

Suvestinė redakcija nuo 2019-01-01

Įsakymas paskelbtas: Žin. 2010, Nr. [67-3358](#), i. k. 1102250ISAK000V-501

LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO
Į S A K Y M A S

**DĖL ORLAIVIO BŪTINOSIOS MEDICINOS PAGALBOS VAISTINĖLĖS
ĮSIGIJIMO TAISYKLIŲ IR ORLAIVIO BŪTINOSIOS MEDICINOS PAGALBOS
VAISTINĖLĖS SUDĖTIES PATVIRTINIMO**

2010 m. birželio 2 d. Nr. V-501
Vilnius

Siekdamas užtikrinti būtiniosios medicinos pagalbos suteikimą orlaivio keleiviams ir vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 8 straipsnio 10 dalimi:

Preambulės pakeitimai:

Nr. [V-1452](#), 2018-12-17, paskelbta TAR 2018-12-18, i. k. 2018-20747

1. T v i r t i n u:

1.1. Orlaivio būtiniosios medicinos pagalbos vaistinėlių įsigijimo taisyklės (pridedama);

1.2. Orlaivio būtiniosios medicinos pagalbos vaistinėlių sudėtį (pridedama).

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

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1452](#), 2018-12-17, paskelbta TAR 2018-12-18, i. k. 2018-20747

3. N u s t a t a u, kad šis įsakymas įsigalioja nuo 2010 m. liepos 1 d.

SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

RAIMONDAS ŠUKYS

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministro
2010 m. birželio 2 d. įsakymu Nr. V-501

ORLAIVIO BŪTINOSIOS MEDICINOS PAGALBOS VAISTINĖLĖS ĮSIGIJIMO TAISYKLĖS

1. Lietuvos Respublikos aviacijos įstatyme nustatytą vežėjo pažymėjimą turinčios įmonės (toliau – vežėjas) turi teisę įsigyti vaistinių preparatų, įrašytų į Orlaivio būtiniosios medicinos pagalbos vaistinėlės (toliau – vaistinėlė) sudėtį, tik pagal užsakymą raštu iš vaistinės, su kuria yra sudariusios atitinkamą sutartį.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1452](#), 2018-12-17, paskelbta TAR 2018-12-18, i. k. 2018-20747

2. Sutartis tarp vežėjo ir vaistinės dėl orlaivio aprūpinimo į vaistinėlės sudėtį įrašytais vaistiniais preparatais (toliau – sutartis) sudaroma ne trumpesniam kaip vienu metų laikotarpiui.

3. Sutartyje turi būti nurodytas vaistinių kiekis, reikalingas aprūpinti vežėjo nurodytam orlaivių skaičiui. Už informacijos apie vaistinių skaičių teisingumą atsako vežėjas.

4. Vaistinė, sudariusi sutartį, privalo turėti sutartyje numatytą į vaistinėlės sudėtį įeinančių vaistinių preparatų atsargų kiekį.

5. Ne vėliau kaip per 10 darbo dienų po sutarties sudarymo vežėjas apie sudarytą sutartį turi informuoti viešąją įstaigą Transporto kompetencijų agentūrą, o vaistinė – Valstybinę vaistų kontrolės tarnybą prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos ir šioms institucijoms pateikti jos kopiją. Sutarčiai pasibaigus arba ją nutraukus, vežėjas ir vaistinė ne vėliau kaip per 10 darbo dienų po sutarties pasibaigimo (nutraukimo) turi apie tai raštu informuoti atitinkamas institucijas.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1452](#), 2018-12-17, paskelbta TAR 2018-12-18, i. k. 2018-20747

6. Vaistinė, su kuria sudaryta sutartis, vežėjui arba jo įgaliotam asmeniui pateikus asmens tapatybę patvirtinantį dokumentą ir, jei reikia, įgaliojimą, pagal pateiktą užsakymą turi teisę parduoti (išduoti) tik šiuo įsakymu patvirtintos vaistinėlės sudėties vaistinius preparatus, tačiau ne didesnę kiekį, negu reikia aprūpinti sutartyje nurodytam vaistinių skaičiui. Vaistiniai preparatai parduodami tik su pakuotės lapeliu lietuvių kalba.

7. Dokumentai, susiję su vaistinių preparatų pardavimu vežėjui, turi būti saugomi kartu su sutartimi. Dokumentuose pateiktų duomenų visuma turi užtikrinti vaistinio preparato atsekamumą. Vežėjo pateiktas užsakymas vaistinėje saugomas 1 metus. Jo saugojimo vaistinėje laikas skaičiuojamas, neskaitant einamojo mėnesio, einamųjų metų. Pasibaigus saugojimo terminui, užsakymai sunaikinami, vadovaujantis Receptų sunaikinimo tvarkos aprašu, patvirtintu Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112 „Dėl Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių patvirtinimo.

Punkto pakeitimai:

Nr. [V-1452](#), 2018-12-17, paskelbta TAR 2018-12-18, i. k. 2018-20747

8. Pasibaigusio tinkamumo vartoti laiko ar netinkamos kokybės (toliau – netinkami vartoti) vaistinius preparatus ir medicinos prietaisus laikyti vaistinėje draudžiama.

9. Orlaivio vadas kontroliuoja vaistinėlėje esančių vaistinių preparatų vartojimą. Suvartoti ir netinkami vartoti vaistiniai preparatai registruojami specialiame žurnale.

10. Vežėjas yra atsakingas už periodišką vaistinėlių sudėties ir vaistinių preparatų tinkamumo vartoti laiko tikrinimą bei už farmacinių atliekų, susidariusių orlaivyje, perdavimą farmacinių atliekų tvarkymo, išskyrus šalinimą, licencijos turėtojai, arba, jei numatyta sutartyje, vaistinei.

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministro
2010 m. birželio 2 d.
įsakymu Nr. V-501

ORLAIVIO BŪTINOSIOS MEDICINOS PAGALBOS VAISTINĖLĖS SUDĖTIS

Eil. Nr.	Vaistinio preparato bendrinis pavadinimas, medicinos prietaiso pavadinimas	Kiekis vienai vaistinėlei
1.	Glicerolio trinitratas, 0,5 ar 0,25 mg poliežuvinės tabletės arba Glicerolio trinitratas, 0,4 mg/dozėje poliežuvinis purškalas	mažiausia vidinė pakuotė
2.	Drotaverinas, 40 mg tabletės Drotaverinas, 40 mg/2 ml injekcinis tirpalas	mažiausia vidinė pakuotė mažiausia vidinė pakuotė
3.	Epinefrinas, 1 mg/ml injekcinis tirpalas	mažiausia vidinė pakuotė
4.	Metilprednizolonas, 250 mg milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui	mažiausia vidinė pakuotė
5.	Ketorolakas, 30 mg/ ml injekcinis tirpalas	mažiausia vidinė pakuotė
6.	Furozemidas, 40 mg tabletės Furozemidas, 20 mg/2ml injekcinis tirpalas	mažiausia vidinė pakuotė mažiausia vidinė pakuotė
7.	Klemastinas, 2 mg/2 ml injekcinis tirpalas Klemastinas, 1 mg tabletės	mažiausia vidinė pakuotė mažiausia vidinė pakuotė
8.	Diazepamas, 5 mg tabletės Diazepamas, 10 mg/2ml injekcinis tirpalas	mažiausia vidinė pakuotė mažiausia vidinė pakuotė
9.	Gliukagonas, 1 mg milteliai ir tirpiklis injekciniam tirpalui Gliukozės monohidratas, 200 mg/ml infuzinis tirpalas	mažiausia vidinė pakuotė 1 pakuotė
10.	Metoklopramidas, 10 mg tabletės Metoklopramidas, 0,5 % injekcinis tirpalas	mažiausia vidinė pakuotė mažiausia vidinė pakuotė
11.	Atropino sulfatas, 1 mg/ml injekcinis tirpalas	mažiausia vidinė pakuotė
12.	Digoksinas, 0,25 mg tabletės	mažiausia vidinė pakuotė
13.	Salbutamolis, 100 µg/dozėje suslėgta inhaliacinė suspensija Salbutamolis, 500 µg/ml injekcinis tirpalas	mažiausia vidinė pakuotė
14.	Natrio chloridas, 9 mg/ml injekcinis tirpalas	3 pakuotės
15.	Mechaninis arba elektroninis kraujospūdžio matuoklis su keturių dydžių manžetėmis ir stetofonendoskopu	1 vnt.
16.	Sterilūs vienkartiniai 1, 2 ml švirkštai su adatomis	po 5 vnt.
17.	Vienkartinės sterilios injekcijų adatos 21 Gx11/2 0,8x38 mm; 23 Gx11/4 0,6x32 mm;	po 5 vnt.
18.	Sterilūs orofaringiniai vamzdeliai, penkių dydžių	po 1 vnt.
19.	Varžtis	1 vnt.
20.	Vienkartinės sterilios medicininės pirštinės	5 poros
21.	Vienkartinės nesterilios medicininės pirštinės	5 poros
22.	Vienkartiniai sterilūs intraveniniai kateteriai 23G; 22G;20G; 18G; 16G;14G	12 vnt.

Eil. Nr.	Vaistinio preparato bendrinis pavadinimas, medicinos prietaiso pavadinimas	Kiekis vienai vaistinėlei
23.	Vienkartinės sterilios vaistų lašinimo į veną sistemos	4 vnt.
24.	Konteineris (500 ml) medicininėms aštrioms atliekoms	1 vnt.
25.	Vienkartinės dezinfekuojančios servetėlės	1 pakuotė
26.	Rinkinio aprašas (mažiausiai – 2 kalbomis: anglų ir lietuvių)	1 vnt.

Pakeitimai:

1.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1452](#), 2018-12-17, paskelbta TAR 2018-12-18, i. k. 2018-20747

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. birželio 2 d. įsakymo Nr. V-501 „Dėl Orlaivio būtiniosios medicinos pagalbos vaistinėlių įsigijimo taisyklių ir Orlaivio būtiniosios medicinos pagalbos vaistinėlių sudėties patvirtinimo“ pakeitimo