aktyvumo ir dėmesio sutrikimas, hiperkinezinis elgesio sutrikimas). Jiems leidžiama išrašyti geriamųjų modifikuoto atpalaidavimo formų ne ilgesniam kaip 30 dienų kursui:

Bendrinis vaisto pavadinimas	Vaisto pavadinimas
Methylphenidatum	Concerta 18 mg, 36 mg, 54 mg pailginto atpalaidavimo tabletės

33.2. ligoniams skausmui malšinti. Jiems leidžiama išrašyti:

33.2.1. leidžiamų vartoti ambulatoriškai injekcinių formų – ne ilgesniam kaip 15 dienų gydymo kursui;

33.2.2. nemodifikuoto atpalaidavimo geriamųjų formų, poliežuvinų tablečių, žvakučių – ne ilgesniam kaip 15 dienų kursui, išskyrus Methadonum – jį leidžiama išrašyti ne ilgesniam kaip 45 dienų gydymo kursui:

Bendrinis vaisto pavadinimas	Vaisto pavadinimas
Ne ilgesniam kaip 15 dienų kursui:	
Fentanylum	Effentora 100 µg, 200 µg, 400 µg, 600 µg, 800 µg žandinės tabletės
Tramadolum	Protradon 50 mg kapsulės
	Protradon 100 mg/ml geriamieji lašai, tirpalas
	Tramadol Krka 50 mg kapsulės
	Tramadol Krka 100 mg žvakutės
	Tramadol Krka 100 mg/ml geriamieji lašai, tirpalas
	Tramadol Lannacher 50 mg plėvele dengtos tabletės
	Tramadol Lannacher 100 mg žvakutės
	Tramadol Lannacher 100 mg/ml geriamasis tirpalas
Ne ilgesniam kaip 45 dienų kursui:	
Methadonum	Metadon DAK 1mg/ml geriamasis tirpalas

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-367](#), 2012-04-26, Žin., 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

33.2.3. geriamųjų modifikuoto atpalaidavimo formų, transderminių pleistų – ne ilgesniam kaip 30 dienų kursui:

Bendrinis vaisto pavadinimas	Vaisto pavadinimas
Ne ilgesniam kaip 30 dienų kursui	
Buprenorfinum (pleistrai)	Norspan 5 µg/val., 10 µg/val., 20 µg/val. transderminiai pleistrai
Fentanylum (pleistrai)	Dolforin 25 µg/val., 50 µg/val., 75µg/val., 100 µg/val. transderminiai pleistrai
	Durogesic 12 µg/val., 25 µg/val., 50 µg/val., 75 µg/val., 100 µg/val. transderminiai pleistrai
Morphinum (modifikuoto veikimo)	Matrifen 12 µg/val., 25µg/val., 50 µg/val., 75µg/val., 100 µg/val. transderminiai pleistrai
	Doltard 30 mg, 60 mg ilgiau veikiančios tabletės
Tramadolum (modifikuoto veikimo)	Vendal retard 10 mg, 30 mg, 60 mg, 100 mg, 200 mg pailginto atpalaidavimo tabletės
	Mabron Retard 100 mg, 150 mg, 200 mg pailginto atpalaidavimo tabletės
	Tramadol Lannacher retard 100 mg, 150 mg, 200 mg pailginto atpalaidavimo plėvele dengtos tabletės
	Tramadol Krka 100 mg, 150 mg, 200 mg pailginto atpalaidavimo tabletės
	Tramadolor ID 100 mg, 150 mg, 200 mg modifikuoto atpalaidavimo tabletės
	NOAX uno 100 mg, 200 mg, 300 mg pailginto atpalaidavimo tabletės

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-367](#), 2012-04-26, Žin., 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-704](#), 2009-08-28, Žin., 2009, Nr. 107-4488 (2009-09-08), i. k. 1092250ISAK000V-704

34. Psichotropinių vaistų vienu kartu galima išrašyti ne ilgesniam kaip 30 dienų gydymo kursui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

35. Neteko galios nuo 2011-01-01

Punkto naikinimas:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin. 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Papildomi kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių išrašymo reikalavimai

36. Kompensuojamųjų vaistų paso išdavimą organizuoja teritorinės ligonių kasos (toliau – TLK) Valstybinės ligonių kasos nustatyta tvarka.

37. TLK atsako už tai, kad vienam pacientui nebūtų išduoti keli kompensuojamųjų vaistų pasai.

38. Keičiant kompensuojamųjų vaistų pasą apdraustasis grąžina senąjį vaistų pasą bei moka 3 Lt.

39. Jei apdraustasis negrąžina senojo kompensuojamųjų vaistų paso arba grąžina sugadintą taip, kad negalima nustatyti pagal jį išduotų kompensuojamųjų vaistų ar MPP, naujasis kompensuojamųjų vaistų pasas išduodamas tik apdraustajam sumokėjus 50 litų. Išimties gali būti taikomos tik asmenims, pateikusiems kompetentingos institucijos pažymą apie kompensuojamųjų vaistų paso praradimą dėl trečiųjų asmenų neteisėtos veikos ar dėl stichinės nelaimės (smarkios audros, ciklono, žemės drebėjimo, jūros ar upės potvynio, žaibo) – šiuo atveju mokami 3 litai. Apdraustasis, kurio kompensuojamųjų vaistų pasas sugadintas iš dalies, t. y. galima nustatyti kompensuojamųjų vaistų paso ir jame įklijuotų receptų numerių seką, tačiau trūksta informacijos apie išduotus kompensuojamuosius vaistus ar MPP, gali kreiptis į TLK su pagrįstu prašymu dėl kompensuojamųjų vaistų ir MPP išdavimo fakto patikrinimo. Jei TLK ekspertams atlikus patikrinimą nenustatoma, kad dėl apdraustojo kaltės galėjo būti padaryta žala PSDF biudžetui, už naują kompensuojamųjų vaistų pasą mokami 3 litai. Apdraustojo prašymą dėl kompensuojamųjų vaistų ir MPP išdavimo fakto patikrinimo TLK išnagrinėja ne vėliau kaip per 15 dienų. Kompensuojamųjų vaistų pasų ir gydytojo tapatybę patvirtinančių lipdukų išdavimo, saugojimo, apskaitos, naudojimo ir apmokėjimo tvarkos aprašo, patvirtinto Valstybinės ligonių kasos direktoriaus 2002 m. gruodžio 6 d. įsakymu Nr. 110 (Žin., 2002, Nr. [119-5385](#)) nustatyta tvarka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, Žin., 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

40. Už kompensuojamųjų vaistų pasų keitimą surinktos lėšos apskaitomos VLK nustatyta tvarka.

41. Keičiant kompensuojamųjų vaistų pasą, naujai išduoto paso pirmame lape turi būti įrašoma informacija apie anksčiau išduotus vaistus (vaisto pavadinimas, stiprumas, dozuotė, vartojimo būdas ir gydymo kurso pabaigos data) ir MPP (MPP pavadinimas, matmenys ar kiti duomenys, jei jų yra, vartojimo būdas ir vartojimo kurso pabaigos data), kurių gydymo ir (ar) vartojimo kursai vaistų paso keitimo metu dar nėra pasibaigę.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

42. TLK gydytojui ekspertui patikrinus grąžintą kompensuojamųjų vaistų pasą ir nustačius, kad dėl gydytojo, farmacijos specialisto ar apdraustojo kaltės buvo padaryta žala PSDF biudžetui, ši žala išieškoma teisės aktų nustatyta tvarka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

43. Kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipduką (2 priedas) užpildo ASPI ir, išduodama kompensuojamųjų vaistų pasą apdraustajam, prikliauja jį minėto paso priekinio viršelio vidinėje pusėje. Apdraustojo vardas ir pavardė rašomi didžiosiomis raidėmis. ASPI, kurioje asmuo įregistruotas, pavadinimas ir kodas rašomi tuomet, jei asmuo yra prisirašęs prie pirminės ambulatorinės ASPI ir (ar) psichikos sveikatos centro.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-367](#), 2012-04-26, Žin., 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

44. Gydytojas pagal savo kompetenciją išrašydamas kompensuojamųjų vaistų ir MPP turi

laikytis teisės aktų, reglamentuojančių vaistų ir MPP įsigijimo išlaidų kompensavimą, reikalavimų bei vadovautis Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos arba Europos Komisijos oficialiai skelbiama informacija apie vaistą (vaistinio preparato charakteristikų santrauka), išskyrus atvejus, kai vaistas pagal vaistinio preparato charakteristikų santraukoje nenurodytas indikacijas išrašomas retai ligai gydyti arba laikantis kitų teisės aktų nustatytų reikalavimų.

PSDF biudžeto išlaidos, atsiradusios dėl šio reikalavimo nesilaikymo, vertinamos kaip PSDF biudžetui padaryta žala. Ši žala išskaičiuojama iš ASPI, kurioje dirbo minėto reikalavimo nesilaikęs gydytojas, lėšų.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, *Žin.*, 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

45. Gydytojas gali išrašyti receptus vaistams ir MPP, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš PSDF biudžeto lėšų, tik ambulatoriškai ar dienos stacionare gydomam apdraustajam.

46. Gydytojui draudžiama išrašyti receptus kompensuojamiesiems vaistams ir MPP, jei kartu su kompensuojamųjų vaistų pasu nepateikiamas ir apdraustojo, kuriam išduotas kompensuojamųjų vaistų pasas, asmens dokumentas su nuotrauka, išskyrus atvejus, kai kompensuojamųjų vaistų ir MPP išrašoma vaikams. Išrašant kompensuojamųjų vaistų receptus vaikams, turi būti pateikiamas vaiko gimimo liudijimas. PSDF biudžeto išlaidos, susijusios su šio punkto reikalavimų nesilaikymu, vertinamos kaip PSDF biudžetui padaryta žala, kuri išskaičiuojama iš minėtų reikalavimų nesilaikiusios gydymo įstaigos.

47. Teisę išrašyti 3 formos receptus ir 3 formos receptus (išimties atvejams) turi tik gydytojai, dirbantys ASPI, pasirašiusiose su TLK sutarties priedą dėl kompensuojamųjų vaistų ir MPP receptų išrašymo.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

48. Kompensacijos rūšies kodą gydytojas pažymi recepte, įrašydamas atitinkamą skaičių. Jei apdraustajam suteikiama lengvata, ambulatorinėje kortelėje nurodomas lengvatą patvirtinančio dokumento pavadinimas ir numeris.

49. Kompensuojamieji vaistai ir MPP išrašomi 3 formos recepto blankuose. Gydytojai privalo patys tiksliai užpildyti 3 formos receptus: 1 punkte nurodyti kompensavimo kodą, 2 punkte – gydytojo specialybės kodą, 3 punkte – ligos kodą pagal TLK-10-AM, 4 punkte – asmens ambulatorinio gydymo apskaitos kortelės (AAGA) numerį ar išvykusio iš stacionaro asmens statistinės kortelės (ISAS) numerį, 5 punkte – recepto galiojimo pradžią bei pabaigą (atsižvelgiant į šių taisyklių 24 punkte nurodytus reikalavimus), 6 punkte – ASPI pavadinimą ir kodą arba spaudą (ASPI spaudu turi būti patvirtinti abu tuo pačiu numeriu pažymėti receptų blankai), 7 punkte – recepto išrašymo datą, 8 punkte – Sveikatos apsaugos ministerijos suteiktą gydytojo numerį, ties pirmojo recepto egzemplioriaus 9 punktu gydytojas privalo įklijuoti gydytojo tapatybę patvirtinantį lipduką ir pasirašyti taip, kad dalis parašo būtų lipduko dešinėje pusėje (neliečiant brūkšninio kodo), dalis – ant recepto blanko, abiejuose recepto egzemplioriuose padėti asmeninį spaudą ir antrajame egzemplioriuje pasirašyti. Įklijavus gydytojo tapatybę patvirtinantį lipduką, leidžiama nepildyti recepto blanko 2, 6, 8 punktų. Įrašai abiejuose recepto blanko egzemplioriuose turi būti aiškiai įskaitomi.

PSDF biudžeto išlaidos, susijusios su šio punkto reikalavimų nesilaikymu, klaidingas 3 formos receptų blanko 1–9 punktų užpildymas, taip pat gydytojo tapatybę patvirtinantys lipdukai, kuriuose išspausdinti neteisingi duomenys (duomenys ant lipduko neatitinka duomenų Valstybinės ligonių kasos informacinėje sistemoje), laikomi PSDF biudžetui padaryta žala, dėl kurios teisės aktų nustatyta tvarka kompensacija išieškoma iš ASPI, kurioje dirba minėtų reikalavimų nesilaikęs gydytojas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [441](#), 2002-09-03, *Žin.*, 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

Nr. [V-386](#), 2003-06-27, *Žin.*, 2003, Nr. 70-3204 (2003-07-16), i. k. 1032250ISAK000V-386

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864
 Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

50. Įrašus kompensuojamųjų vaistų paso 3 formos receptuose taisyti draudžiama, išskyrus vaistinėje farmacijos specialisto pildomų receptų blankų 11–16 punktuose, kuriuose įrašų taisymai leidžiami kitų teisės aktų nustatyta tvarka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, *Žin.*, 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222
 Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933
 Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

51. Sugadinti 3 formos receptų blankai lieka kompensuojamųjų vaistų pase (sugadintas receptas turi būti perbrauktas ir patvirtintas gydytojo parašu ir spaudu).

52. Viename 3 formos recepte galima išrašyti tik vieną kompensuojamąjį vaistą ar vieną MPP.

53. Draudžiama iš karto išrašyti keliuose 3 formos receptų blankuose to paties bendrinio pavadinimo kompensuojamųjų vaistų, išskyrus skirtingos (pvz., modifikuotos, paprasto atpalaidavimo) farmacinės formos bei šių taisyklių 57² punkte numatytą atvejį „gydymui tęsti“.

Skiriant to paties bendrinio pavadinimo vaistų skirtingo stiprumo dozuotes, vienu metu gali būti išrašoma tiek 3 formos receptų, kiek reikia gydymo kursui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34
 Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864
 Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402
 Nr. [V-619](#), 2006-07-17, *Žin.*, 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619
 Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116
 Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

54. Išrašydamas kompensuojamųjų narkotinių vaistų, gydytojas nustatyta tvarka turi užpildyti 2 ir 3 formos receptų blankus.

55. Kompensuojamosios MPP išrašomos MPP grupės pavadinimu, nurodytu Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno skiltyje „Medicinos pagalbos priemonių grupė“, jei reikia, skliaustuose gali būti nurodytas ir tikslus prekės pavadinimas, arba prekės pavadinimu. Išrašant MPP, nurodomi jos matmenys ar kiti duomenys, jei jų yra. Reikiamas kompensuojamųjų MPP kiekis išrašomas atsižvelgiant į C sąraše nustatytus kiekius ir laikotarpius. Visų MPP, kurios gali būti skiriamos pakartotinai, pirmą kartą išrašoma ne ilgesniam kaip vieno mėnesio gydymo kursui. Įsitikinus, kad MPP tinkamos, galima jų skirti pakartotinai ant vieno recepto blanko išrašant iki 3 mėnesių gydymo kursui reikiamą MPP kiekį arba iki 6 mėnesių gydymo kursui reikiamą MPP kiekį šių taisyklių 57² punkte nustatyta tvarka, jeigu C sąraše nenurodyta kitaip. Skiriant tos pačios MPP grupės, bet skirtingo prekės pavadinimo MPP, vienu metu gali būti išrašoma tiek 3 formos receptų, kiek reikia gydymo kursui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292
 Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402
 Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409
 Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116
 Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925
 Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

56. Receptuose kompensuojamųjų vaistų dozuočių ir MPP vienetų kiekis nurodomas skaičiais, o skliausteliuose šis kiekis turi būti įrašomas žodžiais. Kompensuojamųjų MPP naudojimo (vartojimo) dažnumas ir (ar) laikotarpis recepte įrašomas dienomis. Jei C sąraše nustatyta MPP vartojimo trukmė nurodyta mėnesiais, recepte įrašomas dienų skaičius laikant, kad vidutiniškai vienas mėnuo trunka 30 dienų. Jei C sąraše nurodyta vartojimo trukmė metais, recepte įrašomas dienų skaičius laikant, kad vieni metai trunka 360 dienų.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

57. Kompensuojamųjų vaistų vienu kartu galima išrašyti gydymo kursui, trunkančiam iki vieno mėnesio, išskyrus atvejus, kai viena atitinkamo stiprumo pailginto veikimo farmacinės formos vaisto dozuotė, vadovaujantis vaistinio preparato charakteristikų santrauka, skiriama ilgesniam nei vienas mėnuo gydymo kursui, – šiuo atveju gali būti išrašoma viena mažiausia originali vaisto pakuotė, ūmių ligų atvejais – iki 7 dienų. Iki 3 mėnesių gydymo kursui viename 3 formos recepto blanke arba iki 6 mėnesių gydymo kursui šių taisyklių 57² punkte nustatyta tvarka vaistų išrašoma tik asmenims, sergantiems lėtinėmis ligomis, tačiau ir tokiems asmenims pirmą kartą galima išrašyti vaistų ne ilgesniam kaip 1 mėnesio gydymo kursui, išskyrus atvejus, kai vaisto mažiausia originali pakuotė yra skirta ilgesniam nei vieno mėnesio gydymo kursui ir jos negalima išardyti, atsižvelgiant į šių taisyklių 73 ir 74 punktų reikalavimus. Vėliau, įsitikinus, kad vaistai veiksmingi, jų galima skirti iki 3 ar 6 mėnesių gydymo kursui, išskyrus narkotinius ir psichotropinius vaistus, išrašomus pagal šių taisyklių nustatytus narkotinių ir psichotropinių vaistų išrašymo reikalavimus. Tais atvejais, kai narkotiniai transderminiai pleistrai skiriami kartu su narkotiniais injekciniais ar paprasto atpalaidavimo geriamaisiais vaistais, poliežuvinėmis tabletėmis, žvakutėmis, jų galima išrašyti ne ilgesniam kaip 15 dienų gydymo kursui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-706](#), 2003-12-03, *Žin.*, 2003, Nr. 116-5306 (2003-12-12), i. k. 1032250ISAK000V-706

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, *Žin.*, 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, *Žin.*, 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

57¹. Išrašydamas kompensuojamuosius vaistus, gydytojas turi atsižvelgti į dozuočių originalioje pakuotėje skaičių, nurodytą Kompensuojamųjų vaistų bazinių kainų kainyne, išskyrus kitus teisės aktų numatytus atvejus

Papildyta punktu:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

57². Pacientui pageidaujant, kompensuojamųjų vaistų ir MPP gali būti išrašoma iki 6 mėnesių gydymo kursui skirtinguose 3 formos receptų blankuose, kurių numeriai eina paeiliui. Kiekviename atskirame 3 formos recepto blanke išrašomas vaistų ir MPP kiekis ne ilgesniam kaip 3 mėnesių gydymo kursui (atsižvelgiant į vaisto ar MPP originalios pakuotės dydį), nuo antrojo iki trečiojo ar šeštojo 3 formos recepto kiekvieną 3 formos recepto blanką, kurių numeriai eina paeiliui, ties 6 punktu pažymint žyma „gydymui tęsti“ (toliau – receptas „gydymui tęsti“). Kiekvienas receptas „gydymui tęsti“ (nuo antrojo iki šeštojo 3 formos recepto) įsigalioja likus 10 dienų iki prieš tai esančiame recepte „gydymui tęsti“ (pagal kurį buvo išduota vaistų ar MPP) nurodytos dienos, iki kada pakanka išduotų vaistų ar MPP, įskaitant recepto 11 punkte nurodytą dieną. Kiekvienas receptas „gydymui tęsti“ (nuo antrojo iki šeštojo 3 formos recepto) galioja ne ilgiau kaip 40 dienų, t. y. ne ilgiau kaip 30 dienų nuo prieš tai einančio recepto 11 punkte nurodytos dienos. Tokiu atveju gydytojas pirmojo 3 formos recepto 5 punkte nurodo, kad receptas galioja 10 dienų. Kitų receptų „gydymui tęsti“ (pradedant nuo antrojo 3 formos recepto) 5 punkte recepto galiojimo laikotarpis nerašomas. Jei pirmame 3 formos recepte yra nurodytas 1 mėnesio gydymo kursui skirtas vaistų ar MPP kiekis, tai galima išrašyti ne daugiau kaip dar penkis receptus „gydymui tęsti“, jei nurodytas 2 mėnesių gydymo kursui skirtas vaistų ar MPP kiekis, tai galima išrašyti ne daugiau kaip dar du receptus „gydymui tęsti“, jei nurodytas 3 mėnesių gydymo kursui skirtas vaistų ar MPP kiekis, tai galima išrašyti ne daugiau kaip dar vieną receptą „gydymui tęsti“. Receptuose „gydymui tęsti“ 1–4, 6–8 punktai nepildomi, tačiau recepto dalyje – gydytojo kreipimesi (Rp.) įrašomas pirmajame 3 formos recepte nurodytas kompensuojamojo vaisto bendrinis ir (ar) prekinis pavadinimas, vadovaujantis šių taisyklių 13.2 punktu, ar kompensuojamosios MPP grupės pavadinimas,

vadovaujantis šių taisyklių 55 punktu, vaisto dozė ir farmacinė forma, reikiamas vaistų ar MPP kiekis (rašomas tik skaičiais) ir gydymo kursas (1, 2 arba 3 mėnesiams); 9 punktas turi būti užpildytas šių taisyklių 49 punkte nustatyta tvarka (gydytojo lipdukas klijuojamas ant kiekvieno originalaus recepto blanko puslapio). Žyma „gydymui tęsti“ reiškia, kad kartojama gydytojo pirmojo 3 formos recepto 1–4 ir 6–8 punktuose nurodyta informacija bei vaisto ar MPP vartojimo būdas ir dažnumas.

Papildyta punktu:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

57³. Skystos vartojamos per burną farmacinės formos vaistai gali būti išrašomi:

573.1. vaikams iki 6 metų ir asmenims, turintiems rijimo sutrikimą (disfagiją) (TLK-10-AM kodas R13);

573.2. jei Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne, atsižvelgiant į Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą), tai pačiai ligai gydyti neįrašyti kitų vartojamų per burną farmacinių formų vaistai, kurių ATC kodas sutampa pagal 4 kodo lygius;

573.3. jei vartojami per burną neskystos farmacinės formos vaistai pagal vaistinio preparato charakteristikų santrauką skiriami tik nuo nustatyto amžiaus ar svorio arba jų negalima tiksliai dozuoti, atsižvelgiant į paciento amžių ar svorį.

Papildyta punktu:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

57⁴. Dienos stacionare gydomiems pacientams vienu kartu galima išrašyti: ne ilgesniam kaip 7 dienų chemoterapijos kursui – reikalingą kompensuojamųjų injekcinių ar infuzinių antinavikinių vaistų kiekį; ne ilgesniam kaip 30 dienų chemoterapijos kursui – reikalingą neskystų vartojamų per burną kompensuojamųjų antinavikinių vaistų kiekį.

Papildyta punktu:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-120](#), 2011-02-10, *Žin.*, 2011, Nr. 20-1005 (2011-02-17), i. k. 1112250ISAK000V-120

58. Prieš pildydamas naują 3 formos receptą, gydytojas pagal įrašus anksčiau išrašytuose 3 formos receptuose ir asmens medicinos dokumentuose privalo patikrinti, kokių vaistų ar MPP buvo išrašyta ir išduota anksčiau. Recepto įsigaliojimo data, jei išrašomi tos pačios farmakoterapinės grupės vaistai ar tos pačios MPP grupės MPP, kurių pagal 3 formos receptą buvo išduota anksčiau, o gydymo kursas dar nesibaigė, nurodoma taip, kad receptas įsigaliotų ne anksčiau kaip likus 2 dienoms iki prieš tai paskirto gydymo kurso pabaigos. Laikotarpis nuo recepto išrašymo datos iki jo įsigaliojimo datos negali būti ilgesnis kaip 2 savaitės, išskyrus receptus „gydymui tęsti“. Jei vaistų ar MPP išrašoma iki 6 mėnesių gydymo kursui, recepto „gydymui tęsti“ nuo antrojo iki šeštojo recepto 5 punkte galiojimo laikotarpio datas skaičiuoja ir įrašo farmacijos specialistas, atsižvelgdamas į šių taisyklių 57² punkte nurodytus reikalavimus. Farmacijos specialistas, išdavęs vaistų ar MPP pagal receptą „gydymui tęsti“, atitinkamai kito recepto „gydymui tęsti“ 5 punkte įrašo jo galiojimo laikotarpio datas. Jei apdraustasis neįsigijo vaistų ar MPP recepto „gydymui tęsti“ 5 punkte įrašytu galiojimo laikotarpiu, laikoma, kad pradėjo galioti kitas receptas „gydymui tęsti“. Šiuo atveju vaistininkas recepto, pagal kurį išduoda vaistų ar MPP, 5 punkte įrašo galiojimo laikotarpio datas, kurias apskaičiuoja skaičiuodamas nuo vaisto ar MPP išdavimo datos. Atitinkamai per 3 ar 6 mėnesių laikotarpį išrašyti likę nepanaudoti receptai „gydymui tęsti“ laikomi negaliojančiais, jei nuo pirmojo 3 formos recepto įsigaliojimo datos praėjo atitinkamai daugiau kaip 3 ar 6 mėnesiai.

PSDF biudžeto išlaidos, susijusios su šio punkto reikalavimų nesilaikymu, laikomos PSDF biudžetui padaryta žala, kuri išskaičiuojama iš ASPI, kurioje dirbo minėto reikalavimo nesilaikęs gydytojas, arba vaistinės, kurioje dirbo minėto reikalavimo nesilaikęs farmacijos specialistas, lėšų.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, *Žin.*, 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

59. Apie kompensuojamųjų vaistų ir (ar) MPP skyrimą turi būti pažymėta asmens medicinos dokumentuose, nurodant išrašyto vaisto bendrinį ir (ar) prekinį pavadinimą, stiprumą, farmacinę formą, dozuotę, kiekį, vartojimo dažnumą, gydymo kurso trukmę, 3 formos recepto (-ų) blanko seriją (-as) ir numerį (-ius), recepto įsigaliojimo datą, jei ji nurodoma, ir (ar) išrašytos MPP grupės ar prekės pavadinimą, kiekį, jos matmenis ir kitus duomenis, jei jų yra, vartojimo trukmę, 3 formos recepto blanko seriją (-as) ir numerį (-ius) bei recepto įsigaliojimo datą, jei ji nurodoma.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

60. Gydytojas ir farmacijos specialistas, apdraustojo kompensuojamųjų vaistų pase pastebėję taisymsų arba kitų su vaistų ir MPP išrašymu bei išdavimu susijusių pažeidimų, privalo nedelsdami apie tai informuoti TLK.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

61. *Neteko galios nuo 2003-02-01*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

62. Išrašydamas kompensuojamųjų vaistų, gydytojas privalo pacientui suteikti visą būtiną informaciją apie vaisto vartojimą ir, pacientui pageidaujant, apie jo galimybes pasirinkti pigesnę ar brangesnę skirtingų gamintojų to paties bendrinio pavadinimo vaistą su mažesne ar didesne priemoka, išrašydamas MPP – apie jo galimybes pasirinkti pigesnę ar brangesnę skirtingų gamintojų MPP, įrašytą į tą pačią medicinos pagalbos priemonių Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno grupę, su mažesne ar didesne priemoka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, *Žin.*, 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

63. Jeigu kompensuojamasis vaistas ar MPP skiriamas kitos ES valstybės piliečiui arba jei apdraustasis neturi kompensuojamųjų vaistų paso, tačiau kompensuojamasis vaistas ar MPP jam būtinas, t. y. neskyrus vaisto ar MPP gali kilti grėsmė jo gyvybei, arba dėl privalomojo sveikatos draudimo informacinės sistemos „Sveidra“ sutrikimų (patvirtintų TLK) ASPI negali išduoti kompensuojamųjų vaistų pasų, arba apdraustasis kompensuojamuosius vaistus ar MPP planuoja įsigyti kitoje ES valstybėje, išrašomas 3 formos (išimties atvejams) receptas.

Jeigu apdraustasis neturi kompensuojamųjų vaistų paso, tačiau kompensuojamasis vaistas ar MPP jam būtinas, apdraustajam vienu kartu (naudojant 3 formos (išimties atvejams) receptą) galima skirti kompensuojamųjų vaistų ar MPP ne ilgesniam kaip 7 dienų gydymo kursui, kitų ES valstybių piliečiams – viešnagės Lietuvoje laikotarpiui, tačiau ne ilgesniam kaip 1 mėnesio gydymo kursui. Jei dėl privalomojo sveikatos draudimo informacinės sistemos „Sveidra“ sutrikimų ASPI negali išduoti kompensuojamųjų vaistų pasų, naudojant 3 formos (išimties atvejams) receptą apdraustiesiems vienu kartu galima skirti kompensuojamųjų vaistų 57 punkte nurodytam gydymo

kursui iki 3 mėnesių. Jeigu apdraustasis kompensuojamuosius vaistus planuoja įsigyti kitoje ES valstybėje, vienu kartu galima išrašyti kompensuojamųjų vaistų gydymo kursui, trunkančiam iki 1 mėnesio, išskyrus atvejus, kai viena atitinkamo stiprumo pailginto veikimo farmacinės formos vaisto dozuotė, vadovaujantis vaistinio preparato charakteristikų santrauka, skiriama ilgesniam nei 1 mėnuo gydymo kursui, – šiuo atveju gali būti išrašoma viena mažiausia originali vaisto pakuotė, o jei pacientas serga lėtine liga ir išrašomi vaistai jau buvo skirti ir vartoti ne trumpiau kaip mėnesį – gali būti išrašoma iki 3 mėnesių gydymo kursui. Jeigu apdraustasis vyksta į kitą ES valstybę, vienu kartu galima skirti MPP 55 punkte nurodytam gydymo kursui iki 3 mėnesių, jeigu C sąraše nenurodyta kitaip.

Naudojant 3 formos (išimties atvejams) blanką receptai „gydymui tęsti“ neišrašomi.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-539](#), 2008-06-04, *Žin.*, 2008, Nr. 67-2554 (2008-06-12), i. k. 1082250ISAK000V-539

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

64. Gydytojas, išrašydamas apdraustiesiems kompensuojamųjų vaistų ir MPP 3 formos receptą (išimties atvejams), turi užpildyti jo 1–10 punktus bei patvirtinti receptą gydytojo tapatybės lipduku ir ASPI antspaudu. Skirdamas vaistus, kurių kompensacijos rūšies kodas neišspausdintas, gydytojas į 3 formos recepto (išimties atvejams) 6 punktą įrašo kompensacijos rūšies kodą ranka ir tai patvirtina savo parašu. Įklįjavus gydytojo tapatybės lipduką, leidžiama nepildyti recepto 7 punkto. 3 formos receptas (išimties atvejams) galioja apdraustąjį asmenį aptarnaujančios TLK teritorijoje arba TLK teritorijoje, kurioje yra ASPI, išrašiusi šį receptą.

Gydytojas, skirdamas kompensuojamuosius vaistus ar MPP apdraustajam, kuris planuoja juos įsigyti kitoje ES valstybėje, prie ASPI adreso turi įrašyti valstybės pavadinimą (Lietuvos Respublika), ASPI telefoną ar faksą nurodyti su tarptautiniu kodu, įrašyti ASPI elektroninio pašto adresą (jei šių duomenų spaude nėra), įrašyti ligonio gimimo datą, prie savo telefono numerio nurodyti tarptautinį kodą (vietoj telefono numerio galima nurodyti fakso numerį su tarptautiniu kodu) bei elektroninio pašto adresą (jei jį turi), padėti savo asmeninį spaudą. Skirdamas vaistus, kurių kompensacijos rūšies kodas neišspausdintas, gydytojas į 3 formos recepto (išimties atvejams) 6 punktą įrašo šį skaičių ranka ir tai patvirtina savo parašu. Įklįjavus gydytojo tapatybės lipduką, leidžiama nepildyti recepto 7 punkto.

Gydytojas, skirdamas kompensuojamuosius vaistus ar MPP apdraustajam, kuris planuoja juos įsigyti kitoje ES valstybėje, turi informuoti apdraustąjį apie tai, kad pagal 3 formos receptą (išimties atvejams) įsigijus vaistų ar MPP kitoje ES valstybėje, prašymą dėl šio vaisto ar MPP įsigijimo išlaidų kompensavimo galima bus pateikti tik TLK, kurios teritorijoje buvo išrašytas receptas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [441](#), 2002-09-03, *Žin.*, 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

Nr. [V-20](#), 2003-01-14, *Žin.*, 2003, Nr. 9-310 (2003-01-25), i. k. 1032250ISAK0000V-20

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-539](#), 2008-06-04, *Žin.*, 2008, Nr. 67-2554 (2008-06-12), i. k. 1082250ISAK000V-539

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

65. Gydytojas, išrašydamas ES šalių narių piliečiams kompensuojamųjų vaistų ir MPP 3 formos receptą (išimties atvejams), į 1-ąjį jo punktą įrašo paciento vardą ir pavardę, o asmens kodo laukelio nepildo; į 2-ąjį punktą – kompetentingosios institucijos numerį bei Europos sveikatos draudimo kortelės arba laikinai ją pakeičiančio ES šalies narės piliečio sertifikato ar E formos pažymos numerį (tuo atveju, kai jis yra nurodytas); į 3-įjį punktą – paciento asmens tapatybę patvirtinančio dokumento seriją ir numerį; į 4-ąjį punktą – asmens ambulatorinio gydymo apskaitos kortelės (AAGA) ar išvykusio iš stacionaro asmens statistinėms kortelės (ISAS) numerį; į 5-ąjį punktą – ligos kodą pagal TLK-10; į 6-ąjį punktą – kompensacijos rūšį (skirdamas vaistus, kurių kompensacijos rūšies žyma neišspausdinta, gydytojas į 3 formos recepto (išimties atvejams) 6 punktą šį skaičių įrašo ranka ir tai patvirtina parašu); į 7-ąjį punktą įklįjuoja gydytojo tapatybės

lipduką. Receptas tvirtinamas ASPI antspaudu. Kompensuojamųjų vaistų ir MPP 3 formos receptas (išimties atvejams) galioja apdraustąjį asmenį aptarnaujančios TLK teritorijoje arba TLK teritorijoje, kurioje yra ASPI, išrašiusi šį receptą.

Papildyta punktu:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

III. VAISTŲ IŠDAVIMAS (PARDAVIMAS) VAISTINĖSE

Bendrieji reikalavimai

66. Vaistinius preparatus vaistinėje turi teisę parduoti (išduoti) tik farmacijos specialistas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

67. Farmacijos specialistas, išduodamas (parduodamas) vaistą, turi informuoti gyventoją apie to paties bendrinio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo vaistų, esančių vaistinėje, kainas, pirmiausia pasiūlydamas pigiausią iš jų. Jeigu bent vienas didmeninio platinimo licencijos turėtojas turi analogiškų vaistų, kurių numatoma mažmeninė kaina būtų mažesnė nei turimų vaistinėje to paties bendrinio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo vaistų, apie tai farmacijos specialistas privalo informuoti gyventoją ir, jam pageidaujant, vaistus užsakyti. Užsakyti vaistai pristatomi taisyklių 76 punkte nustatyta tvarka.

Vaistinė privalo turėti kompensuojamųjų vaistų ir MPP, nurodytų Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo, patvirtinto Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymu Nr. 1K-40 (*Žin.*, 2010, Nr. [27-1299](#)), 1 ir 2 prieduose. Minėtus kompensuojamuosius vaistus ir MPP vaistinė privalo išduoti (parduoti) gyventojams vadovaudamasi Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo nuostatomis.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-622](#), 2009-07-24, *Žin.*, 2009, Nr. 91-3937 (2009-07-31), i. k. 1092250ISAK000V-622

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, *Žin.*, 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

68. Receptiniai vaistai išduodami (parduodami) tik:

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

68.1. pagal nustatytos formos receptą, gydytojo išrašytą vadovaujantis šiomis taisyklėmis;

68.2. pagal kitoje valstybėje sveikatos priežiūros paslaugas teikiančio asmens, turinčio reglamentuojamą sveikatos priežiūros specialisto kvalifikaciją ir teisę skirti vaistus ir (ar) medicinos prietaisus, kitoje valstybėje išrašytą receptą vadovaujantis taisyklių 68¹ punktu.

68¹. Pagal kitoje ES valstybėje išrašytus receptus parduodami receptiniai vaistai, išskyrus narkotinius vaistus, ir medicinos prietaisai, jei nekyla neaiškumų dėl juose pateiktos informacijos ir jei recepte nurodyti bent šie duomenys: paciento vardas (-ai), pavardė (-ės) (parašyta žodžiais, netrumpinant), paciento gimimo data, recepto išrašymo data, receptą išrašiusio sveikatos priežiūros specialisto pavardė (-ės), vardas (-ai) (parašyta žodžiais, netrumpinant), profesinė kvalifikacija, elektroninio pašto adresas ir telefono arba fakso numeris (su tarptautiniais kodais), darbo adresas (taip pat susijusios ES valstybės pavadinimas), jei išrašytas vaistas – vaisto bendrinis pavadinimas

ar vaisto prekinis pavadinimas, jei skiriamas biologinis vaistas arba tai būtina dėl medicininių priežasčių (tokiu atveju turi būti nurodomas vaisto prekinis pavadinimas ir pagrįsta, dėl kokių medicininių priežasčių konkretus vaistas paskirtas) – farmacinė forma (tabletė, tirpalas ar kt.), stiprumas, kiekis, dozavimo režimas, jei išrašytas medicinos prietaisas – medicinos prietaiso pavadinimas. Išrašant medicinos prietaisą, nurodomi jo matmenys ar kiti duomenys, jei jų yra. Receptas privalo būti pasirašytas (rašytiniu arba elektroniniu parašu, atsižvelgiant į tai, kokia forma receptas išrašomas).

Pagal ne ES valstybėje išrašytus receptus, jei nekyla neaiškumų dėl juose pateiktos informacijos, parduodami receptiniai vaistai, išskyrus psichotropinius vaistus, vaistus, įrašytus į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPI, sąrašą, taip pat išskyrus ekstemporalius vaistus, jei į jų sudėtį įeina vaistinės medžiagos, įrašytos į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įstaigose, įmonėse, sąrašą, narkotinės ir (ar) psichotropinės medžiagos, įrašytos į Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro patvirtintų Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų II ir III sąrašą.

Papildyta punktu:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

69. Nereceptiniai vaistai parduodami be recepto. Vienu kartu nereceptinių vaistų galima parduoti ne ilgesniam kaip 1 mėnesio gydymo kursui.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

69¹. Farmacijos specialistas, išduodamas (parduodamas) vaistą, turi informuoti gyventoją apie vaisto tinkamumo vartoti laiką. Vaistai turi būti išduodami (parduodami) tokio tinkamumo vartoti laiko, kad gyventojas, vartodamas vaistą kaip nurodyta recepte, pakuotės lapelyje ar ant pakuotės, turėtų realią galimybę suvartoti išduotą (parduotą) vaisto dozuočių kiekį iki jo tinkamumo vartoti laiko pabaigos.

Papildyta punktu:

Nr. [V-112](#), 2009-02-18, *Žin.*, 2009, Nr. 22-868 (2009-02-26), i. k. 1092250ISAK000V-112

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

70. Vaikams iki 10 metų vaistai neišduodami (neparduodami).

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

71. Vaikams iki 18 metų draudžiama išduoti (parduoti) vaistų, kuriais piktnaudžiaujant gali išsivystyti priklausomybė ar toksikomanija: narkotinių ir psichotropinių vaistų, vaistų, turinčių narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių), etanolio ir jo tirpalų, klonidino, antidepresantų, antihistamininių vaistų. Farmacijos specialistas turi teisę paprašyti, kad receptą pateikęs asmuo parodytų asmens dokumentą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-463](#), 2009-06-10, *Žin.*, 2009, Nr. 73-2984 (2009-06-20), i. k. 1092250ISAK000V-463

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

72. Ligoniams pagal vieną receptą gryno etanolio ar kaip ektemporalaus vaisto sudedamosios dalies leidžiama išduoti ne daugiau kaip 100 ml, nepriklausomai nuo koncentracijos.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

73. Jeigu recepte išrašyto vaisto dozuočių kiekis neatitinka originalios gamintojo pakuotės, ją leidžiama išardyti taip, kad ant vaistinėje paliekamos ir išduodamos pakuotės dalies būtų gamintojo žymos: vaisto pavadinimas, stiprumas, gamybos serija, gamintojas, tinkamumo vartoti terminas.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

74. Jei vykdant 73 punkto reikalavimus neįmanoma išardyti pakuotės taip, kad būtų išduotas tikslus išrašytas vaisto dozuočių kiekis, leidžiama, pacientui sutikus, išduoti panašų į nurodytą recepte vaistų kiekį. Tokiu atveju išduodamo vaisto kiekis negali būti daugiau kaip 10 proc. mažesnis ar daugiau kaip 30 proc. didesnis už recepte išrašytą vaistų kiekį. Farmacijos specialistas, atsižvelgdamas į išduotą (parduotą) faktinį vaisto kiekį, recepte turi pažymėti iki kada pacientui užteks faktiškai išduoto parduoto vaisto kiekio.

Šio punkto reikalavimai netaikomi išduodant (parduodant) narkotinius ir psichotropinius vaistus – jų išduodamas (parduodamas) tikslus išrašytas vaisto dozuočių kiekis.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, *Žin.*, 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, *Žin.*, 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK000V-1116

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

75. Parduodant vaistus pagal 1 formos receptų blankus:

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

75.1. jei vaistinėje nėra recepte nurodyto prekinio pavadinimo vaisto, išrašyto vadovaujantis taisyklę 13.2.1.1 punktu, farmacijos specialistas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties bendrinio pavadinimo vaistą kitu prekinio pavadinimu, nekeisdamas farmacinės formos, stiprumo, dozuočių skaičiaus. Kai, vadovaujantis taisyklę 13.2.1.2 ir 13.2.1.3 punktais, recepte šalia vaisto bendrinio pavadinimo skliaustuose nurodytas ir vaisto prekinis pavadinimas, farmacijos specialistas išduoda tik nurodyto prekinio pavadinimo vaistą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

75.2. jei vaistinėje nėra recepte nurodyto stiprumo vaisto, farmacijos specialistas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties bendrinio pavadinimo kito stiprumo vaistą, nekeisdamas vaisto formos bei vartojimo dažnumo. Išduodamas vaistinės medžiagos kiekis turi atitikti išrašytą vaistinės medžiagos kiekį;

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

75.3. Neteko galios nuo 2011-11-15

Punkto naikinimas:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

75¹. Tais atvejais, kai kitoje ES valstybėje sveikatos priežiūros paslaugas teikiančio asmens, turinčio reglamentuojamą sveikatos priežiūros specialisto kvalifikaciją ir teisę skirti vaistus, išrašytame recepte, dėl kuriame pateiktos informacijos nekyla neaiškumų, šalia vaisto bendrinio pavadinimo yra nurodytas ir vaisto prekinis pavadinimas arba vaistas nurodytas prekinio pavadinimu, o vaisto skyrimas prekinio pavadinimu yra papildomai pagrįstas, nurodžius, dėl kokių medicininių priežasčių skiriamas konkretus vaistas, farmacijos specialistas parduoda tik nurodyto prekinio pavadinimo vaistą.

Papildyta punktu:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

76. Jei asmens kreipimosi metu vaistinėje nėra reikiamo vaisto, tačiau jį turi bent vienas didmeninio platinimo licencijos turėtojas, farmacijos specialistas turi pasiūlyti jį užsakyti. Užsakant vaistą, kurio numatoma mažmeninė kaina (įskaitant visus mokesčius) yra didesnė nei 100 Lt (vienas šimtas litų), vaistinė turi teisę prašyti asmens sumokėti avansinę įmoką, kuri negali būti didesnė kaip 30 proc. apytikrės vaisto kainos. Avansinės įmokos mokėti nereikia, kai užsakomas kompensuojamasis vaistas. Užsakyti vaistai pristatomi: miestuose – ne vėliau kaip per 2 darbo, miesteliuose ir kaimuose – per 4 darbo dienas.

Jei užsakomas receptinis vaistas, receptas užregistruojamas vaistinėje. Ant recepto dedamas spaudas „Vaistai užsakyti“, nurodomas vaistinės pavadinimas ir užsakymo data. Draudžiama kitai vaistinei išduoti vaistus, jei receptas yra pažymėtas spaudu „Vaistai užsakyti“ ir nurodytas vaistinės pavadinimas bei užsakymo data. Vaistų paso 3 formos receptai registruojami taisyklių 97 punkte nustatyta tvarka.

Jei, užsakius receptinius vaistus, baigiasi recepto galiojimo terminas, receptas laikomas galiojančiu atsižvelgiant į šiame punkte nustatytus užsakytų vaistų pristatymo į vaistines terminus.

Jei, užsakius receptinius vaistus, paskutinė recepto galiojimo diena yra poilsio ar švenčių, recepto galiojimo pabaigos diena laikoma po jos einanti darbo diena.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, *Žin.*, 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-495](#), 2007-06-15, *Žin.*, 2007, Nr. 68-2691 (2007-06-21), i. k. 1072250ISAK000V-495

Nr. [V-622](#), 2009-07-24, *Žin.*, 2009, Nr. 91-3937 (2009-07-31), i. k. 1092250ISAK000V-622

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

77. Vaistai pagal receptus su žyma „Vardinis vaistinis preparatas“ parduodami (išduodami) vadovaujantis šių taisyklių 20 punkte nurodytų Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių nustatyta pardavimo (išdavimo) tvarka.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-42](#), 2010-01-19, *Žin.*, 2010, Nr. 12-592 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-42

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

78. Išduodant vaistus, nustatytoje recepto vietoje nurodomos vaistų kainos, išskyrus 3 formos receptus, dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (jos filialo) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) vaisto prekinis pavadinimas, stiprumas bei dozuočių kiekis, vaistų išdavimo (pardavimo) data, dedamas vaistą išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto spaudas ir parašas. Įrašai recepte gali būti daromi ranka arba kompiuteriu.

Jeigu vaistinės kasos čekyje yra nurodyta vaisto kaina, vaistinės (jos filialo) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) vaisto prekinis pavadinimas, stiprumas, dozuočių kiekis ir vaistų

išdavimo (pardavimo) data, vietoj spaudo „Vaistai išduoti ... vaistinėje“ ir aukščiau išvardytų įrašų recepte jiems numatytose vietose gali būti priklijuojami arba prisegami kasos čekiai recepte spaudui „Vaistai išduoti ... vaistinėje“ numatytoje vietoje bei dedamas vaistą išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto spaudas ir parašas, pažymint ir čekį, ir recepto blanką.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, *Žin.*, 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

79. Išduodant vaistų, asmeniui turi būti suteikiama būtinoji informacija apie vaisto vartojimą bei sveikatos apsaugos ministro nustatyta tvarka pateikiamas informacinis lapelis lietuvių kalba.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

80. *Neteko galios nuo 2009-06-21*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-463](#), 2009-06-10, *Žin.* 2009, Nr. 73-2984 (2009-06-20), i. k. 1092250ISAK000V-463

81. Išduodant iš vaistinės ekstemporalius narkotinius vaistus, būtina juos užantspauduoti.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, *Žin.*, 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

82. Išdavus (pardavus) vaistų pagal receptą su žyma „Ilgalaikiam gydymui“, receptas gražinamas asmeniui, o recepto nustatytoje vietoje dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (jos filialo) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) vaisto prekinis pavadinimas, stiprumas bei dozuočių kiekis, vaistų išdavimo (pardavimo) data, dedamas vaistą išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto spaudas ir parašas. Vaistus pakartotinai galima išduoti (parduoti) ne dažniau, negu nurodyta recepte, ir tik pagal galiojantį receptą.

Jeigu vaistinės kasos čekyje yra nurodyta vaisto kaina, vaistinės (jos filialo) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) vaisto prekinis pavadinimas, stiprumas, dozuočių kiekis ir vaistų išdavimo (pardavimo) data, vietoj spaudo „Vaistai išduoti ... vaistinėje“ ir aukščiau išvardytų įrašų recepte jiems numatytose vietose gali būti priklijuojami arba prisegami kasos čekiai recepte spaudui „Vaistai išduoti ... vaistinėje“ numatytoje vietoje bei dedamas vaistą išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto spaudas ir parašas, pažymint ir čekį, ir recepto blanką.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

83. Jei kyla neaiškumų dėl recepte išrašyto vaisto, MPP ar medicinos prietaiso pavadinimo, vaisto stiprumo, vaistų suderinamumo ir kt., farmacijos specialistas privalo juos išsiaiškinti su receptą išrašiusiu gydytoju ar kitu sveikatos priežiūros paslaugas teikiančiu asmeniu, turinčiu reglamentuojamą sveikatos priežiūros specialisto kvalifikaciją ir teisę skirti vaistus ir (ar) medicinos prietaisus. To padaryti nepavykus, vaistininkas pats sprendžia, ar išduoti vaistų, MPP ar medicinos prietaisų. Jei vaistininko padėjėjui (farmakotechnikui) nepavyksta išsiaiškinti neaiškumų su receptą išrašiusiu gydytoju ar kitu sveikatos priežiūros paslaugas teikiančiu asmeniu, turinčiu reglamentuojamą sveikatos priežiūros specialisto kvalifikaciją ir teisę skirti vaistus ir (ar) medicinos

prietaisus, vaistinio padėjėjas (farmakoteknikas) dėl vaistų, MPP ir (ar) medicinos prietaisų išdavimo turi konsultuotis su jį prižiūrinčiu vaistininku.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

84. Vaistai pirminės sveikatos priežiūros įstaigose (medicinos punktuose), per kurias Sveikatos apsaugos ministerijos nustatyta tvarka kaimų gyventojai aprūpinami vaistais, išduodami (parduodami) vadovaujantis šiomis taisyklėmis; išdavus (pardavus) vaistus, kitoje recepto pusėje dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje per medicinos punktą“. Nurodoma vaistinės, (išduodančios) parduodančios vaistus per medicinos punktą, ir medicinos punkto pavadinimai, faktiškai išduoto vaisto prekinis pavadinimas, stiprumas bei dozuočių kiekis, vaistų išdavimo (pardavimo) data, dedami vaistą išdavusio (pardavusio) sveikatos priežiūros specialisto ir už kaimo gyventojų aprūpinimą atsakingo vaistininko spaudai bei jų parašai. Receptai paliekami pirminės sveikatos priežiūros įstaigoje ir perduodami vaistinei, aprūpinančiai gyventojus per šią įstaigą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

85. Neprasidėjus ar pasibaigus recepto galiojimo laikui, vaistai, MPP ir medicinos prietaisai neišduodami (neparduodami).

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

86. Receptai vaistinėje paliekami ir saugomi:

86.1. 3 metus – išrašyti 3 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti kompensuojamieji vaistai ir medicinos pagalbos priemonės, išskyrus receptus, išrašytus 3 formos blankuose (išimties atvejams); išrašyti 2 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti narkotiniai vaistai (išskyrus pramoninės gamybos vaistus, kurių sudėtyje yra kodeino ar etilmorfino ir kurie išrašomi 1 formos blankuose);

86.2. 1 metus – išrašyti 1 formos blankuose ar kitų valstybių receptų blankuose, pagal kuriuos išduoti:

86.2.1. vaistai, įrašyti į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPI, sąrašą;

86.2.2. ektemporalūs vaistai, į kurių sudėtį įeina vaistinės medžiagos, įrašytos į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įstaigose, įmonėse, sąrašą (išskyrus narkotinių vaistų);

86.2.3. psichotropiniai vaistai;

86.2.4. receptiniai vaistai, turintys pirmos kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių);

86.2.5. vardiniai vaistiniai preparatai;

86.2.6. chloramfenikolio lašai, išskyrus sudėtinius;

86.2.7. antiinfekciniai vaistai, sisteminiam vartojimui grupuojami J grupėje pagal Anatominio terapinio cheminio (ATC) indekso, patvirtinto Pasaulio sveikatos organizacijos, pirmąjį kodo lygį;

86.2.8. antidepresantai, grupuojami N06A pogrupyje pagal (ATC) indekso, trečiąjį kodo lygį;

86.2.9. antipsichoziniai vaistai, grupuojami N05A pogrupyje pagal (ATC) indekso, trečiąjį kodo lygį

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

86.3. 1 mėnesį – išrašyti 1 formos blankuose ar kitų valstybių receptų blankuose, pagal kuriuos išduoti difenhidramino peroraliniai preparatai, receptiniai vaistai, išduoti per pirminės sveikatos priežiūros įstaigas (medicinos punktus), neregamentuoti šių taisyklių 86 punkte, antibiotikai ir receptiniai chemoterapiniai vaistai, skirti dermatologiniam vartojimui, grupuojami D06 pogrupyje pagal Anatomicinio terapinio cheminio (ATC) indekso, patvirtinto Pasaulio sveikatos organizacijos, antrąjį kodo lygį.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, *Žin.*, 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-463](#), 2009-06-10, *Žin.*, 2009, Nr. 73-2984 (2009-06-20), i. k. 1092250ISAK000V-463

87. Receptų saugojimo vaistinėje laikas skaičiuojamas, neskaitant einamojo mėnesio, einamųjų metų. Pasibaigus saugojimo terminui, receptai sunaikinami sveikatos apsaugos ministro nustatyta Receptų sunaikinimo tvarka.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

88. Vaistai, išskyrus naikintinus, iš gyventojų atgal į vaistinę nepriimami ir kitais vaistais nekeičiami. Naikintini vaistai surenkami kitų teisės aktų nustatyta tvarka.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

89. Vaistinės periodiškai informuoja gydytojus ir sveikatos priežiūros įstaigų vadovus apie neteisingai ar neįskaitomai išrašytus bei netaisyklingai įformintus receptus.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Papildomi narkotinių ir psichotropinių vaistų išdavimo reikalavimai

90. Narkotinių ir psichotropinių vaistų, kurių išrašymo normos nurodytos šių taisyklių II skyriuje, galima išduoti ne daugiau, negu leidžiama išrašyti vienam ligoniui vienu kartu.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

91. *Neteko galios nuo 2007-03-11*

Punkto naikinimas:

Nr. [V-148](#), 2007-03-02, *Žin.*, 2007, Nr. 30-1111 (2007-03-10), i. k. 1072250ISAK000V-148

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, *Žin.*, 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

92. Narkotiniai vaistai vaistinėse išduodami vadovaujantis šiomis taisyklėmis

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, *Žin.*, 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Papildomi kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių išdavimo reikalavimai

93. Išduodamas kompensuojamuosius vaistus, farmacijos specialistas turi informuoti apdraustąjį apie į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną įrašytą to paties bendrinio pavadinimo ir tos pačios farmacinės formos (atsižvelgiant į stiprumą) vaistų kainas bei nustatytas priemokas ir pasiūlyti jam pigiausią iš to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos vaistų, už kuriuos priemoka mažiausia. Tais atvejais, kai recepte šalia kompensuojamojo vaisto bendrinio pavadinimo yra nurodytas ir vaisto prekinis pavadinimas, farmacijos specialistas išduoda nurodyto prekinio pavadinimo vaistą.

Išduodamas kompensuojamąsias MPP, farmacijos specialistas turi informuoti apdraustąjį apie MPP, įrašytą į tą pačią Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno medicinos pagalbos priemonių grupę, kainas bei nustatytas priemokas ir pasiūlyti jam pigiausią MPP, už kurią priemoka mažiausia.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, *Žin.*, 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

94. Draudžiama išduoti kompensuojamųjų vaistų ir MPP, jei kartu su kompensuojamųjų vaistų pasu nepateikiamas apdraustojo, kuriam išduotas šis kompensuojamųjų vaistų pasas, asmens dokumentas su nuotrauka arba socialinio draudimo pažymėjimas. Išduodant kompensuojamųjų vaistų, skirtų vaikams, turi būti pateiktas vaiko gimimo liudijimas.

Išduodant kompensuojamuosius vaistus ir MPP ES šalių narių piliečiams, jie turi pateikti asmens tapatybę patvirtinantį dokumentą bei Europos sveikatos draudimo kortelę ar ją laikinai pakeičiantį ES šalies narės piliečio sertifikatą, arba E formos pažymą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, *Žin.*, 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

95. TLK teikia vaistinėms informaciją apie negaliojančius kompensuojamųjų vaistų pasus sutartyje su vaistine numatytais sąlygomis. Vaistinei išdavus vaistus ir MPP pagal negaliojantį kompensuojamųjų vaistų pasą, tai vertinama kaip žala PSDF biudžetui, kuri išskaičiuojama iš vaistinės, nesilaikiusios minėto reikalavimo.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

96. Kompensuojamuosius vaistus ir MPP farmacijos specialistas gali išduoti tik pagal 3 formos receptus ir pagal išimties atvejams skirtus 3 formos receptus, išrašytus laikantis taisyklių reikalavimų.

Jei kompensuojamuosius vaistus ir MPP farmacijos specialistas išdavė pagal receptus, išrašytus nesilaikant taisyklių reikalavimų, arba išdavė kompensuojamuosius vaistus, priskiriamus pagal Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną kito bendrinio pavadinimo vaistų grupei, arba kompensuojamąjį MPP, priskiriamą pagal Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyną kitai MPP grupei nei nurodyta gydytojo išrašytame recepte, PSDF biudžeto lėšų suma, išleista minėtų vaistų ar MPP įsigijimo išlaidoms kompensuoti, vertinama kaip PSDF biudžetui padaryta žala ir išskaičiuojama iš vaistinės, kurioje dirbo šio reikalavimo nesilaikęs farmacijos specialistas, lėšų.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, *Žin.*, 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

97. Išduodamas kompensuojamuosius vaistus ir MPP farmacijos specialistas ranka užpildo 3 formos recepto blanko 10–16 punktus: 10 punkte nurodo faktiškai išduoto vaisto ar MPP pavadinimą bei vienetų skaičių; 11 punkte – datą, iki kurios pakaks išduoto vaisto ar MPP (t. y. nurodo paskutinę dieną, kurią bus suvartota visa paros dozė ar pakaks MPP), jeigu ją galima apskaičiuoti, ar nustato datą pagal recepte nurodytą vaisto farmacinę formą, vartojimo dažnumą ir gydymo kurso laikotarpį (nurodoma gydymo kurso paskutinę dieną). Data skaičiuojama nuo vaisto išdavimo vaistinėje dienos; 12 punkte – galutinę išduoto vaisto ir MPP pardavimo vaistinėje kainą (pritaikius jai visas galimas nuolaidas), nuo kurios skaičiuojamas pridėtinės vertės mokestis; 13 punkte – paciento sumokėtą priemonę; 14 punkte – kompensuojamąją sumą; 15 punkte – išdavimo datą. Ties 16 punktu dedami vaistinės ir vaistus išdavusio farmacijos specialisto spaudai. Spaudais ir parašais tvirtinami abu tuo pačiu eilės numeriu pažymėti receptų blankai. Pirmasis recepto blankas lieka vaistinėje, antrasis – kompensuojamųjų vaistų pase.

Jeigu receptų apskaita vaistinėje kompiuterizuota, įrašai gali būti daromi kitoje recepto pusėje, ant abiejų tuo pačiu eilės numeriu pažymėtų receptų blankų. Vietoj įrašų kompiuteriu gali būti segami kasos aparato kvitai, klijuojami lipdukai arba lapeliai su 10–15 punktuose nurodyta informacija ir dedamas vaistinės spaudas, pažymint lipduką (lapelį) ar kasos aparato kvitą ir recepto blanką.

Asmeniui pageidaujant, kompensuojamieji vaistai ir (ar) MPP užsakomi ir pristatomi šių taisyklių 76 punkte nustatyta tvarka ir terminais. Abu 3 formos recepto blankai lieka kompensuojamųjų vaistų pase, iki vaistai ir (ar) MPP bus išduoti asmeniui.

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, Žin., 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, Žin., 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, Žin., 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-495](#), 2007-06-15, Žin., 2007, Nr. 68-2691 (2007-06-21), i. k. 1072250ISAK000V-495

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, Žin., 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, Žin., 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK000V-1116

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

97¹. Pagal receptus „gydymui tęsti“ kompensuojamieji vaistai ar MPP išduodami vadovaujantis pirmame 3 formos recepte nurodyta informacija. Farmacijos specialistas turi patikrinti prieš jį išrašyto recepto 11 punkte nurodytą datą, atsižvelgdamas į šių taisyklių 57² punkte nurodytą recepto „gydymui tęsti“ galiojimą ir įrašyti reikiamas datas recepto 5 ir 11 punktuose.

Papildyta punktu:

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

97². Jei farmacijos specialistas išdavė didesnę kompensuojamųjų vaistų kiekį negu leidžiama išrašyti pagal šių taisyklių 31–34, 57 ir 74 punktų reikalavimus, PSDF biudžeto išlaidos, susijusios su šių punkto reikalavimų nesilaikymu, laikomos PSDF biudžetui padaryta žala, kuri išskaičiuojama iš vaistinės, kurioje dirbo minėto reikalavimo nesilaikęs farmacijos specialistas, lėšų.

Papildyta punktu:

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

98. Jei vaistinėje nėra recepte nurodyto stiprumo kompensuojamojo vaisto, farmacijos specialistas, ligoniui sutikus, turi teisę išduoti to paties bendrinio pavadinimo kito stiprumo vaistą, nekeisdamas jo formos bei vartojimo dažnumo tik tuo atveju, jei faktiškai išduodamų vaisto

dozuočių vaistinės medžiagos kiekis atitinka išrašytą vaistinės medžiagos kiekį ir išduoto vaisto kompensuojamoji suma ne didesnė už išrašyto vaisto kompensuojamąją sumą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, *Žin.*, 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

99. Neteko galios nuo 2004-07-09

Punkto naikinimas:

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, *Žin.*, 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

99. Farmacijos specialisto faktiškai išduoto vaisto ar MPP, nurodyto 3 formos recepte, prekinis pavadinimas, vaisto stiprumas, vaisto ar MPP vienetų kiekis, viso išduoto vaisto ar MPP kiekio galutinė pardavimo vaistinėje kaina (pritaikius jai visas galimas nuolaidas), nuo kurios skaičiuojamas pridėtinės vertės mokestis (mažmeninė kaina), kompensuojamoji kaina ir paciento sumokėta priemonė turi sutapti su šiais duomenimis vaistinės ataskaitose, teikiamose VLK informacinei sistemai pagal Privalomojo sveikatos draudimo kompiuterizuotos informacinės sistemos SVEIDRA Kompensuojamųjų vaistų receptų duomenų apsikeitimo protokolą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, *Žin.*, 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, *Žin.*, 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, *Žin.*, 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, *Žin.*, 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, *Žin.*, 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

100. Išduodamas kompensuojamuosius vaistus ir MPP pagal 3 formos receptus (išimties atvejams), farmacijos specialistas pildo recepto blanko 11–14 punktus, kitoje recepto pusėje deda spaudą „Vaistai išduoti vaistinėje“ ir pažymi vaisto išdavimą 78 punkte nustatyta tvarka, deda vaistą ar MPP išdavusio (pardavusio) vaistininko spaudą bei pasirašo, taip pat nurodo datą, iki kurios pacientui pakaks faktiškai išduoto (parduoto) vaisto ar MPP (t. y. nurodoma diena, kurią bus suvartota visa paskutinioji vaisto paros dozė ar MPP), jeigu tai galima apskaičiuoti (skaičiuojama nuo vaisto išdavimo vaistinėje, bet ne ankstesnės kaip gydymo kurso pabaigos dienos, kuri nustatoma pridėdant 2 dienas prie gydytojo nurodytos recepto įsigaliojimo datos). Per mėnesį sukaupti 3 formos receptai (išimties atvejams), pagal kuriuos apdraustiesiems buvo išduoti kompensuojamieji vaistai ir MPP, ir atskira sąskaita, kurioje nurodoma išduotų vaistų ir MPP kompensavimo sumos (arba šie duomenys atskira eilute gali būti įrašomi į bendrąją sąskaitą), pateikiami kitą mėnesį sutartyje su TLK numatytais sąlygomis ir terminais. Per mėnesį sukaupti 3 formos receptai (išimties atvejams), pagal kuriuos ES šalių narių piliečiams buvo išduoti kompensuojamieji vaistai ir MPP, bei atskira sąskaita, kurioje nurodytos išduotų vaistų ir MPP kompensavimo sumos, pateikiami kitą mėnesį sutartyje su TLK numatytais sąlygomis ir terminais. Taip pat teikiama ataskaita (elektroniniu būdu) apie ES šalių narių piliečiams per mėnesį išduotus vaistus ir MPP, kurioje nurodoma kiekvieno paciento vardas, pavardė, kiekvieno recepto serija ir numeris bei kiti duomenys, nurodyti Europos Sąjungos šalių narių piliečiams Lietuvoje suteiktų privalomojo sveikatos draudimo paslaugų išlaidų kompensavimo tvarkoje, patvirtintoje Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2004 m. balandžio 8 d. įsakymu Nr. V-205 (*Žin.*, 2004, Nr. [54-1844](#)).

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, *Žin.*, 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, *Žin.*, 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, *Žin.*, 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933
 Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925
 Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806
 Punkto numeracijos pakeitimas:
 Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292
 Nr. [V-503](#), 2004-07-05, Žin., 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

101. Neteko galios nuo 2011-01-01

Punkto naikinimas:

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin. 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK00V-1116

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, Žin., 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

102. Pirminės sveikatos priežiūros įstaigose (medicinos punktuose), per kurias Sveikatos apsaugos ministerijos nustatyta tvarka vykdomas kaimo gyventojų aprūpinimas vaistais, kompensuojamieji vaistai ir MPP išduodami vadovaujantis šia tvarka, tačiau 98, 99 ir 101 punktais nustatytais atvejais kompensuojamuosius vaistus gali išduoti tik vaistinininkas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, Žin., 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

103. Vaistinės vykdo receptų, pagal kuriuos išduodami kompensuojamieji vaistai ir MPP, apskaitą bei su TLK sutartomis sąlygomis teikia joms sąskaitas, ataskaitas ir duomenis apie išduotus kompensuojamuosius vaistus ir MPP.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, Žin., 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

104. TLK apmoka faktiškai išduoto vaisto dozuočių ar išduotos MMP bazinę kainą sutartyje su vaistine numatytais sąlygomis.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, Žin., 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292

Nr. [V-503](#), 2004-07-05, Žin., 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503

Forma patvirtinta
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro
2013 m. rugpjūčio 30 d. įsakymu Nr. V-835

„1 forma

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija																			
ASPI pavadinimas, adresas (gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė), telefonas (su tarptautiniu kodu) ir el. paštas ar faksas (su tarptautiniu kodu)																			
RECEPTAS																			
Paciento duomenys																			
Vardas	Pavardė	Gimimo data																	
Adresas (gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė) arba ambulatorinės kortelės numeris																			
Rp.		Kaina																	
Išrašymo data	<table border="1"> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> </table> metai, mėnuo, diena									Galioja iki	<table border="1"> <tr> <td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td> </tr> </table> metai, mėnuo, diena								
Gydytojo spaudas, parašas, telefonas (su tarptautiniu kodu) ir el. paštas ar faksas (su tarptautiniu kodu)																			
Vaistinės spaudas „Vaistai išduoti ... vaistinėje“ (vaistinės, jos filialo pavadinimas, duomenys apie faktiškai išduotą (parduotą) vaistą (vaisto prekinis pavadinimas, stiprumas bei dozuočių kiekis) vaistų išdavimo (pardavimo) data, vaistą išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto spaudas ir parašas																			

Pastaba. Blankai turi būti spausdinami baltame A5 formato popieriuje.“

Formos pakeitimai:

Nr. [V-34](#), 2003-01-22, Žin., 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

2 forma

..... (ASPI pavadinimas)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija
SPECIALUSIS RECEPTAS	Serija..... Nr.
Suaugusiajam, vaikui	
Ligonis.....	
(vardas, pavardė, asmens kodas)	
..... (adresas arba ambulatorinės kortelės Nr.)	
Sveikatos priežiūros įstaigos kodas	
Kaina Rp.	
Gydytojas.....	
(vardas, pavardė, numeris)	
Išrašymo data	Išdavimo data
Galioja 5 dienas	
.....	
Gydytojo spaudas, parašas, telefonas	
Ypatingos apskaitos dokumentas Taisyti draudžiama	

RECEPTAS Nr. 000000000

3 forma

1. Kompensacijos rūšies kodas		2. Gydytojo specialybės kodas	
3. Ligos kodas pagal TLK-10-AM		4. AAGA arba ISAS kortelės Nr.	

5. Galioja nuo

iki

(metai, mėnuo, diena)

(metai, mėnuo, diena)

6. Asmens sveikatos priežiūros įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas)

Rp.:

7. Išrašymo data

(metai, mėnuo, diena)

8. Sveikatos apsaugos ministerijos nustatytas gydytojo numeris

9. Gydytojo spaudas, parašas, telefono Nr.

10.

(išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis)

11. Vaisto pakanka iki

(metai, mėnuo, diena)

12. Mažmeninė kaina

Lt

13. Paciento sumokėta suma

Lt

14. Kompensuojama suma

Lt

15. Vaisto išdavimo data

(metai, mėnuo, diena)

16. Vaistinės spaudas, vaistus

išdavusio asmens vardas,
pavardė, parašas

Metrika

Formos pakeitimai:

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

Patvirtinta. *Neteko galios nuo 2014-01-08*

Priedo naikinimas:

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministro
2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112
(Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministro
2012 m. balandžio 26 d. įsakymo Nr. V-367
redakcija)

KOMPENSACIJOS RŪŠYS

Kompensacijos rūšies kodas	Kompensacijos rūšis	Kompensacijos procentas
1	Vaikui	100 %
2	Neįgaliajam (invalidui)	100 %
3	Liga pagal sąrašą	100 %
4	Kita	-
5	Vaikui	-
6	Neįgaliajam (invalidui)	50 %
7	Pensininkui	50 %
8	Liga pagal sąrašą	80 %
9	Liga pagal sąrašą	50 %
10	Centralizuotai perkami vaistai	-
11	Centralizuotai perkami vaistai	-
12	Liga pagal sąrašą	90 %
13	Reta liga	50 %
14	Reta liga	80 %
15	Reta liga	90 %
16	Reta liga	100 %

Šį lapą padėkite po antruoju išrašomo recepto lapu,
kad įrašai neatsispaustų ant kitų lapų

Priedo pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171
Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864
Nr. [V-367](#), 2012-04-26, Žin., 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

PATVIRTINTA

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112

RECEPTUOSE VARTOTINOS SANTRUMPOS

Aa	ana	po lygiai
ac., acid.	acidum	rūgštis
ad us. diagn.	ad usum diagnosticum	diagnostikai
ad us. ext.	ad usum externum	išorinio vartojimo
ad us. int.	ad usum internum	vidinio vartojimo
ad us. propr.	ad usum proprium	vartoti pačiam
ad us. vet.	ad usum veterinarium	veterinarijai, veterinarinis
aer.	aerosolum	aerolis
aetherol.	aetheroleum	eterinis aliejus
alb.	albus, -a, -um	baltas
amp.	ampulla	ampulė
aq.	aqua	vanduo
aq. ad inject.	aqua ad injectabilia	injekcinis vanduo
aq. purif.	aqua purificata	išgrynintasis vanduo
aq. valde purif.	aqua valde purificata	labai išgrynintas vanduo
bac.	bacillis	lazdelė
bals.	balsamum	balzamas
but.	butyrum	sviestas
caps.	capsula	kapsulė
cito	cito	greitai, skubiai
comp.	compositus, -a, -um	sudėtinis
compr.	compressus	kompresas
conc.	concentratus, -a, -um	koncentruotas
cort.	cortex	žievė
crem.	cremum	kremas
crist.	cristallisatus, -a, -um	kristalinis, kristalizuotas
cryodessic.	cryodessicatus, -a, -um	liofilizuotas
D.	Da, Detur	duok, tebūnie duota
D. S.	Da, Signa	duok, pažymėk
D. t. d.	Da tales doses	duok tokių dozių
D. t. d. N.	Da tales doses numero	duok tokių dozių tiek
	Dentur tales doses numero	tebūnie duota dozių tiek
dec.	decoctum	nuoviras
dil.	dilutus, -a, -um	praskiestas
disc.	discus	diskas
div. in p. aeq.	divide in partes aequales	padalyk į lygias dalis
drag.	dragee	dražetė
empl.	emplastrum	pleistras
emuls.	emulsio	emulsija
extr.	extractum	ekstraktas
f.	fiat, fiant	tepasidaro
flav.	flavus, -a, -um	geltonas
flos, flor.	flos, flores	žiedai
fl.	fluidus, -a, -um	skystas
fruct.	fructus	vaisius
g	ramma	gramas

gel.	gelum	gelis
glob. vag.	globulus vaginalis	globulė
gran.	granulum	granulė
gtt.	gutta, guttae	lašas, lašai
gtt. nasal.	guttae nasale	nosies lašai
gtt. ophth.	guttae ophthalmicae	akių lašai
gtt. otic.	guttae oticae	ausų lašai
herb.	herba	žolė
in amp.	in ampullis	ampulėmis
inf.	infusum	užpilas
inhal.	inhalatio	inhaliacija
inj.	iniectio, -ionis	injekcija
isoton.	isotonicus, -a, -um	izotoninis
i. m.	intra muscolum	į raumenis
i. v.	intra venum	į veną
in tab.	in tabulettis	tabletėmis
lin.	linimentum	linimentas
liq.	liquor	skystis
m.	massa	masė
mcg	microgramma	mikrogramas
mg	milligramma	miligramas
m. pil.	massa pilularum	piliulių masė
M.	misce	sumaišyk
M. f.	misce (ut) fiat (fiant)	sumaišyk, tepasidaro
M. f. pulv.	misce (ut) fiat pulvis	sumaišyk, kad pasidarytų milteliai
mixt.	mixtura, -ae	mikstūra
ml	millilitrum	mililitras
N.	numero	skaičius
obd.	obductus, -a, -um	dengtas, -a
ol.	oleum, oleosus, -a, -um	aliejus, aliejinis
past.	pasta	pasta
pastill.	pastillus	pastilė
pess.	pessarium	pesarija (liežuvelio formos supozitorija)
per os	per os	į vidų (peroraliai)
per rectum	per rectum	į tiesiąją žarną
per se	per se	grynas
physiol.	physiologicus, -a, -um	fiziologinis
pil.	pilula	piliulė
praecip.	praecipitatus, -a, -um	nusodintas
pulv.	pulvis	milteliai
%	pro centum	procentas
q. s.	quantum satis	kiek reikia
r., rad.	Radix	šaknis
Rp.	Recipe	paimk
rectif.	rectificatus	rektifikuotas (išvalytas)
Rep.	Repete, Repetatur	pakartok, tebūnie pakartota
rhiz.	rhizoma	šakniastiebis
S.	Signa, Signetur	pažymėk, tebūnie pažymėta
s. c.	sub cutis	į poodį
sem.	semen	sėkla
sicc.	siccus, -a, -um	sausas
simpl.	simpex	paprastas

sir.	sirupus	sirupas
sol.	solutio	tirpalas
sol. iniect.	solutio iniectabilis	injekcinis tirpalas
sp.	species	vaistažolių mišiniai, arbatos
spir.	spirituosus, -a, -um	etanolinis
steril.	sterilisa	sterilizuok
styl.	stylus	pieštukas (vaistinis)
supp.	suppositorium	supozitorija
susp.	suspensio	suspensija
susp. iniect.	suspensio iniectabilis	injekcinė suspensija
tab.	tabulettae (compressi)	tabletės
tab. obd.	tabuletta obducta	dengtoji tabletė
tab. solub.	tabuletta solubilis	tirpioji tabletė
tab. subling.	tabuletta sublingualis	poliežuvinė tabletė
tab. vag.	tabuletta vaginale	makšties tabletė
tamp.	tamponum	tamponas
tinct.	tinctura	tinktūra
trit.	tritrus, -a, -um	sutrintas
UA	unitas activitatis	veikimo vienetas
UI	unitas internationalis	tarptautinis vienetas
ung.	unguentum	tepalas
vitrum	vitrum	stiklas, stiklinis indas

PATVIRTINTA

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112

**VAISTŲ IR VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ, KIEKYBIŠKAI APSKAITOMŲ FARMACIJOS
IMONĖSE, ĮSTAIGOSE IR ASMENS SVEIKATOS PRIEŽIŪROS ĮSTAIGOSE, SĄRAŠAS****1. Etanolis**

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

2. Chloramfenikolio milteliai

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

3. Klonidinas*

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

4. Nandrolonas*

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

5. Narkotiniai vaistai*, įrašyti į sveikatos apsaugos ministro įsakymu patvirtintų Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų II sąrašą – Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams.

* Apskaitomos visos vaisto formos.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171

Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

Formos patvirtintos
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112

(Signatūrų formų pavyzdžiai)

Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas

..... vaistinė, Receptas Nr.

Ligonio vardas, pavardė, amžius

Vartojimo būdas

Gydytojo vardas, pavardė

Data Kaina

IŠVIRŠINIAI

Saugoti nuo vaikų!

geltona spalva

Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas

..... vaistinė, Receptas Nr.

Ligonio vardas, pavardė, amžius

Vartojimo būdas

Gydytojo vardas, pavardė

Data Kaina

VIDINIAI

Saugoti nuo vaikų!

žalia spalva

Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas

..... vaistinė, Receptas Nr.

Ligonio vardas, pavardė, amžius

Vartojimo būdas

Gydytojo vardas, pavardė

Data Kaina

INJEKCIJAI

Saugoti nuo vaikų!

mėlyna spalva

Rp.

Gaminio

Tikrino

Išdavė

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos
ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112

RECEPTŲ SUNAIKINIMO TVARKA

I. BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Ši Tvarka nustato receptų, pasibaigus jų saugojimo visuomenės vaistinėse ir visuomenės gamybinėse vaistinėse (toliau – vaistinėse) terminui, sunaikinimo tvarką ir yra privaloma visoms šioms vaistinėms.

2. Receptai gali būti naikinami tik pasibaigus jų saugojimo vaistinėse terminui. Receptai, kurių saugojimo vaistinėje terminas yra 1 mėnuo, turi būti naikinami kas mėnesį, o receptai, kurių saugojimo terminas yra 1 ar 3 metai – kartą per metus. Receptų saugojimo terminas nustatomas neįskaitant einamojo mėnesio, einamųjų metų.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, *Žin.*, 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

3. Naikintini receptai turi būti suplėšomi, sudeginami arba susmulkinami specialiu popieriaus smulkintuvu. Jų neleidžiama atiduoti į antrinių žaliavų supirkimo punktus, išmesti į šiukšlių kontenerius.

II. RECEPTŲ NAIKINIMAS

4. Receptams naikinti vaistinės vadovo įsakymu sudaroma nuolatinė komisija, kurią sudaro ne mažiau kaip 3 asmenys. Tose vaistinėse, kur dirba du darbuotojai, komisija sudaroma iš 2 asmenų.

5. Komisija naikintinus receptus surūšiuoja, suskaičiuoja ir nustato kitus duomenis, reikalingus nurodyti sunaikinimo akte.

6. Komisija, sunaikinusi receptus, rašo nustatytos formos receptų sunaikinimo aktą (pridedama), kurį pasirašo komisijos pirmininkas ir nariai (-ys). Vaistų, įrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įmonėse, įstaigose, sąrašą (toliau – kiekybiškai apskaitomų vaistų), receptų sunaikinimo aktas rašomas atskirai; aktą turi tvirtinti vaistinės direktorius (vadovas).

7. Aktuose turi būti nurodoma:

7.1. kiekybiškai apskaitomų vaistų receptų – vaisto ar vaistinės medžiagos, pavadinimas, forma, stiprumas, pakuotė, pakuočių skaičius, receptų skaičius;

Punkto pakeitimai:

Nr. [222](#), 2002-05-20, *Žin.*, 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

7.2. kitų vaistų receptų – išduotų vaistų farmakoterapinės grupės ir receptų skaičius.

8. Sunaikinimo aktai turi būti numeruojami nuo metų pradžios ir saugomi 5 metus.

9. Komisija atsako už naikintinų receptų sunaikinimą, akto surašymą ir įforminimą pagal šią Tvarką.

Receptų sunaikinimo tvarkos priedas

(vaistinės pavadinimas didžiosiomis raidėmis)

TVIRTINU*
(vaistinės vadovas)
(parašas)
(vardas ir pavardė)

RECEPTŲ SUNAIKINIMO AKTAS

200 -00-00 Nr. 0-00

Vilnius

Nr. Vadovaudamasi LR sveikatos apsaugos ministro 200 m. d. įsakymu
patvirtinta Receptų sunaikinimo tvarka,

_____ 200 m. įsakymu Nr.
(įsakymo leidėjas kilmininko linksniu)

sudaryta komisija _____ sunaikino receptus,
(sunaikinimo būdas)

pagal kuriuos 200 m. mėn. buvo išduoti vaistai:

Farmakoterapinė grupė	Pakuočių kiekis	Receptų skaičius
Vaisto pavadinimas, vaisto forma, stiprumas, pakuotė*		

Komisijos pirmininkas _____
(pareigos, vardas, pavardė) (parašas)

Nariai: _____
(pareigos, vardas, pavardė) (parašas)

* Tvirtinimo rekvizitai ir vaistų pavadinimai nurodomi tik kiekybiškai apskaitomų vaistų receptų sunaikinimo aktuose.

Forma. Neteko galios nuo 2004-11-17

Formos naikinimas:

Nr. [V-770](#), 2004-11-09, Žin. 2004, Nr. 166-6076 (2004-11-16), i. k. 1042250ISAK000V-770

Papildyta forma:

Nr. [441](#), 2002-09-03, Žin., 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441

Receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų
medicinos pagalbos priemonių išdavimo
(pardavimo) gyventojams taisyklių
1 priedas

(Kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipduko blanko forma)

Valstybinė ligonių kasa prie
Sveikatos apsaugos ministerijos

(Gyventojų informavimo telefonas 8~700 88 888)

KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ PASAS



Papildyta priedu:

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

Receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų
medicinos pagalbos priemonių išdavimo
(pardavimo) gyventojams taisyklių
2 priedas

(Kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipduko forma)

(Vardas)	
(Pavardė)	
Asmens kodas (11 ženklų)	
	
Pildoma, jei nėra asmens kodo	
Gimimo data (metai, mėnuo, diena) Dokumentas išduotas Lietuvos Respublikoje: (metai, mėnuo, diena) Dokumento tipas: (metai, mėnuo, diena) Serija (metai, mėnuo, diena)	
(Deklaruojamoji gyvenamoji vieta)	
, savivaldybės kodas	
(Asmens sveikatos priežiūros įstaigos (ASPI), kurioje įregistruotas asmuo, pavadinimas, kodas)	
Įregistravimo ASPI data	
(metai, mėnuo, diena)	
Kompensuojamųjų vaistų paso išdavimo data	
(metai, mėnuo, diena)	
Kompensuojamųjų vaistų pasą	

išdavusios įstaigos pavadinimas,
kodas (arba spaudas)

Papildyta priedu:

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

Pakeitimai:

1.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [222](#), 2002-05-20, Žin., 2002, Nr. 51-1959 (2002-05-22), i. k. 1022250ISAK00000222

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" dalinio pakeitimo ir papildymo

2.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [266](#), 2002-06-10, Žin., 2002, Nr. 58-2364 (2002-06-14), i. k. 1022250ISAK00000266

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

3.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

- Nr. [432](#), 2002-08-26, Žin., 2002, Nr. 84-3679 (2002-08-30); Žin., 2002, Nr. 87-3761 (2002-09-06), i. k. 1022250ISAK00000432
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
4.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [441](#), 2002-09-03, Žin., 2002, Nr. 90-3881 (2002-09-13), i. k. 1022250ISAK00000441
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo ir papildymo
5.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-20](#), 2003-01-14, Žin., 2003, Nr. 9-310 (2003-01-25), i. k. 1032250ISAK0000V-20
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
6.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-34](#), 2003-01-22, Žin., 2003, Nr. 12-451 (2003-01-31), i. k. 1032250ISAK0000V-34
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
7.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-386](#), 2003-06-27, Žin., 2003, Nr. 70-3204 (2003-07-16), i. k. 1032250ISAK000V-386
Dėl sveikatos apsaugos ministro 2002 03 08 įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
8.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-706](#), 2003-12-03, Žin., 2003, Nr. 116-5306 (2003-12-12), i. k. 1032250ISAK000V-706
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
9.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-171](#), 2004-03-31, Žin., 2004, Nr. 50-1650 (2004-04-06), i. k. 1042250ISAK000V-171
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
10.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-292](#), 2004-04-29, Žin., 2004, Nr. 70-2467 (2004-04-30), i. k. 1042250ISAK000V-292
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
11.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-503](#), 2004-07-05, Žin., 2004, Nr. 106-3951 (2004-07-08), i. k. 1042250ISAK000V-503
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
12.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-770](#), 2004-11-09, Žin., 2004, Nr. 166-6076 (2004-11-16), i. k. 1042250ISAK000V-770
Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo
13.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [V-388](#), 2005-05-12, Žin., 2005, Nr. 63-2241 (2005-05-19), i. k. 1052250ISAK000V-388

Dėl sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

14.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-864](#), 2005-11-10, Žin., 2005, Nr. 135-4867 (2005-11-15), i. k. 1052250ISAK000V-864

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

15.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-402](#), 2006-05-19, Žin., 2006, Nr. 60-2154 (2006-05-27), i. k. 1062250ISAK000V-402

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

16.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-619](#), 2006-07-17, Žin., 2006, Nr. 81-3219 (2006-07-25), i. k. 1062250ISAK000V-619

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl Vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

17.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-933](#), 2006-11-13, Žin., 2006, Nr. 125-4763 (2006-11-21), i. k. 1062250ISAK000V-933

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

18.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-148](#), 2007-03-02, Žin., 2007, Nr. 30-1111 (2007-03-10), i. k. 1072250ISAK000V-148

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl Vaistų receptų rašymo ir vaistų pardavimo (išdavimo)" pakeitimo

19.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-495](#), 2007-06-15, Žin., 2007, Nr. 68-2691 (2007-06-21), i. k. 1072250ISAK000V-495

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

20.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-539](#), 2008-06-04, Žin., 2008, Nr. 67-2554 (2008-06-12), i. k. 1082250ISAK000V-539

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

21.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-112](#), 2009-02-18, Žin., 2009, Nr. 22-868 (2009-02-26), i. k. 1092250ISAK000V-112

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" papildymo

22.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-463](#), 2009-06-10, Žin., 2009, Nr. 73-2984 (2009-06-20), i. k. 1092250ISAK000V-463

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

23.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-622](#), 2009-07-24, Žin., 2009, Nr. 91-3937 (2009-07-31), i. k. 1092250ISAK000V-622

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

24.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-704](#), 2009-08-28, Žin., 2009, Nr. 107-4488 (2009-09-08), i. k. 1092250ISAK000V-704

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

25.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-829](#), 2009-10-01, Žin., 2009, Nr. 120-5171 (2009-10-08), i. k. 1092250ISAK000V-829

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

26.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-42](#), 2010-01-19, Žin., 2010, Nr. 12-592 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-42

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

27.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-43](#), 2010-01-19, Žin., 2010, Nr. 12-593 (2010-01-30), i. k. 1102250ISAK0000V-43

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

28.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-409](#), 2010-05-07, Žin., 2010, Nr. 55-2709 (2010-05-13), i. k. 1102250ISAK000V-409

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

29.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1116](#), 2010-12-23, Žin., 2010, Nr. 157-8003 (2010-12-31), i. k. 1102250ISAK000V-1116

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

30.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-120](#), 2011-02-10, Žin., 2011, Nr. 20-1005 (2011-02-17), i. k. 1112250ISAK000V-120

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

31.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-370](#), 2011-04-15, Žin., 2011, Nr. 47-2255 (2011-04-21), i. k. 1112250ISAK000V-370

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

32.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-925](#), 2011-10-24, Žin., 2011, Nr. 129-6122 (2011-10-27), i. k. 1112250ISAK000V-925

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo)" pakeitimo

33.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-367](#), 2012-04-26, Žin., 2012, Nr. 51-2542 (2012-05-03), i. k. 1122250ISAK000V-367

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams" pakeitimo

34.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-806](#), 2012-08-30, Žin., 2012, Nr. 104-5296 (2012-09-06), i. k. 1122250ISAK000V-806

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams" pakeitimo

35.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-835](#), 2013-08-30, Žin., 2013, Nr. 93-4658 (2013-09-04), i. k. 1132250ISAK000V-835

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 "Dėl receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams" pakeitimo

36.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1](#), 2014-01-02, paskelbta TAR 2014-01-07, i. k. 2014-00073

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams“ pakeitimo

37.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-126](#), 2014-01-28, paskelbta TAR 2014-02-03, i. k. 2014-00915

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams“ pakeitimo