

**Suvestinė redakcija nuo 2003-01-26 iki 2003-01-31**

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

**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO**

**Į S A K Y M A S  
DĖL VAISTŲ RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO)**

2002 m. kovo 8 d. Nr. 112  
Vilnius

Siekdamas gerinti vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarką:

1. T v i r t i n u pridedamus:
  - 1.1. Vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo (pardavimo) gyventojams taisykles.
  - 1.2. Receptų blankų formas.
  - 1.3. Kompensojamujų vaistų paso titulinį puslapį.
  - 1.4. Kompenzacijos rūšis.
  - 1.5. Receptuose vartotinas santrumpas.
  - 1.6. Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įmonėse, jstaigose, sąrašą.
  - 1.7. Signatūrų formas.
  - 1.8. Receptų sunaikinimo tvarką.
  - 1.9. Gydytojo tapatybę patvirtinančio lipduko formą.

*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 netekusiui 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. L e i d ž i u laikinai, kol baigsis senojo pavyzdžio 1 formos receptų blankų atsargos, vaistus išrašyti senojo pavyzdžio 1 formos receptų blankuose.

4. Leidžiu laikinai, kol baigsis senojo pavyzdžio 3 formos receptų blankų atsargos, bet ne ilgiau kaip iki 2002 m. rugpjūčio 1 d., kompensuojamuosius vaistus ir medicinos pagalbos priemones išrašyti senojo pavyzdžio 3 formos receptų blankuose, laikantis šio įsakymo 2 punkte nurodytais teisės aktais patvirtintų receptų rašymo bei išdavimo taisyklių.

*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 viceministriui Eduardui Bartkevičiui.

SVEIKATOS  
APSAUGOS MINISTRAS

KONSTANTINAS ROMUALDAS DOBROVOLSKIS

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

## VAISTŲ RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) GYVENTOJAMS TAISYKLĖS

### I. BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Šios taisyklės reglamentuoja:
  - 1.1. vaistų receptų rašymo tvarką, receptų blankų formas, receptuose vartotinas santrumpas;
  - 1.2. vaistų išdavimo (pardavimo), receptų saugojimo, išdavus vaistus, ir receptų sunaikinimo vaistinėje tvarką.
2. Taisyklės parengtos vadovaujantis Lietuvos Respublikos gydytojo medicinos praktikos, Farmacinių veiklos, Narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymais bei kitais teisės aktais.
3. Šios taisyklės nereglementuoja paramos ir labdaros būdu gaunamų vaistų bei veterinarijos vaistų išrašymo ir išdavimo (pardavimo).
4. Taisyklėse vartojamos sąvokos:
  - 4.1. **ekstemporalūs vaistai** – vaistinėje pagal gydytojų receptus pagaminti vaistai;
  - 4.2. **gyvybiškai būtini vaistai** – pavieniams ligoniams gydyti būtini vaistai, išrašomi ir tiekiami sveikatos apsaugos ministro nustatyta tvarka;
  - 4.3. **kompensuojamieji vaistai** – vaistai, kurių įsigijimo išlaidos arba jų dalis gyventojams kompensuojamos iš Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto ir kurie įrašyti į Kompensuojamųjų vaistų bazinių kainų kainyną;
  - 4.4. **kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės** – medicinos pagalbos priemonės (toliau – MPP), įrašytos į sveikatos apsaugos ministro įsakymu patvirtintą Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašą (C sąrašą);
  - 4.5. **narkotiniai vaistai** – vaistinės medžiagos ir jų preparatai, įrašyti į sveikatos apsaugos ministro įsakymu tvirtinamą Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašu II sąrašą (Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams);
  - 4.6. **narkotinių ir psichotropinių medžiagų I kategorijos pirmtakai (prekursoriai)** – į sveikatos apsaugos ministro įsakymu tvirtinamą Narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) sąrašą įrašytų I kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) vaistinės medžiagos ir jų preparatai;
  - 4.7. **nereceptiniai vaistai** – vaistai, įrašyti į Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba) viršininko patvirtintą Nereceptinių vaistų sąrašą ir parduodami vaistinėje be recepto;
  - 4.8. **psichotropiniai vaistai** – vaistinės medžiagos ir jų preparatai, įrašyti į sveikatos apsaugos ministro įsakymu tvirtinamą Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašu III sąrašą (Psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams);
  - 4.9. **receptas** – nustatytos formos dokumentas, kurj išrašo gydytojas arba medicinos punktuose dirbantis bendruomenės slaugytojas, skirdamas vaistus ir/ar medicinos pagalbos priemones;
  - 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, įrašyti apdraustiesiems privalomuoju sveikatos draudimu (toliau – apdraustasis);
  - 4.11. **vaistai** – Farmacinių veiklos įstatyme apibrėžta sąvoka, šiose taisyklėse apimanti tik žmonėms skirtus vaistus ir vaistines medžiagas;

4.12. **vaistinė** – visuomenės vaistinė ar jos filialas bei visuomenės gamybinė vaistinė ar jos filialas.

4.13. **gydytojo tapatybę patvirtinantis lipdukas** – tai unikalų, skaitmeniniu bei brūkšniniu pavidalu atspausdintą numerį turintis lipnus lapelis, kuriame nurodyta gydytojo vardo pirmoji raidė, pavardė, Sveikatos apsaugos ministerijos suteiktas gydytojo numeris, gydytojo specialybės kodas, asmens sveikatos priežiūros įstaigos, kurioje dirba gydytojas, sutrumpintas pavadinimas, jos rejestro numeris, kodas pagal gydymo įstaigų identifikatorių Valstybinės lagonių kasos informacinėje sistemoje (ID) bei telefono numeris, kuriuo galima susisiekti su receptą išrašiusiu gydytoju.

*Papildyta punktu:*

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

## II. RECEPTŲ RAŠYMAS

### Bendrieji reikalavimai

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

6. Gydytojai gali išrašyti tik į Lietuvos valstybinį vaistų registrą išrašytų 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 medicinos pagalbos priemonėms – 3 formos blankas. Jų sudaro du tuo pačiu eilės numeriu pažymėti receptų blankai, kurių antrasis spausdinamas ant savaiminio kopijavimo popieriaus. Minėtiems vaistams ir MPP išrašyti išimties atveju gali būti naudojamas 3 formos (išimties atvejams) seno pavyzdžio blankas. Tokį receptą gydytojas išrašo tuomet, kai apdraustasis neturi kompensuojamųjų vaistų paso, o vaisto neskyrimas gali sukelti grėsmę gyvybei.

8. Recepto 2 ir 3 formos blankai, gydytojo tapatybę patvirtinantys lipdukai bei kompensuojamųjų vaistų pasas yra griežtos apskaitos dokumentai.

*Punkto pakeitimai:*

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

9. 1 ir 2 formos recepto viršuje turi būti nurodytas asmens sveikatos priežiūros įstaigos (toliau – ASPI) pavadinimas, kodas, adresas, telefonas ar faksas.

10. Gydytojai privalo patys užpildyti 1 ir 2 formos receptus mėlynu rašalu arba mėlynu tušinuku, išskaitomai ir tiksliai pildyti visas skiltis: pažymėti (pabraukti) vaikui (iki 16 metų) ar suaugusiajam skiriamas vaistas, nurodyti lagonio vardą, pavardę, gimimo metus (amžių), adresą arba ambulatorinės kortelės numerį, recepto išrašymo datą, telefono numerį (kuriuo galima susisiekti su receptą išrašiusiu gydytoju); pasirašyti ir patvirtinti receptą asmeniniu spaudu.

11. Receptas rašomas lietuvių kalba, išskyrus gydytojo kreipimąsi į farmacijos specialistą dėl vaisto gamybos ir išdavimo, kuris rašomas lotyniškai.

12. Įrašus recepte taisyti draudžiama.

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

13.1. vaisto formos turi būti nurodomos sveikatos apsaugos ministro patvirtintomis santrumpomis: tab., sol., ung. ir t. t.;

13.2. vaistų pavadinimai: gatavų vaistų nurodomi prekiniai pavadinimai.

Ekstemporalų vaistų sudedamosios dalys rašomas lotynų kalba, pirmiausia nurodant pagrindinę vaistinę medžiagą, pvz., narkotinę, po to kitas. Vaistų pavadinimų trumpinti negalima;

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

13.4. dozuocių (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, švirksti į raumenis ir t. t. Nepakanka nurodyti „išviršiniai“, „injekciniai“, „vartojimas žinomas“;

13.7. nurodomas vartojimo dažnumas: kiek kartų per dieną, kas kiek valandų ir t. t.;

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

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

15. Draudžiama gydytojams pasirašyti bei tvirtinti asmeniniai spaudais ir gydytojo tapatybę patvirtinančiais lipdukais neužpildytus receptų blankus

*Punkto pakeitimai:*

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

16. Viename recepto blanke galima išrašyti:

16.1. vieną narkotinį ar psichotropinį vaistą, taip pat vieną ekstemporalų vaistą, kurio sudėtyje yra narkotinių ar psichotropinių vaistinių medžiagų;

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

16.3. vieną kompensuojamąjį vaistą ar vieną kompensuojamąjį medicinos pagalbos priemonę;

16.4. kitų vaistų (1 formos recepto blanke) – ne daugiau kaip du.

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

18. Apie vaistų paskyrimą gydytojas privalo pažymėti ligonio ambulatorinėje kortelėje, o išrašydamas narkotinių ir kompensuojamųjų vaistų turi nurodyti recepto seriją bei numerį.

19. Homeopatiniai preparatai išrašomi 1 formos receptų blankuose, pažymint „Homeopatinis preparatas“. Homeopatinio preparato pavadinimas rašomas lotynų kalba vardininko linksniu, todėl kreipinys „Rp.“ nerašomas. Viename recepto blanke galima išrašyti kelis homeopatinius vaistus.

20. Receptai, kuriuose išrašomi gyvybiškai būtini vaistai, turi būti patvirtinti ASPI vadovo parašu ir pažymėti „Gyvybiškai būtinės vaistas“.

21. Ligoniams, sergantiems létinėmis ligomis, gydytojas gali išrašyti vaistų ilgesniams 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 180 dienų ir suteikia lagoniui teisę pakartotinai išsigyti vaistų pagal tą patį receptą.

22. Receptuose su nuoroda „Ilgalaikiam gydymui“ draudžiama išrašyti:

22.1. vaistų, išrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, ištaigose ir ASPI, sąrašą;

22.2. ekstemporalinių vaistų, kurių sudėtyje yra vaistinių medžiagų, išrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, ištaigose ir ASPI, sąrašą;

22.3. psichotropinių vaistų;

22.4. narkotinių ir psichotropinių medžiagų I kategorijos pirmtakų (prekursorių);

22.5. kompensuojamųjų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių.

23. Draudžiama ambulatoriškai besigydantiems ligoniams išrašyti vaistų inhaliacinei ar intraveninei narkozei: dietileterio, etomidato, halotano, izoflurano, ketamino, metoheksitalio, natrio oksibutirato, propofolio, sevoflurano, tiopentalio.

24. Gydytojų išrašyti receptai galioja:

24.1. narkotinių vaistų – 5 dienas, išskaitant recepto išrašymo dieną;

24.2. kompensuojamujų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių – 10 dienų, išskaitant recepto išsigaliojimo dieną;

24.3. su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ – 180 dienų, išskaitant recepto išrašymo dieną;

24.4. kitų vaistų – 30 dienų, išskaitant recepto išrašymo dieną.

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, jei išrašyti tarpusavyje nesuderinamos vaistinės medžiagos, jei pasibaigęs jo galiojimo terminas.

### **Papildomi narkotinių ir psichotropinių vaistų išrašymo reikalavimai**

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

28. Specialiųjų (2 formos) receptų blankai saugomi ir apskaitomi Sveikatos apsaugos ministerijos nustatytą tvarką.

29. Receptuose narkotinių vaistų dozuocių 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 ligonui vienu kartu leidžiamas išrašyti narkotinių ir psichotropinių medžiagų kiekis turi neviršyti:

Vaisto ar vaistinės medžiagos pavadinimas	Mato vnt.	Kiekis
Dihidrokodeinas	g	3
Kodeinas	g	3
Kodeinas mišiniuose su nenarkotinėmis vaistinėmis medžiagomis	tabl.	30
Morfinas	g	2
Petidinas	g	1
Psichotropiniai vaistai:		
barbitūrinės rūgšties dariniai	amp., tabl.	20
benzodiazepinai (raminamieji, anksiolitikai)	amp.	30
	tabl.	60

32. Jei kitais būdais negalima numalšinti skausmo, narkotinių ir psichotropinių medžiagų išrašymo normas, nurodytas 31 punkto lentelėje, leidžiama viršyti 3 kartus, pažymint recepte „Ypatingas paskyrimas“ ir patvirtinant papildomai gydytojo parašu bei asmeniniu spaudu.

33. Negalima išrašyti narkotinių vaistų ilgesniams kaip 7 dienų gydymo kursui, išskyrus narkotinių vaistų transdermines terapines sistemos (TTS), kurių leidžiama išrašyti iki 30 dienų gydymo kursui.

34. Ligoniams, sergantiems létinėmis ligomis, grynų psichotropinių vaistų (migdomujų, trankviliantų) ir jų mišinių su kitomis vaistinėmis medžiagomis galima išrašyti 30 dienų gydymo kursui. Recepte būtina pažymeti „Specialus paskyrimas“ ir patvirtinti receptą gydytojo parašu bei asmeniniu spaudu.

35. Psichotropinių vaistų negalima išrašyti ilgalaikiam gydymui, kaip numatyta šiu taisyklių 22 punkte.

### **Papildomi kompensuojamujų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių išrašymo reikalavimai**

36. Kompensuojamujų 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 kompensuojamujų vaistų pasai.

38. Keičiant kompensuojamujų vaistų pasą apdraustasis grąžina senajį vaistų pasą bei moka 3 Lt.

39. Jei apdraustasis negrąžina senojo kompensuojamujų vaistų paso, naujasis vaistų pasas gali būti išduodamas tik apdraustajam sumokėjus 50 Lt.

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

41. Keičiant kompensuojamujų 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), kurių gydymo kursai vaistų paso keitimo metu dar nėra pasibaigę.

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

43. Kompensuojamujų vaistų paso titulinis lapas pildomas jį išduodant: nurodomas apdraustojo vardas ir pavardė (didžiosiomis raidėmis), apdraustojo asmens kodas (jei nėra asmens kodo, nurodoma gimimo data, asmens dokumento tipas, dokumento išdavimo vieta, serija ir numeris), apdraustojo deklaruojama gyvenamoji vieta, savivaldybės kodas, ASPI, kurioje įregistruotas asmuo, pavadinimas ir kodas bei įregistruavimo prie ASPI data, taip pat nurodoma vaistų paso išdavimo data bei jį išdavusios įstaigos pavadinimas (spaudas).

44. Gydytojai, išrašydami vaistus ir MPP, vadovaujasi Lietuvos Respublikos įstatymais, Vyriausybės nutarimais ir kitais teisės aktais, nustatančiais vaistų ir MPP kompensavimo tvarką.

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

46. Gydytojui draudžiama išrašyti receptus kompensuojamiesiems vaistams ir MPP, jei kartu su kompensuojamujų vaistų pasu nepateikiamas ir apdraustojo, kuriam išduotas kompensuojamujų vaistų pasas, asmens dokumentas su nuotrauka, išskyrus atvejus, kai kompensuojamujų vaistų ir MPP išrašoma vaikams. Išrašant kompensuojamujų 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, esančius kompensuojamujų vaistų pase, turi tik gydytojas, dirbantis ASPI, pasirašiusioje su TLK sutarties priedą dėl kompensuojamujų vaistų ir MPP receptų išrašymo.

48. Kompensacijos rūšies kodą gydytojas pažymi recepte, išrašydamas 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, 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

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 9 punktu gydytojas pasirašo abiejuose tuo pačiu eilės numeriu pažymėtuose recepto blankuose ir pirmame recepto egzemplioriuje įklijuoja gydytojo tapatybę patvirtinantį lipduką, o antrame – deda asmeninį spaudą. Įklijavus gydytojo tapatybę patvirtinantį lipduką, leidžiama nepildyti recepto blanko 2, 6, 8 punktų. Irašai abiejuose recepto blanko egzemplioriuose turi būti aiškiai įskaitomi.

*Punkto pakeitimai:*

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

50. Irašus kompensuojamųjų vaistų paso 3 formos receptuose taisytį draudžiamą, išskyrus vaistinėje farmacijos specialisto pildomų receptų blankų 11–16 punktuose, kuriuose įrašu 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

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. Draudžiamą tą patį kompensuojamąjį vaistą bendriniu pavadinimu ar MPP iš karto išrašyti keliuose 3 formos receptuose, išskyrus teisės aktais numatytais atvejus.

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

55. Kompensuojamieji vaistai rašomi prekiniais pavadinimais.

56. Receptuose kompensuojamųjų vaistų dozuocių ir MPP kiekis nurodomas skaičiais, o skliausteliuose šis kiekis turi būti rašomas žodžiais.

57. Kompensuojamųjų vaistų ir MPP vienu kartu galima išrašyti gydymo kursui, trunkančiam iki vieno mėnesio, ūmių ligų atvejais – iki 7 dienų. Iki 3 mėnesių laikotarpiaiui vaistų išrašoma tik ligoniams, sergantiems lētinėmis ligomis; vaistų, skirti skiriamų šiemis ligoniams pirmą kartą, galima išrašyti iki 1 mėnesio trukmės gydymo kursui. Vėliau, įsitikinus, kad vaistai veiksmingi, jų galima skirti gydymo kursui, trunkančiam iki 3 mėnesių. Išrašydamas kompensuojamųjų vaistų gydytojas taip pat turi atsižvelgti į dozuocių originalioje pakuočėje skaičių, nurodytą kompensuojamųjų vaistų bazinių kainų kainyne, išskyrus kitus teisės aktais numatytais atvejus.

58. Prieš pildydamas 3 formos receptą, gydytojas pagal įrašus apdraustojo kompensuojamųjų vaistų pase ir asmens sveikatos istorijoje (ambulatorinėje kortelėje) privalo patikrinti, kokių vaistų buvo išduota (išrašyta) anksčiau. Gydytojas, išrašydamas tos pačios farmakoterapinės grupės kompensuojamųjų vaistų ligoniams, kuriems tų vaistų buvo išduota anksčiau, o gydymo kursas dar nesibaigė, turi nurodyti recepto įsigaliojimo pradžią. Receptas gali įsigalioti ne anksčiau kaip likus 2 dienoms iki prieš tai paskirto gydymo kurso pabaigos. Laikotarpis nuo recepto išrašymo datos iki jo įsigaliojimo pradžios negali būti ilgesnis nei 2 savaitės. PSDF biudžeto išlaidos, susijusios su šio punkto reikalavimų nesilaikymu, vertinamos kaip PSDF biudžetui padaryta žala, kuri išskaičiuojama iš minėtų reikalavimų nesilaikiusios ASPI.

59. Apie kompensuojamųjų vaistų ir MPP skyrimą turi būti pažymėta asmens sveikatos istorijoje (ambulatorinėje korteleje), nurodant išrašyto vaisto pavadinimą, stiprumą, dozuotę, kiekį, vartojimo dažnumą, gydymo kurso trukmę, 3 formos recepto blanko seriją ir numerį bei recepto galiojimo pradžią.

60. Gydytojas, apdraustojo kompensuojamųjų vaistų pase pastebėjęs taisymų arba kitų su vaistų išrašymu ir išdavimu susijusių pažeidimų, privalo nedelsdamas apie tai informuoti TLK.

61. Kompensojamiesiems vaistams ir MPP išrašyti receptai galioja apdraustajį asmenį aptarnaujančios TLK teritorijoje arba TLK, kurioje yra ASPI, išrašiusi receptą, teritorijoje.

62. Išrašydamas kompensojamujų vaistų, gydytojas turi informuoti apdraustąjį apie jų kainas ir nustatytas priemokas.

63. Jei apdraustasis neturi kompensojamujų vaistų paso, tačiau kompensojamasis vaistas jam būtinė, t. y. neskyrus vaisto gali kilti grėsmė gyvybei, naudojamas 3 formos (išimties atvejams) receptas. Kompensojamujų vaistų 3 formos (išimties atvejams) recepto blanke vienu kartu galima išrašyti gydymo kursui, trunkančiam iki 7 dienų. Šio recepto išrašymas turi būti suderintas su TLK.

64. Gydytojas 3 formos (išimties atvejams) recepto blanke turi pildyti 1–10 punktus bei tvirtinti receptą gydytojo tapatybę patvirtinančiu lipduku ir ASPI antspaudu. Išrašydamas vaistus, kurių kompensacijos rūšį žymintis skaičius neišspausdintas, gydytojas 3 formos (išimties atvejams) recepto blanko 6 punkte skaičių įrašo ranka ir įrašą patvirtina savo parašu. Įklujavus gydytojo tapatybę patvirtinantį lipduką, leidžiama nepildyti recepto blanko 7 punkto. Per 3 darbo dienas gydytojas turi pateikti TLK apdraustojo (ar jį globojančio asmens) paaiškinimą bei savo paaiškinimą, kodėl buvo išrašytas 3 formos (išimties atvejams) receptas. Apdraustojo (ar jį globojančio asmens) paaiškinime turi būti nurodyta apdraustojo vardas, pavardė, asmens kodas, adresas, telefonas bei priežastis, dėl kurios buvo išrašytas 3 formos (išimties atvejams) receptas. Gydytojo paaiškinime turi būti nurodytas apdraustojo vardas, pavardė, asmens kodas, adresas, vaisto pavadinimas, stiprumas, dozuotė, kiekis, vartojimo dažnumas, gydymo kurso trukmė, 3 formos recepto blanko serija ir numeris, receptą išrašiusio gydytojo specialybės kodas, asmens ambulatorinio gydymo apskaitos kortelės numeris ar išvykusio iš stacionaro asmens statistinės kortelės numeris, gydytojo vardas, pavardė, ASPI pavadinimas ir priežastis, dėl kurios buvo išrašytas 3 formos (išimties atvejams) 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

### **III. VAISTŲ IŠDAVIMAS (PARDAVIMAS) VAISTINĖSE**

#### **Bendrieji reikalavimai**

65. Vaistų vaistinėje turi teisę išduoti (parduoti) tik farmacijos specialistas.

66. Vaistinėje turi būti pigiausių to paties bendrinio pavadinimo vaistų, esančių didmeninės prekybos rinkoje.

67. Receptiniai vaistai išduodami (parduodami) tik pagal gydytojo receptus.

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

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

70. Vaikams iki 16 metų draudžiama išduoti (parduoti) vaistų, kuriais piktnaudžiaujant gali išsivystyti priklausomybė ar toksikomanija: narkotinių ir psichotropinių vaistų, narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių), etanolio ir jo tirpalų, klonidino, tramadolio, antidepresantų, antihistamininių vaistų. Farmacijos specialistas turi teisę paprašyti, kad receptą pateikęs asmuo parodytų asmens dokumentą.

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

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

73. Jei vykdant 72 punkto reikalavimus neįmanoma išardyti pakuotės taip, kad būtų išduotas tikslus išrašytas vaisto dozuočių kiekis, leidžiama išduoti panašų, bet ne mažesnį, nei nurodyta recepte, vaistų kiekį.

74. Parduodant vaistus pagal 1 formos receptų blankus:

74.1. jei vaistinėje nėra recepte nurodyto prekinio pavadinimo vaisto, farmacijos specialistas, ligoniu sutikus, turi teisę išduoti to paties bendrinio pavadinimo vaistą kitu prekiniu pavadinimu, nekeisdamas vaisto formos, stiprumo, dozuočių skaičiaus;

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

74.3. farmacijos specialistas, keisdamas išrašyto vaisto prekinį pavadinimą, stiprumą ar dozuočių kiekį, recepte turi nurodyti faktiškai išduoto vaisto prekinį pavadinimą, stiprumą bei dozuočių kiekį.

75. Jei asmens kreipimosi metu vaistinėje nėra reikiama vaisto, esančio vaistų platinimo įmonėse, jam sutikus, receptas užregistruojamas vaistinėje ir vaistai pristatomi: miestuose – ne vėliau kaip per 2, rajonų centruose – per 3, miesteliuose ir kaimuose – per 4 dienas. Užregistravus receptą, jis paliekamas vaistinėje, išskyrus vaistų paso 3 formos receptų blankus, ant recepto pažymima, kad vaistas užsakytas, bei nurodoma užsakymo data.

*Punkto pakeitimai:*

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

76. Jei pateikiamas receptas su žyma „Gvybiškai būtinis vaistas“, vaistinė turi užregistruoti vaistą ir nedelsiant užsakyti jį vienoje iš vaistų platinimo įmonių, turinčių teisę tiekti gvybiškai būtinus vaistus pavieniams ligoniams gydyti.

77. Išduodant vaistus, ant recepto nurodomos vaistų kainos, kitoje recepto pusėje, išskyrus vaistų paso 3 formos receptus, dedamas spaudas „Vaistai išduoti ..... vaistinėje“, nurodomas vaistinės (jos filialo) pavadinimas, vaistų išdavimo data, vaistų išdavusio farmacijos specialisto vardas, pavardė ir parašas.

*Punkto pakeitimai:*

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

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

79. Išdavus vaistus, negražinami ir vaistinėje paliekami šių vaistų receptai:

79.1. įrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPI, sąrašą;

79.2. ekstemporalinių vaistų, kurių sudėtyje yra vaistinių medžiagų, įrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPI, sąrašą;

79.3. kompensuojamujų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių;

79.4. psichotropinių vaistų;

79.5. narkotinių ir psichotropinių medžiagų I kategorijos pirmtakų (prekursorių);

79.6. antibiotikų;

79.7. dimedrolio (difenhidramino).

80. Išduodant (parduodant) ekstemporalinių vaistų, kurių receptai paliekami vaistinėje, lagoniu išrašoma signatūra.

81. Išdavus (pardavus) vaistų pagal receptą su žyma „Ilgalaikiam gydymui“, receptas grąžinamas asmeniui, o kitoje recepto pusėje spaudu pažymimas vaistinės pavadinimas, išduoto (parduoto) vaisto kiekis, išdavimo (pardavimo) data, išdavusiojo pavardė, vardas ir parašas. Vaistus pakartotinai galima išduoti (parduoti) ne dažniau, negu nurodyta recepte, ir jeigu nepasibaigęs recepto galiojimo laikas.

82. Jei kyla neaiškumų dėl recepte išrašyto vaisto pavadinimo, stiprumo, vaistų suderinamumo ir kt., farmacijos specialistas privalo juos išsiaiškinti su receptą išrašiusiu gydytoju. Nepavykus išsiaiškinti, farmacijos specialistas sprendžia, ar išduoti vaistą.

83. Vaistai pirminės sveikatos priežiūros įstaigose (medicinos punktuose), per kurias Sveikatos apsaugos ministerijos nustatyta tvarka kaimų gyventojai aprūpinami vaistais, išduodami vadovaujantis šiomis taisyklėmis; išdavus vaistą, kitoje recepto pusėje dedamas spaudas „Vaistai išduoti .....vaistinėje per ..... medicinos punktą“. Nurodoma vaistinės, parduodančios vaistus per medicinos punktą, ir medicinos punkto pavadinimai, vaistų išdavimo data, vaistą išdavusio sveikatos priežiūros specialisto ir už kaimo gyventoju aprūpinimą atsakingo farmacijos specialisto vardas ir pavardė bei jų parašai. Receptai paliekami pirminės sveikatos priežiūros įstaigoje ir perduodami vaistinei, aprūpinančiai gyventojus per šią įstaigą.

84. Pasibaigus recepto galiojimo laikui vaistai neišduodami (neparduodami).

85. Receptai vaistinėje saugomi:

85.1. 5 metus – išrašyti 3 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti kompensuojamieji vaistai ir medicinos pagalbos priemonės, išskyrus receptus, išrašytus 3 formos blankuose (išimties atvejams).

*Punkto pakeitimai:*

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

85.2. 3 metus – išrašyti 2 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti narkotiniai vaistai ir vaistai, kurių sudėtyje yra narkotinių vaistinių medžiagų (išskyrus 1 formos blankus, kuriuose išrašyti pramoninės gamybos vaistai, kurių sudėtyje yra kodeino ar etilmorfino);

85.3. 1 metus – išrašyti 1 formos blankuose, pagal kuriuos išduoti: vaistai, išrašyti į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPI, sąrašą; ekstemporalūs vaistai, kurių sudėtyje yra vaistinių medžiagų, išrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įstaigose, įmonėse, sąrašą (išskyrus narkotinių vaistų ir vaistų, kurių sudėtyje yra narkotinių vaistinių medžiagų); psichotropiniai vaistai; narkotinių ir psichotropinių medžiagų I kategorijos pirmatai (prekursoriai); gyvybiškai būtini vaistai; chloramfenikolio lašai, peroraliniai ir injekciniai preparatai.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [432](#), 2002-08-26, Žin., 2002, Nr. 84-3679 (2002-08-30); Žin., 2002, Nr. 87-3761 (2002-09-06), i. k. 1022250ISAK00000432

85.4. 1 mėnesį – išrašyti 1 formos blankuose, pagal kuriuos išduota dimedrolio, antibiotikų (išskyrus chloramfenikolio lašus, peroralinius ir injekcinius preparatus), vaistų, išduotų per pirmesnės sveikatos priežiūros įstaigas (medicinos punktus), nereglementuoti kitomis šio punkto nuostatomis.

*Punkto pakeitimai:*

Nr. [432](#), 2002-08-26, Žin., 2002, Nr. 84-3679 (2002-08-30); Žin., 2002, Nr. 87-3761 (2002-09-06), i. k. 1022250ISAK00000432

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

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

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

### **Papildomi narkotinių ir psichotropinių vaistų išdavimo reikalavimai**

89. Narkotinių ir psichotropinių vaistų, kurių išrašymo normos nurodytos šių taisyklėlių II skyriuje, galima išduoti ne daugiau, negu leidžiamą išrašyti vienam ligonui vienu kartu.

90. Draudžiama išduoti (parduoti) narkotinių vaistų pagal kitų miestų ir apskričių sveikatos priežiūros įstaigų gydytojų išrašytus receptus.

91. Narkotiniai vaistai vaistinėse išduodami vadovaujantis šiomis ir Sveikatos apsaugos ministerijos įsakymu patvirtintomis Narkotinių vaistų ir vaistinių medžiagų išdavimo vaistinėse taisyklėmis.

### **Papildomi kompensuojamujų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių išdavimo reikalavimai**

92. Išduodamas kompensuojamujų vaistų ir MPP, farmacijos specialistas turi informuoti apdraustąjį apie vaistų kainas ir nustatytas priemokas.

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

*Punkto pakeitimai:*

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

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

95. Farmacijos specialistas gali išduoti kompensuojamujų vaistų ir MPP tik pagal 3 formos receptus, išrašytus laikantis nustatytų reikalavimų.

96. Išduodant kompensuojuosius vaistus, turi būti pildomi 3 formos recepto blanko 10–16 punktai: 10 punkte – nurodomas išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis, 11 punkte – data, iki kurios pakaks išduoto vaisto (t. y. nurodyta paskutinė diena, kai suvartojo visa paros dozė), jeigu yra galimybė apskaičiuoti (skaičiuojama nuo vaisto išdavimo vaistinėje dienos, bet ne ankstesnės kaip gydymo kurso pabaigos dienos, apskaičiuotos pridedant 2 dienas prie gydytojo nurodytos recepto įsigaliojimo datos), 12 punkte – išduoto vaisto mažmeninė kaina, 13 punkte – paciento sumokėta kaina, 14 punkte – kompensuojama suma, 15 punkte – vaisto išdavimo data, ties 16 punktu dedamas vaistinės spaudas, nurodomas vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas (gali būti naudojamas 77 punkte nurodytas spaudas). Spaudu bei parašu turi būti patvirtinti abu tuo pačiu eilės numeriu pažymėti receptų blankai. Pirmasis recepto blankas paliekamas vaistinėje, antrasis – vaistų pase.

Jeigu vaistų receptų apskaita vaistinėje kompiuterizuota, įrašai gali būti daromi kitoje recepto pusėje, ant abiejų tos pačios serijos ir tuo pačiu eilės numeriu pažymėtų receptų blankų. Vietoj įrašų kompiuteriu gali būti klijuojami lipdukai su 10–15 punktuose nurodyta informacija.

Jeigu vaistų pase liekančio blanko negalima apdoroti kompiuteriu, įrašai turi būti daromi ranka. Vietoj įrašų ranka 12–15 punktuose vaistų pase liekančio recepto blanko kitoje pusėje gali būti priklijuojamai kasos čekiai, jei juose yra minėtuose punktuose reikalaujama informacija.

*Punkto pakeitimai:*

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

97. Jei vaistinėje nėra recepte nurodyto stiprumo kompensuojamoji vaisto, farmacijos specialistas, ligoniu iutiukus, turi teisę išduoti to paties prekinio pavadinimo kito stiprumo vaistą, nekeisdamas jo formos bei vartojimo dažnumo tik tuo atveju, jei faktiškai išduodamų vaisto dozuocių vaistinės medžiagos kiekis atitinka išrašytą vaistinės medžiagos kiekį ir išduoto vaisto kompensuojamoji suma ne didesnė už išrašyto vaisto kompensuojamają sumą.

98. Farmacijos specialistas, ligoniu iutiukus, turi teisę išduoti to paties bendrinio pavadinimo kompensuojamąjį vaistą kitu prekiniu pavadinimu, nekeisdamas jo formos bei vartojimo dažnumo tik tuo atveju, jei faktiškai išduodamų vaisto dozuocių vaistinės medžiagos kiekis atitinka išrašytą vaistinės medžiagos kiekį ir išduoto vaisto kompensuojamoji suma ne didesnė už išrašyto vaisto kompensuojamają sumą.

99. Farmacijos specialistas recepte turi nurodyti faktiškai išduoto vaisto prekinį pavadinimą, stiprumą bei dozuocių kiekį.

100. Išduodamas kompensuojamuosius vaistus pagal 3 formos receptus (išimties atvejams), farmacijos specialistas pildo recepto blanko 11–14 punktus, kitoje recepto pusėje deda spaudą ir pažymi apie vaisto išdavimą 77 punkto nustatyta tvarka, nurodo savo vardą, pavardę bei pasirašo. Savo vardą, pavardę nurodo bei pasirašo ir vaistą gavęs asmuo. Šis receptas bei sąskaita-faktūra pateikiama TLK.

*Punkto pakeitimai:*

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

101. Farmacijos specialistas, pastebėjęs apdraustojo vaistų pase taisymus bei su vaistų išrašymu ir išdavimu susijusius pažeidimus, privalo nedelsdamas informuoti TLK.

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 97, 98 ir 100 punktais nustatytais atvejais kompensuojamuosius vaistus gali išduoti tik farmacijos specialistas.

103. Vaistinės vykdo receptą, 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.

104. TLK apmoka faktiškai išduotų vaisto dozuocių bazine kainą ir išduotų medicinos pagalbos priemonių mažmeninę kainą sutartyje su vaistine numatytomis sąlygomis.

---

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

(Receptų blankų formų pavyzdžiai)

1 forma

..... <b>Respublikos</b> (ASPI pavadinimas)	<b>Lietuvos</b> <b>sveikatos apsaugos</b> <b>ministerija</b>
<b>RECEPTAS</b>	
Suaugusiam, vaikui	
Ligonis _____ (vardas, pavardė, gimimo metai)	
_____ (adresas arba ambulatorinės kortelės Nr.)	
Kaina    Rp.	
Išrašymo data _____	
Galioja 30 dienų	

Pastaba. Blankas turi būti spausdinamas ant balto popieriaus.

\_\_\_\_\_

2 forma

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

3 forma

3 forma			
<b>RECEPTAS</b> Nr. 000000000 			
1. Kompensacijos rūšės kodas	2. Gydytojo specialybės kodas		
3. Ligos kodas pagal TLK-10	4. AAGA arba ISAS kortelės Nr.		
5. Galicja nuo <input type="text"/> iki <input type="text"/> <small>(metai, mėnuo, diena) (metai, mėnuo, diena)</small>			
6. ASP įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas)     Rp.:			
7. Išrašymo data <input type="text"/> <small>(metai, mėnuo, diena)</small>			
8. SAMI nustatytas gydytojo numeris <input type="text"/>			
9. Gydytojo spaudas, parašas, telefonas  <hr style="border-top: 2px solid black;"/>			
10. <input type="text"/> <small>(išduoto vaistų pavadinimas ir kiekis)</small>			
11. Vaisto pakanka iki <input type="text"/> <small>(metai, mėnuo, diena)</small>			
12. Mažmeninė kaina <input type="text"/> Lt      13. Paciento sumokėta suma <input type="text"/> Lt			
14. Kompensuojama kaina <input type="text"/> Lt      15. Vaisto išdavimo data <input type="text"/> <small>(metai, mėnuo, diena)</small>			
16. Vaistinės spaudas, vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas  <hr style="border-top: 2px solid black;"/>			

## 3 forma (išimties atvejams)

Įstaiga, įmonė (spaudas)	Valstybinė ligonių kasa	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija													
<b>RECEPTAS</b> serija ..... Nr. ....															
1. Ligonis (asmens kodas)		<input style="width: 100px; height: 20px; border: 1px solid black;" type="text"/>													
..... (vardas, pavardė)															
2. Adresas .....															
(miestas, rajonas, kaimas, gatvė, namo Nr., buto Nr.)															
3. Asmens dokumentas (pildoma, jei nėra asmens kodo) .....															
serija ..... Nr. ....															
4. Teritorinės ligonių kasos ir gydymo įstaigos kodas	5. Ligos kodas TLK 10 <input style="width: 100px; height: 20px; border: 1px solid black;" type="text"/>														
<input style="width: 200px; height: 20px; border: 1px solid black;" type="text"/>															
6. Kompensacijos rūšis (reikiama skaitmenių apibraukti):															
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="padding: 5px;">1 Vaikui</td> <td style="padding: 5px;">5 Vaikui</td> <td style="padding: 5px;">9 Liga pagal sarašą</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">2 Invalidui</td> <td style="padding: 5px;">6 Invalidui</td> <td></td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">3 Liga pagal sarašą</td> <td style="padding: 5px;">7 Pensininkui</td> <td></td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">4 Kitos</td> <td style="padding: 5px;">8 Liga pagal sarašą</td> <td></td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">100 % bazinės kainos</td> <td style="padding: 5px;">80 % bazinės kainos</td> <td style="padding: 5px;">50 % bazinės kainos</td> </tr> </table>	1 Vaikui	5 Vaikui	9 Liga pagal sarašą	2 Invalidui	6 Invalidui		3 Liga pagal sarašą	7 Pensininkui		4 Kitos	8 Liga pagal sarašą		100 % bazinės kainos	80 % bazinės kainos	50 % bazinės kainos
1 Vaikui	5 Vaikui	9 Liga pagal sarašą													
2 Invalidui	6 Invalidui														
3 Liga pagal sarašą	7 Pensininkui														
4 Kitos	8 Liga pagal sarašą														
100 % bazinės kainos	80 % bazinės kainos	50 % bazinės kainos													
Rp:															
7. Gydytojo numeris <input style="width: 100px; height: 20px; border: 1px solid black;" type="text"/>	11. .... (išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis)														
8. Išrašymo data <input style="width: 100px; height: 20px; border: 1px solid black;" type="text"/>	<input style="width: 100px; height: 20px; border: 1px solid black;" type="text"/> Lt (mažmeninė kaina)														
9. Galioja .....	12. Kompensojama suma <input style="width: 100px; height: 20px; border: 1px solid black;" type="text"/> Lt														
(iskaitant recepto išrašymo dieną)	13. Pacientas sumokėjo <input style="width: 100px; height: 20px; border: 1px solid black;" type="text"/> Lt														
10. Gydytojo spaudas, parašas, telefonas	14. Vaisto išdavimo data <input style="width: 100px; height: 20px; border: 1px solid black;" type="text"/>														
11, 12, 13, 14 pildo vaistinė															

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

### KOMPENSUOJAMUJŲ VAISTŲ PASAS

Lietuvos Respublikos sveikatos  
apsaugos ministerija  
Valstybinė ligonių kasa

### KOMPENSUOJAMUJŲ VAISTŲ PASAS

(Galioja pateikus asmens dokumentą su nuotrauka;  
vaiko – gimimo liudijimą)

(vardas, pildoma didžiosiomis raidėmis)

(pavardė, pildoma didžiosiomis raidėmis)

Asmens kodas (11 ženklų)



Pildoma, jei nėra asmens kodo - - - - -

Gimimo data  (metai, menuo, dienai)

Dokumentas išduotas Lietuvos Respublikoje: taip  ne

Dokumento tipas: gimimo liudijimas  pasas  kitas

Serija  Nr.



Nr. 0000000000

(deklaracijos gyventojų vieta)

, savivaldybės kodas

1.  (asmens sveikatos priežiūros įstaigos, kurioje įregistruotas asmuo, pavadinimas, kodas)

Įrengavimo ASP  
įstaigoje data  (metai, menuo, dienai)

2.  (asmens sveikatos priežiūros įstaigos, kurioje įregistruotas asmuo, pavadinimas, kodas)

Įrengavimo ASP  
įstaigoje data  (metai, menuo, dienai)

Kompensuojamųjų vaistų  
paso išdavimo data  (metai, menuo, dienai)

Kompensuojamųjų vaistų pasą  
išdavusios įstaigos pavadinimas,  
kodas (arba spaudas)

## PATVIRTINTA

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

Kompensacijos rūšies kodas	Kompensacijos rūšis	Kompensacijos procentas
1	Vaikui	100 %
2	Invalidui	100 %
3	Liga pagal sąrašą	100 %
4	Kita	100 %
5	Vaikui	80 %
6	Invalidui	80 %
7	Pensininkui	80 %
8	Liga pagal sąrašą	80 %
9	Liga pagal sąrašą	50 %
10		
11		
12		
13		
14		
15		

ŠĮ LAPĄ PADĖKITE PO ANTRUOJU IŠRAŠOMO RECEPTO LAPU,  
KAD ĮRAŠAI NEATSISPAUSTŪ ANT KITŲ LAPŲ.  
RAŠYKITE TIK MĖLYNU TUŠINUKU.

---

## 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	aerozolis
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	išgryntasis vanduo
aq. valde purif.	aqua valde purificata	labai išgryntas vanduo
bac.	bacillus	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.	crenum	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 tokį dozių
D. t. d. N.	Da tales doses numero	duok tokį 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.	injectio, -ionis	injekcija
isoton.	isotonicus, -a, -um	izotoninis
i. m.	intra musculum	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	aliejas, aliejinis
past.	pasta	pasta
pastill.	pastillus	pastilė
pess.	pessarium	pesarija (liežuvėlio 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. inlect.	solutio inlectabilis	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. inlect.	suspensio inlectabilis	injekcinė suspensija
tab.	tabulettae (compressi)	tabletės
tab. obd.	tabuleta obducta	dengtoji tabletė
tab. solub.	tabuleta solubilis	tirpioji tabletė
tab. subling.	tabuleta sublinqualis	poliežuvinė tabletė
tab. vag.	tabuleta vaginalē	makšties tabletė
tamp.	tamponum	tamponas
tinct.	tinctura	tinktūra
trit.	tritus, -a, -um	sutrintas
UA	unitas activitatis	veikimo vienetas
UI	unitas internationalis	tarptautinis vienetas
ung.	unguentum	tepalas
vitr.	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  
ĮMONĖSE, ĮSTAIGOSE IR ASMENS SVEIKATOS PRIEŽIŪROS ĮSTAIGOSE, SĄRAŠAS**

1. Etanolis.
2. Klonidinas\*.
3. Nandrolonas\*.
4. Narkotiniai vaistai ir vaistinės medžiagos\*, išrašytos į sveikatos apsaugos ministro įsakymu patvirtintų Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašą II sąrašą – Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams.
5. Tramadolis\*.

\* apskaitomos visos vaisto formos

---

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

(Signatūrų formų pavyzdžiai)

<p><b>IŠVIRŠINIAI</b></p>	<p>Pakartotinai valstams gauti reikalingas naujas gydytojo receptus valstinių. Receptas Nr. ....</p> <p>Ligonio vardas, pavardė, amžius ..... Vartojo būdas ..... Gydytojo vardas, pavardė. ....</p> <p>Data ..... Kaina .....</p> <p>Saugoti nuo vaikų!</p>	
geltona spalva		
<p><b>VIDINIAI</b></p>	<p>Pakartotinai valstams gauti reikalingas naujas gydytojo receptus valstinių. Receptas Nr. ....</p> <p>Ligonio vardas, pavardė, amžius ..... Vartojo būdas ..... Gydytojo vardas, pavardė. ....</p> <p>Data ..... Kaina .....</p> <p>Saugoti nuo vaikų!</p>	
žalia spalva		
<p><b>INJEKCIINIAI</b></p>	<p>Pakartotinai valstams gauti reikalingas naujas gydytojo receptus valstinių. Receptas Nr. ....</p> <p>Ligonio vardas, pavardė, amžius ..... Vartojo būdas ..... Gydytojo vardas, pavardė. ....</p> <p>Data ..... Kaina .....</p> <p>Saugoti nuo vaikų!</p>	
mėlyna spalva		
<p>Rp. ....</p> <p>Gaminio ..... Tikrino..... Išdavė .....</p>		

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 1 mėnuo, turi būti naikinami kas mėnesį, o kurių saugojimo terminai 1, 3 ar 5 metai – 1 kartą per metus. Receptų saugojimo terminas nustatytas neskaitant einamojo mėnesio, einamųjų metų.

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

### **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, sunaikinus receptus, rašo nustatyto formos receptų sunaikinimo aktą (pridedama), kurį pasirašo komisijos pirmininkas ir nariai (-ys). Vaistų, išrašytų į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įmonėse, ištaigose, 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  
priekas

---

(vaistinės pavadinimas didžiosiomis raidėmis)

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

**RECEPTŲ SUNAIKINIMO AKTAS**

200 -00-00 Nr. 0-00

Vilnius

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

d. įsakymu

\_\_\_\_\_  
(Įsakymo leidėjas kilmininko linksniu)

200 m.

įsakymu Nr.

sudaryta komisija \_\_\_\_\_ sunaikino receptus,  
(sunaikinimo būdas)

pagal kuriuos 200 m. ..... mėn. buvo išduoti vaistai:

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

Komisijos pirmininkas \_\_\_\_\_  
(pareigos, vardas, pavardė)

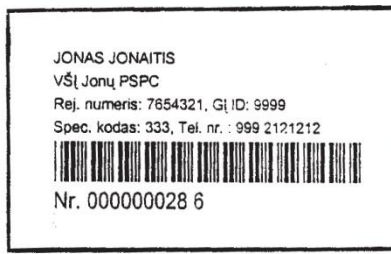
(parašas)

Nariai: \_\_\_\_\_  
(pareigos, vardas, pavardė)

(parašas)

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

Forma patvirtinta Lietuvos Respublikos  
sveikatos apsaugos ministro  
2002 m. rugsėjo 3 d. įsakymu Nr. 441



*Papildyta forma:*

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

**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