

**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS –
VALSTYBĖS LYGIO EKSTREMALIOSIOS SITUACIJOS VALSTYBĖS OPERACIJŲ
VADOVAS**

**SPRENDIMAS
DĖL VARDINIŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ IŠRAŠYMO IR IŠDAVIMO VAISTINĖSE**

2020 m. balandžio 2 d. Nr. V-685

Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos civilinės saugos įstatymo 15 straipsnio 2 dalies 4 punktu, Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2020 m. vasario 26 d. nutarimu Nr. 152 „Dėl valstybės lygio ekstremaliosios situacijos paskelbimo“, Valstybiniu ekstremaliųjų situacijų valdymo planu, patvirtintu Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2010 m. spalio 20 d. nutarimu Nr. 1503 „Dėl Valstybinio ekstremaliųjų situacijų valdymo plano patvirtinimo“, Lietuvos Respublikos Ministro Pirmininko 2020 m. vasario 27 d. potvarkiu Nr. 43 „Dėl valstybės lygio ekstremaliosios situacijos valstybės operacijų vadovo paskyrimo“, įgyvendindamas Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2020 m. kovo 14 d. nutarimo Nr. 207 „Dėl karantino Lietuvos Respublikos teritorijoje paskelbimo“ 3.4.3.1 papunktį, atsižvelgdamas į Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisykles, patvirtintas Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. gegužės 9 d. įsakymu Nr. V-374 „Dėl Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių patvirtinimo“ (toliau – Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklės), ir siekdamas tinkamai valdyti valstybės lygio ekstremaliąją situaciją dėl COVID-19 ligos (koronaviruso infekcijos) plitimo grėsmės, n u s p r e n d ž i u:

1. Nustatyti, kad gydytojas, išrašydamas vardinį vaistinį preparatą elektroniniame recepte nuotoliniu būdu, turi laikytis šių reikalavimų:

1.1. elektroninio recepto formoje vietoj datos, iki kurios galioja Vardinio vaistinio preparato skyrimo pareiškimas, turi būti nurodyta data, iki kurios galioja elektroninis receptas;

1.2. nereikia užpildyti Vardinio vaistinio preparato skyrimo pareiškimo, tačiau paciento medicinos dokumente turi būti padaryti šie įrašai:

1.2.1. skiriamo vardinio vaistinio preparato pavadinimas, stiprumas, farmacinė forma, veikliųjų medžiagų pavadinimai ir kiekiai, vienkartinė dozė, vartojimo būdas, periodiškumas, gydymui reikalingą dozuočių skaičius (pakuočių kiekis) ir vaistinio preparato registruotojas bei žyma „Vardinis vaistinis preparatas“;

1.2.2. „Esu susipažinęs (-usi) su moksliskai pagrįsta informacija apie šio vaistinio preparato klininkines, farmakologines ir farmacines savybes ir pacientui (jo atstovui) pateikiau išsamią informaciją apie šį vaistinį preparatą“;

1.2.3. „Informuotas pacientas (jo atstovas) sutikimą vartoti vardinį vaistinį preparatą patvirtino <...> (nurodyti patvirtinimo būdą, pvz., elektroniniu paštu)“, kai toks sutikimas turi būti gautas pagal Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių 12 punktą.

2. Įpareigoti vaistines nereikalauti Vardinio vaistinio preparato skyrimo pareiškimo išduodant (parduodant) vardinį vaistinį preparatą pagal elektroninį receptą, išrašytą pagal šį sprendimą.

3. Nustatyti, kad šis sprendimas galioja ekstremaliosios situacijos metu iki Lietuvos Respublikos Vyriausybės priims sprendimą dėl paskelbtos valstybės lygio ekstremaliosios situacijos atšaukimo (pasibaigimo) dienos.