

Suvestinė redakcija nuo 2017-09-23 iki 2019-05-14

Įsakymas paskelbtas: Žin. 1996, Nr. [6-168](#), i. k. 0962250ISAK00000011

Nauja redakcija nuo 2017-09-23:

Nr. [V-1105](#), 2017-09-21, paskelbta TAR 2017-09-22, i. k. 2017-14984

LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

**DĖL NARKOTINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ IR VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ LAIKYMO,
APSKAITOS, IŠDAVIMO, TRANSPORTAVIMO VYKDANT FARMACINĘ VEIKLĄ
TAISYKLIŲ PATVIRTINIMO**

1996 m. sausio 4 d. Nr. 11

Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymo 12 straipsnio 6, 8 dalimis, 21 straipsnio 2 dalimi, 23 straipsnio 1 dalimi:

1. T v i r t i n u Narkotinių vaistinių preparatų ir vaistinių medžiagų laikymo, apskaitos, išdavimo, transportavimo vykdant farmacinę veiklą taisykles (pridedama).
2. P a v e d u įsakymo vykdymą kontroliuoti viceministrui pagal veiklos sritį.

SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ANTANAS VINKUS

Priedas. Neteko galios nuo 2000-09-23

Priedo naikinimas:

Nr. [507](#), 2000-09-15, Žin. 2000, Nr. 80-2430 (2000-09-22), i. k. 1002250ISAK00000507

Priedo pakeitimai:

Nr. [293](#), 1998-06-04, Žin., 1998, Nr. 56-1567 (1998-06-19), i. k. 0982250ISAK00000293

2 priedas. Neteko galios nuo 2011-09-25

Priedo naikinimas:

Nr. [V-847](#), 2011-09-16, Žin. 2011, Nr. 116-5477 (2011-09-24), i. k. 1112250ISAK000V-847

3 priedas. Neteko galios nuo 2011-09-25

Priedo naikinimas:

Nr. [V-847](#), 2011-09-16, Žin. 2011, Nr. 116-5477 (2011-09-24), i. k. 1112250ISAK000V-847

Priedo pakeitimai:

Nr. [3](#), 2000-01-06, Žin., 2000, Nr. 4-112 (2000-01-14), i. k. 1002250ISAK00000003

4 priedas. Neteko galios nuo 2011-09-25

Priedo naikinimas:

Nr. [V-847](#), 2011-09-16, Žin. 2011, Nr. 116-5477 (2011-09-24), i. k. 1112250ISAK000V-847

Priedo pakeitimai:

Nr. [3](#), 2000-01-06, Žin., 2000, Nr. 4-112 (2000-01-14), i. k. 1002250ISAK00000003

5 priedas. Neteko galios nuo 2011-03-01

Priedo naikinimas:

Nr. [V-76](#), 2011-01-27, Žin. 2011, Nr. 14-605 (2011-02-03), i. k. 1112250ISAK0000V-76

6 priedas. Neteko galios nuo 2011-03-01

Priedo naikinimas:

Nr. [V-76](#), 2011-01-27, Žin. 2011, Nr. 14-605 (2011-02-03), i. k. 1112250ISAK0000V-76

7 priedas. *Neteko galios nuo 2011-03-01**Priedo naikinimas:**Nr. [V-76](#), 2011-01-27, Žin. 2011, Nr. 14-605 (2011-02-03), i. k. 1112250ISAK0000V-76***8 priedas.** *Neteko galios nuo 2011-03-01**Priedo naikinimas:**Nr. [V-76](#), 2011-01-27, Žin. 2011, Nr. 14-605 (2011-02-03), i. k. 1112250ISAK0000V-76*

PATVIRTINTA

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 1996 m. sausio 4 d. įsakymu Nr. 11 (Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2017 m. rugsėjo 21 d. įsakymo Nr. V-1105 redakcija)

**NARKOTINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ IR VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ
LAIKYMO, APSKAITOS, IŠDAVIMO, TRANSPORTAVIMO VYKDANT FARMACINĘ
VEIKLĄ TAISYKLĖS**

**I SKYRIUS
BENDROSIOS NUOSTATOS**

1. Narkotinių vaistinių preparatų ir vaistinių medžiagų laikymo, apskaitos, išdavimo, transportavimo vykdant farmacinę veiklą taisyklės (toliau – Taisyklės) nustato reikalavimus narkotinių vaistinių preparatų ir narkotinių vaistinių medžiagų (toliau kartu vadinama – narkotiniai vaistiniai preparatai ir (ar) medžiagos) laikymui, apskaitai, išdavimui vaistinėse, vaistų didmeninės prekybos įmonėse, vaistų gamybos įmonėse, taip pat narkotinių vaistinių preparatų transportavimo reikalavimus vaistų didmeninės prekybos ir vaistų gamybos įmonėms, tiekiančioms šiuos vaistinius preparatus kitoms vaistų didmeninės prekybos įmonėms, vaistinėms ar asmens sveikatos priežiūros įstaigoms (toliau – tiekėjas).

2. Taisyklėse vartojamos sąvokos ir jų apibrėžtys:

2.1. **Narkotinės vaistinės medžiagos** – medžiagos, įrašytos į Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 6 d. įsakymu Nr. 5 „Dėl Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų patvirtinimo“, II sąrašą „Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams“.

2.2. **Narkotinis vaistinis preparatas** – vaistinis preparatas, kuriame yra narkotinių vaistinių medžiagų.

2.3. Kitos Taisyklėse vartojamos sąvokos atitinka Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatyme ir Lietuvos Respublikos farmacijos įstatyme vartojamas sąvokas.

**II SKYRIUS
LAIKYMAS, APSKAITA IR IŠDAVIMAS VAISTINĖSE**

3. Vaistinės laikymo patalpa, kuri atitinka Reikalavimų patalpoms, kuriose laikomos į Kontroliuojamų narkotinių ir psichotropinių medžiagų II ar III sąrašą įtrauktos medžiagos, verčiantis jų gamybą, didmeninę ar mažmeninę prekybą, aprašo, patvirtinto Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2014 m. gruodžio 29 d. įsakymu Nr. V-1429 „Dėl Reikalavimų patalpoms, kuriose laikomos į Kontroliuojamų narkotinių ir psichotropinių medžiagų II ar III sąrašą įtrauktos medžiagos, verčiantis jų gamybą, didmeninę ar mažmeninę prekybą, aprašo patvirtinimo“ (toliau – Reikalavimai patalpoms), (toliau – laikymo patalpa), 9 punkto reikalavimus, arba seifas (ar metalinė spinta), kuris atitinka Reikalavimų patalpoms 10 punkto reikalavimus (toliau – seifas), ir kuriuose laikomi narkotiniai vaistiniai preparatai ir (ar) medžiagos, turi būti laikomi užrakinti. Laikymo patalpos ir seifo raktus saugo pagal Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymo 10 straipsnio 4 dalies 3 punktą paskirtas asmuo, atsakingas už narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų laikymą ir apskaitą vaistinėje (toliau – vaistinės atsakingas asmuo), jo nesant, vaistinės vadovo įgaliotas asmuo (toliau – vaistinės įgaliotas asmuo).

4. Vaistinės darbo valandoms pasibaigus, vaistinės atsakingas asmuo, jo nesant, vaistinės vadovas ar vaistinės įgaliotas asmuo turi užtikrinti, kad būtų įjungta laikymo patalpos apsauginė įsilaužimo signalizacija.

5. Narkotinius vaistinius preparatus ir (ar) medžiagas iš laikymo patalpos einamiesiems poreikiams gali išduoti vaistinės atsakingas asmuo, jo nesant, vaistinės įgaliotas asmuo.

6. Narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų kiekinė apskaita turi būti vykdoma pildant popierinę arba elektroninę Narkotinių vaistinių preparatų ir vaistinių medžiagų apskaitos vaistinėje knygą (toliau – vaistinės apskaitos knyga) (1 priedas). Vaistinės apskaitos knygoje turi būti kasdien įrašomi gautų ir išduotų narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų kiekiai.

7. Jeigu pildoma popierinė vaistinės apskaitos knyga, jos puslapiai turi būti sunumeruoti, įrišti bei patvirtinti vaistinės vadovo parašu ir antspaudu. Popierinė vaistinės apskaitos knyga privalo būti pildoma taip, kad nebūtų įmanoma nepastebimai pakeisti joje esančių įrašų, pakeisti lapų, papildyti apskaitos knygą naujais įrašais, pažeidžiančiais jų chronologinę tvarką.

8. Jeigu pildoma elektroninė vaistinės apskaitos knyga, apskaitai naudojama informacinė sistema turi užtikrinti duomenų tvarkymo veiksmų istorijos atsekamumą ir galimybę juos pateikti kontroliuojančiai institucijai paprašius.

9. Kiekvieno mėnesio pirmąją darbo dieną vaistinės atsakingas asmuo turi patikrinti, ar laikymo patalpoje esančių narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų faktinis kiekis atitinka vaistinės apskaitos knygoje nurodytą likutį.

10. Mėnesiui pasibaigus, vaistinės atsakingas asmuo vaistinės apskaitos knygoje užregistruoja iki kito mėnesio pirmos dienos faktinius narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų kiekius, palygina juos su vaistinės apskaitos knygoje nurodytais narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų likučiais ir, jeigu pildoma popierinė vaistinės apskaitos knyga, pasirašo, jeigu pildoma elektroninė vaistinės apskaitos knyga, nurodo įrašo datą. Atliekant vaistinės prekinių-materialinių vertybių inventorizaciją, faktiniai narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų likučiai nurodomi atskirame inventorizacijos apraše. Jeigu faktiniai likučiai nesutampa su vaistinės apskaitos knygoje nurodytais apskaitos duomenimis, surašomas sutikrinimo žiniaraštis. Vaistinės vadovas turi iširti narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų kiekių neatitikties priežastis ir apie tai nedelsdamas raštu informuoti Valstybinę vaistų kontrolės tarnybą prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba), kuri atlieka patikrinimą vadovaudamasi Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymo 21¹ straipsnio 2 dalimi.

11. Vaistinės apskaitos knyga vaistinėje saugoma ne trumpiau kaip 5 metus nuo paskutinio įrašo, padaryto šioje knygoje, datos.

III SKYRIUS

LAIKYMAS, APSKAITA IR IŠDAVIMAS VAISTŲ DIDMENINĖS PREKYBOS ĮMONĖSE

12. Vaistų didmeninės prekybos įmonės laikymo patalpa, kurioje laikomi narkotiniai vaistiniai preparatai ir (ar) medžiagos, turi būti užrakinta. Laikymo patalpos raktus saugo pagal Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymo 10 straipsnio 4 dalies 3 punktą paskirtas asmuo, atsakingas už narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų laikymą ir apskaitą vaistų didmeninės prekybos įmonėje (toliau – didmeninės įmonės atsakingas asmuo), jo nesant, vaistų prekybos įmonės vadovo įgaliotas asmuo (toliau – didmeninės įmonės įgaliotas asmuo).

13. Vaistų didmeninės prekybos įmonės darbo valandoms pasibaigus, didmeninės įmonės atsakingas asmuo, jo nesant, didmeninės įmonės įgaliotas asmuo turi užtikrinti, kad laikymo patalpa būtų užrakinta ir būtų įjungta laikymo patalpos apsauginė įsilaužimo signalizacija.

14. Į laikymo patalpą leidžiama įeiti tik vaistų didmeninės prekybos įmonės vadovo įsakymu įgaliotiems asmenims. Narkotinius vaistinius preparatus ir (ar) medžiagas jiems išduoda

didmeninės įmonės atsakingas asmuo, jo nesant, didmeninės įmonės įgaliotas asmuo pagal vaistų didmeninės prekybos įmonės nustatytą vidaus procedūrą.

15. Vaistų didmeninės prekybos įmonės farmacinės veiklos vadovas, nurodytas Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 34 straipsnyje (toliau – vaistų didmeninės prekybos įmonės FVV), užtikrina, kad priimant gautus narkotinius vaistinius preparatus ir (ar) medžiagas būtų patikrinta, ar gauti narkotiniai vaistiniai preparatai ir (ar) medžiagos atitinka jų lydimuosius dokumentus, kuriuose nurodyti narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų pavadinimai, kiekiai, serijų numeriai. Bet koks neatitikimas turi būti įformintas atskiru aktu, kurį tvirtina vaistų didmeninės prekybos įmonės vadovas.

16. Vaistų didmeninės prekybos įmonės FVV užtikrina, kad prieš patiekiant narkotinius vaistinius preparatus ir (ar) medžiagas užsakymus pateikusioms vaistų didmeninės prekybos įmonėms, vaistinėms ar asmens sveikatos priežiūros įstaigoms, būtų patikrinta, ar tiekiami narkotiniai vaistiniai preparatai ir (ar) medžiagos atitinka jų lydimuosius dokumentus, kuriuose nurodyti tiekiamų narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų pavadinimai, kiekiai, serijų numeriai, ir ar jie tinkamai supakuoti. Narkotinius vaistinius preparatus ir (ar) medžiagas galima tiekti tik sandariose užantspauduotose ar užplombuotose dėžėse ar pakuose, ant kurių nurodytas siuntėjas.

17. Vaistų didmeninės prekybos įmonė narkotinius vaistinius preparatus ir (ar) medžiagas turi teisę perduoti tik narkotinius vaistinius preparatus ir (ar) medžiagas užsakiusios vaistų didmeninės prekybos įmonės, vaistinės ar asmens sveikatos priežiūros įstaigos (įmonės) atsakingam ar vadovo įgaliotam asmeniui, pateikusiam vadovo ir buhalterio pasirašytą bei įmonės (įstaigos) antspaudu (jeigu įmonė (įstaiga) privalo turėti antspaudą) patvirtintą įgaliojimą priimti narkotinius vaistinius preparatus ir (ar) medžiagas, kuris išduodamas ne ilgesniam kaip 1 metų laikotarpiui.

18. Narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų kiekinė apskaita vaistų didmeninės prekybos įmonėse turi būti vykdoma pildant popierinę arba elektroninę Narkotinių vaistinių preparatų ir vaistinių medžiagų apskaitos didmeninės prekybos įmonėje knygą (toliau – didmeninės įmonės apskaitos knyga) (2 priedas). Didmeninės įmonės apskaitos knygoje turi būti kasdien įrašomi gautų ir išduotų narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų kiekiai.

19. Jeigu pildoma popierinė didmeninės įmonės apskaitos knyga, jos puslapiai turi būti sunumeruoti, įrišti bei patvirtinti vaistų didmeninės prekybos įmonės vadovo parašu ir antspaudu. Popierinė didmeninės įmonės apskaitos knyga privalo būti pildoma taip, kad nebūtų įmanoma nepastebimai pakeisti joje esančių įrašų, pakeisti lapų, papildyti apskaitos knygą naujais įrašais, pažeidžiančiais jų chronologinę tvarką.

20. Jeigu pildoma elektroninė didmeninės įmonės apskaitos knyga, apskaitai naudojama informacinė sistema turi užtikrinti duomenų tvarkymo veiksmų istorijos atsekamumą ir galimybę juos pateikti kontroliuojančiai institucijai paprašius.

21. Kiekvieno mėnesio pirmąją darbo dieną didmeninės įmonės atsakingas asmuo turi patikrinti, ar laikymo patalpoje esančių narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų faktinis kiekis atitinka didmeninės įmonės apskaitos knygoje nurodytą likutį.

22. Mėnesiui pasibaigus, didmeninės įmonės atsakingas asmuo didmeninės įmonės apskaitos knygoje užregistruoja iki kito mėnesio pirmos dienos faktinius narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų kiekius, palygina juos su didmeninės įmonės apskaitos knygoje nurodytais narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų likučiais ir, jeigu pildoma popierinė didmeninės įmonės apskaitos knyga, pasirašo, jeigu pildoma elektroninė didmeninės įmonės apskaitos knyga, nurodo įrašo datą. Atliekant didmeninės prekybos įmonės prekių-materialinių vertybių inventorizaciją, faktiniai narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų likučiai nurodomi atskirame inventorizacijos apraše. Jeigu faktiniai likučiai nesutampa su didmeninės įmonės apskaitos knygoje nurodytais apskaitos duomenimis, surašomas sutikrinimo žiniaraštis. Didmeninės prekybos įmonės vadovas turi ištirti narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų neatitikties priežastis ir apie tai nedelsdamas raštu informuoti Valstybinę vaistų kontrolės tarnybą, kuri atlieka

patikrinimą vadovaudamasi Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymo 21¹ straipsnio 2 dalimi.

23. Didmeninės įmonės apskaitos knyga vaistų didmeninės prekybos įmonėje saugoma ne trumpiau kaip 5 metus nuo paskutinio įrašo, padaryto šioje knygoje, datos.

IV SKYRIUS

LAIKYMAS, APSKAITA IR IŠDAVIMAS VAISTŲ GAMYBOS ĮMONĖSE

24. Vaistų gamybos įmonės laikymo patalpa, kurioje laikomi narkotiniai vaistiniai preparatai ir (ar) medžiagos, turi būti užrakinta. Laikymo patalpos raktus saugo pagal Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymo 10 straipsnio 4 dalies 3 punktą paskirtas asmuo, atsakingas už narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų laikymą ir apskaitą vaistų gamybos įmonėje (toliau – gamybos įmonės atsakingas asmuo), jo nesant, vaistų gamybos įmonės vadovo įgaliotas asmuo (toliau – gamybos įmonės įgaliotas asmuo).

25. Vaistų gamybos įmonės darbo valandoms pasibaigus pagaminta narkotinių vaistinių preparatų partija ar nepanaudotos narkotinės vaistinės medžiagos, taip pat nebaigti gaminti narkotiniai vaistiniai preparatai perduodami į laikymo patalpą, kuri turi būti užrakinama ir įjungiamo laikymo patalpos apsauginė įsilaužimo signalizacija.

26. Už narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų bei jų apskaitos dokumentų saugojimą atsakingas gamybos įmonės atsakingas asmuo, jo nesant, gamybos įmonės įgaliotas asmuo.

27. Priimdamas narkotinius vaistinius preparatus ir (ar) medžiagas, gamybos įmonės atsakingas asmuo, jo nesant, gamybos įmonės įgaliotas asmuo privalo asmeniškai patikrinti, ar gautų narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų kiekiai atitinka jų lydimuosius dokumentus, kuriuose nurodyti narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų pavadinimai, kiekiai, serijų numeriai.

28. Gamybos skyriui (cechui) narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų išduodama tiek, kiek reikia vienos serijos produkcijai pagaminti. Narkotiniai vaistiniai preparatai ir (ar) medžiagos išduodami pagal gamybos skyriaus (cecho) viršininko reikalavimą (užsakymą), patvirtintą vaistų gamybos įmonės vadovo ar jo įgalioto asmens.

29. Vaistų gamybos įmonių sandėliuose ir skyriuose (cechuose) turi būti vykdoma narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų kiekinė apskaita. Vaistų gamybos įmonių sandėliuose turi būti pildoma popierinė arba elektroninė Narkotinių vaistinių preparatų ir vaistinių medžiagų vaistų gamybos įmonėje apskaitos knyga (toliau – gamybos įmonės apskaitos knyga) (3 priedas). Gamybos įmonės apskaitos knygoje turi būti kasdien įrašomi gautų ir išduotų narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų kiekiai.

30. Jeigu pildoma popierinė gamybos įmonės apskaitos knyga, jos puslapiai turi būti sunumeruoti, įrišti bei patvirtinti vaistų gamybos įmonės vadovo parašu ir antspaudu. Popierinė gamybos įmonės apskaitos knyga privalo būti pildoma taip, kad nebūtų įmanoma nepastebimai pakeisti joje esančių įrašų, pakeisti lapų, papildyti apskaitos knygą naujais įrašais, pažeidžiančiais jų chronologinę tvarką.

31. Jeigu pildoma elektroninė gamybos įmonės apskaitos knyga, apskaitai naudojama informacinė sistema turi užtikrinti duomenų tvarkymo veiksmų istorijos atsekamumą ir galimybę juos pateikti kontroliuojančiai institucijai paprašius.

32. Vaistų gamybos įmonės skyriuose (cechuose) narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų kiekinė apskaita turi būti vykdoma taip, kad pagal apskaitos duomenis būtų galima nustatyti gautus narkotinius vaistinius preparatus ir (ar) medžiagas, pagamintus ir turimus narkotinius vaistinius preparatus ir jų kiekius. Įrašai apie gautus, išduotus ar pagamintus narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų kiekius turi būti daromi kasdien.

33. Pagaminti narkotiniai vaistiniai preparatai turi būti nedelsiant perduoti į vaistų gamybos įmonės sandėlį ir laikomi Taisyklių 25 ir 26 punktuose nustatyta tvarka.

34. Gamybos įmonės apskaitos knyga vaistų gamybos įmonėje saugomi ne trumpiau kaip 5 metus nuo paskutinio įrašo, padaryto šioje knygoje, datos.

V SKYRIUS

NARKOTINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ TRANSPORTAVIMAS

35. Tiekėjas narkotinius vaistinius preparatus ir (ar) medžiagas transportuoja tik sandariose užantspauduotose ar užplombuotose dėžėse ar pakuose, ant kurių nurodytas siuntėjas.

36. Narkotiniai vaistiniai preparatai ir (ar) medžiagos transportuojami su tiekėjo išduotais lydimaisiais dokumentais, kuriuose nurodyti vežamų narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų pavadinimai, kiekiai, serijų numeriai.

37. Tiekėjas turi užtikrinti narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų saugumą jų transportavimo metu. Tiekėjas turi įvertinti transportavimo riziką ir paskirti papildomą lydintį asmenį, jeigu yra rizikos veiksnių, keliančių pavojų gabenamų narkotinių vaistinių preparatų ir (ar) medžiagų saugumui.

38. Draudžiama narkotinius vaistinius preparatus ir (ar) medžiagas išduoti ir transportuoti nakties metu.

Narkotinių vaistinių preparatų ir vaistinių medžiagų
laikymo, apskaitos, išdavimo, transportavimo vykdant
farmacinę veiklą taisyklių
1 priedas

(Narkotinių vaistinių preparatų ir vaistinių medžiagų apskaitos vaistinėje knygos pavyzdys)

(Vaistinės pavadinimas, veiklos vietos adresas)

NARKOTINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ IR VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ APSKAITOS VAISTINĖJE KNYGA

Už apskaitą atsakingas asmuo _____
(vardas, pavardė, pareigos)

Vaistinis preparatas ar vaistinė medžiaga _____
(pavadinimas, farmacinė forma, stiprumas, pakuotės dydis)

Matavimo vnt. _____ (tabl., amp. ar kt.)

[illegible]

ir t. t.																	
----------	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

(Īmonēs pavadinimas, veiklos vietos adresas)

Už apskaitą atsakingas asmuo _____
(vardas, pavardė, pareigos)

Vaistinis preparatas ar vaistinė medžiaga _____
(pavadinimas, farmacinė forma, stiprumas, pakuotės dydis)

Matavimo vnt. _____ (tabl., amp. ar kt.)

Mėnuo	Likutis iki 1-os dienos	Pajamos			Iš viso pajamų per mėnesį	Išlaidos			Iš viso išlaidų per mėnesį	Likutis	Atsakingo asmens parašas
		Iš ko gauta	Dokumento Nr. ir data	Kiekis		Kam išduota	Dokumento Nr. ir data	Kiekis			
1	2	3	4	5	6						
Sausis											

Narkotinių vaistinių preparatų ir vaistinių medžiagų
laikymo, apskaitos, išdavimo, transportavimo vykdant
farmacinę veiklą taisyklių
3 priedas

(Narkotinių vaistinių preparatų ir vaistinių medžiagų apskaitos knygos pavyzdys)

(Įmonės pavadinimas, veiklos vietos adresas)

NARKOTINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ IR VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ VAISTŲ GAMYBOS ĮMONĖJE APSKAITOS KNYGA

Už apskaitą atsakingas asmuo _____
(vardas, pavardė, pareigos)

Vaistinis preparatas ar vaistinė medžiaga _____
(pavadinimas, farmacinė forma, stiprumas, pakuotės dydis)

Matavimo vnt. _____
(tabl., amp. ar kt.)

Mėnuo	Likutis iki 1-os dienos	Pajamos			Iš viso pajamų per mėnesį	Išlaidos			Iš viso išlaidų per mėnesį	Likutis	Atsakingo asmens parašas
		Iš ko gauta	Dokumento Nr. ir data	Kiekis		Kam išduota	Dokumento Nr. ir data	Kiekis			
1	2	3	4	5	6						
Sausis											

Pakeitimai:

1.
Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas
Nr. [224](#), 1997-04-25, Žin., 1997, Nr. 42-1040 (1997-05-16), i. k. 0972250ISAK00000224
Dėl LR Sveikatos apsaugos ministerijos 1996 m. sausio 4 d. įsakymo Nr.11 dalinio pakeitimo ir papildymo

2.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [293](#), 1998-06-04, Žin., 1998, Nr. 56-1567 (1998-06-19), i. k. 0982250ISAK00000293

Dėl LR Sveikatos apsaugos ministerijos 1996 01 04 įsakymo Nr.11 "Dėl farmacinės veiklos su narkotiniais ar psichotropiniais vaistais ir vaistinėmis medžiagomis licencijavimo" dalinio pakeitimo

3.

Lietuvos Respublikos vidaus reikalų ministerija, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [342/482](#), 1998-08-25, Žin., 1998, Nr. 77-2195 (1998-09-02); Žin., 2008, Nr. 119-4521 (2008-10-16), i. k. 0982310ISAK0342/482

Dėl Specialiųjų reikalavimų patalpoms, kuriose gaminamos, laikomos į II ir III sąrašus įtrauktos narkotinės ir (ar) psichotropinės medžiagos, verčiamasi jų didmenine ir mažmenine prekyba, aprašo patvirtinimo

4.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [3](#), 2000-01-06, Žin., 2000, Nr. 4-112 (2000-01-14), i. k. 1002250ISAK00000003

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 1996 01 04 įsakymo Nr.11 "Dėl farmacinės veiklos su narkotiniais ar psichotropiniais vaistais ir vaistinėmis medžiagomis licencijavimo" dalinio pakeitimo

5.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [507](#), 2000-09-15, Žin., 2000, Nr. 80-2430 (2000-09-22), i. k. 1002250ISAK00000507

Dėl Sveikatos apsaugos ministerijos 1996 01 04 įsakymo Nr.11 "Dėl farmacinės veiklos su narkotiniais ar psichotropiniais vaistais ir vaistinėmis medžiagomis licencijavimo" I priedo pripažinimo netekusiu galios

6.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-76](#), 2011-01-27, Žin., 2011, Nr. 14-605 (2011-02-03), i. k. 1112250ISAK0000V-76

Dėl licencijų verstis veikla, susijusia su II ir III sąrašų narkotinėmis ir psichotropinėmis medžiagomis arba III sąrašo psichotropinėmis medžiagomis, paraiškos šioms licencijoms gauti bei leidimų narkotinių/psichotropinių vaistų ir vaistinių medžiagų importui/eksportui formų patvirtinimo

7.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-847](#), 2011-09-16, Žin., 2011, Nr. 116-5477 (2011-09-24), i. k. 1112250ISAK000V-847

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2011 m. sausio 27 d. įsakymo Nr. V-76 "Dėl Leidimų narkotinių / psichotropinių vaistų ir vaistinių medžiagų importui / eksportui formų patvirtinimo" pakeitimo

8.

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija, Įsakymas

Nr. [V-1105](#), 2017-09-21, paskelbta TAR 2017-09-22, i. k. 2017-14984

Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 1996 m. sausio 4 d. įsakymo Nr. 11 „Dėl Farmacinės veiklos su narkotiniais ar psichotropiniais vaistais ir vaistinėmis medžiagomis licencijavimo“ pakeitimo

