

# LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS

## Į S A K Y M A S DĖL VAISTŲ RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTŲ IŠDAVIMO TVARKOS VAISTINĖSE

1997 m. birželio 19 d. Nr. 348

Vilnius

Atsižvelgdamas į esminius pokyčius sveikatos apsaugos sistemoje,

Į S A K A U:

1. Patvirtinti:
  - 1.1. Vaistų receptų rašymo taisyklės (1 priedas);
  - 1.2. Vaistų išdavimo vaistinėse taisyklės (2 priedas);
  - 1.3. Receptų blankų formas (3 priedas);
  - 1.4. Receptuose vartotinas santrumpas (4 priedas);
  - 1.5. Vaistinių medžiagų ir vaistų, apskaitytinų pagal kiekį įmonėse, turinčiose licencijas farmacinei veiklai, ir sveikatos priežiūros įstaigose, sąrašą (5 priedas);
  - 1.6. Anabolinių steroidų sąrašą (6 priedas);
  - 1.7. Signatūros pavyzdžius (7 priedas).
2. Laikiniai (kol baigsis senojo pavyzdžio receptų blankų atsargos) vaistus ir medicinos pagalbos priemones, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, leisti rašyti ant senojo pavyzdžio receptų blankų su teritorinės ligonių kasos žyma. Įrašai turi atitikti naujojo recepto blanko formos pildymo reikalavimus.
3. Vaistinėms vaistus ir medicinos pagalbos priemones, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, išduoti pagal senojo ir naujojo pavyzdžio receptų blankus iki 1997 m. liepos 31 d., o nuo rugpjūčio 1 d. – pagal naujuosius receptų blankus.
4. Laikiniai, kol bus išspausdintos recepto blankų 1 ir 2 formos, leisti vaistus, įsigyjamus už visą kainą, bei narkotinius vaistus ir vaistines medžiagas rašyti ant šiuo metu naudojamų receptų blankų.
5. Pripažinti netekusiu galios 1991 05 07 Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos įsakymą Nr. 150 „Dėl vaistų receptų rašymo ir vaistų išdavimo vaistinėse tvarkos“.
6. Šis įsakymas įsigalioja nuo 1997 m. liepos 1 d.
7. Įsakymo vykdymo kontrolę pavedu viceministrei D. Kučinskienei.

SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

JUOZAS GALDIKAS

Lietuvos Respublikos  
sveikatos apsaugos ministerijos  
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348  
1 priedas

## VAISTŲ RECEPTŲ RAŠYMO TAISYKLĖS

1. Receptas – nustatytos formos juridinis dokumentas, pagal kurį vaistinėje gaminami ir išduodami (parduodami) vaistai bei medicinos pagalbos priemonės.

2. Gydytojas gali išrašyti receptus tik tiems vaistams, kurie įrašyti į „Lietuvos Respublikos valstybinį vaistų ir vaistinių medžiagų registrą“.

3. Vaistai išrašomi ant patvirtintos formos receptų blankų:

- vaistai suaugusiesiems ir vaikams – 1 forma. Ant šio recepto blanko taip pat išrašomi homeopatiniai preparatai, pažymint „Homeopatinis preparatas“;

- narkotiniai vaistai ir vaistinės medžiagos – ant specialiųjų receptų blankų – 2 forma;

- vaistai ir medicinos pagalbos priemonės, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų – 3 forma.

Recepto blanko 2 ir 3 formos yra griežtos apskaitos dokumentai.

4. Recepto viršuje turi būti išspausdintas ar pažymėtas spaudu sveikatos priežiūros įstaigos pavadinimas, adresas, telefono numeris, įstaigos kodas.

5. Gydytojas privalo rašyti receptus įskaitomai, rašalu arba šratinuku, tiksliai užpildyti visas skiltis, pažymėti (pabraukiant) vaikui (iki 16 metų) ar suaugusiajam skirtas vaistas, aiškiai parašyti ligonio vardą, pavardę ir jo amžių, nurodyti jo adresą arba medicininės kortelės numerį, pažymėti recepto išrašymo datą ir galiojimo laiką, nurodyti savo telefono numerį, receptą pasirašyti ir patvirtinti asmeniniu spaudu. Vaistų paskyrimus įrašyti į ligonio medicininę kortelę, kurioje taip pat būtina įrašyti recepto numerį, jeigu buvo paskirtas kompensuojamas arba narkotinis vaistas.

Įrašus recepte taisyti draudžiama.

6. Receptas rašomas lietuvių kalba. Individualios gamybos sudėtinio vaisto sudedamosios dalys, vaisto forma ir gydytojo kreipimasis į farmacijos specialistą dėl vaisto pagaminimo ir išdavimo (pardavimo) rašomi lotyniškai. Gatavų vaistų pavadinimai rašomi tarptautiniu arba firminiu pavadinimu.

Vaisto pavadinimo trumpinti negalima. Leidžiami tik įsakymo 4 priede nurodyti lotyniški sutrumpinimai.

7. Recepto blanko 3 formoje vaistai, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, rašomi tarptautiniais pavadinimais.

8. Recepte turi būti tiksliai nurodytas vaisto pavadinimas, vaisto forma, dozė, dozių skaičius, taip pat vartojimas, pvz.:

- gerti, švirškšti į raumenis, tepti ir pan.;

- vienkartinė dozė (po 1/2 tabletės, po 15 lašų, po 1 ampulę);

- vartojimo dažnumas (kiek kartų per dieną, kas kelias valandas);

- vartojimo laikas (prieš valgį, po valgio, nakčiai ir kt.).

Nepakanka nurodyti „išviršiniai“, „injekcijoms“, „vartojimas žinomas“.

Vaistų dozės nurodomos: masės vienetais gramais (g), miligramais (mg), mikrogramais (mcg); tūrio vienetais mililitrais (ml); masės/tūrio vienetais gramais/mililitre (g/ml) ar biologinio veikimo vienetais.

9. Jei ligoniui skubiai reikalingi individualios gamybos vaistai, recepto blanko viršuje, dešiniajame kampe, gydytojas rašo „cito“ (skubiai) arba „statim“ (nedelsiant).

10. Ant vieno recepto blanko galima išrašyti:

10.1. vieną narkotinį vaistą ar vieną individualios gamybos vaistą, kurio sudėtyje yra narkotinė vaistinė medžiaga (Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos 1997 03 14 patvirtintas „Lietuvos Respublikoje įregistruotų narkotinių ir psichotropinių vaistų sąrašas“);

10.2. vieną vaistą ar medicinos pagalbos priemonę, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų;

10.3. gryno etanolio ar etanolio, kaip individualios gamybos vaisto sudedamosios dalies, gydytojas gali išrašyti iki 100 g nepriklausomai nuo jo koncentracijos;

10.4. kitų vaistų ant vieno recepto blanko galima išrašyti ne daugiau kaip tris.

11. Vaistų ir medicinos pagalbos priemonių, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, vienam ligoniui per vieną kartą galima išrašyti gydymo kursui, trunkančiam iki 1 mėnesio, ūmių ligų atvejais – iki 7 dienų, išskyrus kitais norminiais aktais numatytus atvejus.

12. Individualios gamybos vaistų sudėtiniame recepte pirmiausia rašoma pagrindinė veiklioji medžiaga, pavyzdžiui, narkotinė vaistinė medžiaga, po to – kitos sudedamosios dalys.

13. Narkotiniai vaistai – grynai ir mišiniai – rašomi ant specialiojo recepto blanko 2 formos. Išrašydamas narkotinius vaistus ir vaistines medžiagas, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, gydytojas nustatyta tvarka užpildo ir 3 formos recepto blanką. Receptą narkotiniam vaistui privalo būti išrašęs gydytojas, kuris pasirašė ant šio recepto, nurodė savo vardą ir pavardę, parašą patvirtino asmeniniu spaudu. Paskyrimas įrašomas į ligonio medicininę kortelę.

Vaisto dozių skaičius rašomas žodžiais.

14. Kodeinas, kodeino fosfatas ir etilmorfino hidrochloridas, esantis mišiniuose su kitomis nenarkotinėmis vaistinėmis medžiagomis pramoninės gamybos vaistuose, išrašomi ant recepto blanko 1 formos.

15. Draudžiama vienam ligoniui per vieną kartą išrašyti daugiau narkotinių bei psichotropinių vaistų ar vaistinių medžiagų, negu nurodyta žemiau pateikiamoje lentelėje:

Vaisto ar vaistinės medžiagos pavadinimas	Mat. vienetas	Kiekis
Barbitūrinės rūgšties dariniai	tab.	12
Benzodiazepinai, psichostimuliatoriai	tab.	50
Dihidrokodeinas	g	1
Efedrino hidrochloridas	g	0,6
Etilmorfino hidrochloridas*	g	0,5
Kodeinas	g	1
Kodeino fosfatas	g	0,75
Kodeinas mišiniuose su nenarkotinėmis medžiagomis	tab.	50
Morfinas	g	1
Petidinas	g	0,5
Piritramidas (Dipidoloras)	g	1
Tilidinas	g	1,5
Trimeperidino hidrochloridas (Promedolis)	g	2

\*Etilmorfino hidrochlorido vienu akių lašų ar tepalo receptu leidžiama išrašyti iki 1 g, pažymint „Specialus paskyrimas“ ir užrašą patvirtinant gydytojo parašu bei asmeniniu spaudu.

16. Inkurabiliems ligoniams narkotinių vaistų ir vaistinių medžiagų išrašymo normas, nurodytas 15 punkto lentelėje, leidžiama viršyti 3 kartus.

Ligonių sąrašus bei gydytojų, išrašančių narkotinius vaistus ir vaistines medžiagas, parašų ir asmeninių spaudų pavyzdžius sveikatos priežiūros įstaiga pateikia vaistinei, aprūpinančiai šiuos ligonius. Apie pakeitimus sąrašuose būtina laiku informuoti vaistinę.

17. Ligoniams, sergantiems lėtinėmis ligomis, barbitūrinės rūgšties darinių, taip pat efedrino hidrochlorido (grynų ir mišiniuose su veikliosiomis vaistinėmis medžiagomis) galima išrašyti gydymo kursui, trunkančiam iki 1 mėnesio. Recepte būtina pažymėti „Specialus paskyrimas“, patvirtinti tai gydytojo parašu ir asmeniniu spaudu.

18. Draudžiama išrašyti narkotinius vaistus ir vaistines medžiagas ilgesniam kaip 7 dienų gydymo kursui.

19. Gydytojas, išrašydamas vaistinės medžiagos dozę, didesnę negu didžiausia vienkartinė pagal galiojančią farmakopėją (Sveikatos apsaugos ministerijos 1995 06 01 įsakymas Nr. 286), privalo dozę parašyti žodžiu ir pažymėti šauktuku.

20. Gydytojo išrašyti receptai galioja:

- narkotiniams vaistams ir vaistinėms medžiagoms – 5 dienas;
- vaistų ir medicinos pagalbos priemonių, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, – 10 dienų;
- „Ilgalaikiam gydymui“ – iki 6 mėnesių;
- kitų vaistų – iki 1 mėnesio; jeigu galiojimo laikas nenurodytas, receptas galioja 1 mėnesį.

21. Gydytojams draudžiama neužpildytus receptų blankus tvirtinti asmeniniais spaudais bei juos pasirašyti.

22. Draudžiama ambulatoriškai besigydantiems ligoniams išrašyti receptus vaistams, kurie vartojami narkozei: alfentaniliui, dinitrogeno oksidui, etomidatui, fentaniliui, halotanui, isofluranui, ketaminui, metoheksitalio natriui, naloksonui, propanididui, propofoliui, sufentaniliui, tiopentalio natriui ir jų analogams.

23. Gydytojas, skirdamas vaistus ligoniams, sergantiems lėtinėmis ligomis, turi teisę išrašyti receptus, galiojančius iki 6 mėnesių ir suteikiančius ligoniui teisę gauti vaistus pakartotinai pagal tą patį receptą.

Ant recepto būtina pažymėti „Ilgalaikiam gydymui“, nurodyti vaistų išdavimo (pardavimo) iš vaistinės periodiškumą (išduoti kas savaitę, kas mėnesį ir pan.) ir tai papildomai patvirtinti parašu bei asmeniniu spaudu.

24. Receptuose „Ilgalaikiam gydymui“ neleidžiama išrašyti šių vaistų:

- pagal kiekį apskaitomų vaistų arba vaistinėje gaminamų vaistų, kurių sudėtyje yra pagal kiekį apskaitomos vaistinės medžiagos (5 priedas), išskyrus vartojamus glaukomai ir kataraktai gydyti;
- steroidinių hormonų;
- anabolinių steroidų (6 priedas);
- migdomųjų ir psichotropinių (neuroleptikų, antidepresantų, trankviliantų);
- kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų.

25. Gydytojai, išrašydami vaistus ir medicinos pagalbos priemones, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų, vadovaujasi Lietuvos Respublikos įstatymais, Vyriausybės nutarimais ir kitais teisės aktais, nustatančiais jų kompensavimo tvarką.

26. Kompensacijos rūšį gydytojas nustato remdamasis lengvatą pagrindžiančiu dokumentu ir pažymi recepte (apibraudamas atitinkamą skaičių).

27. Recepto blanko 3 formoje, be kitų reikalavimų, gydytojas įrašo:

- ligonio asmens kodą;
- asmens dokumento, patvirtinančio jo tapatumą, pavadinimą, seriją ir numerį;
- teritorinės ligonių kasos ir sveikatos priežiūros įstaigos kodą (pirmuose 2-uose langeliuose rašomas TLK kodas, kituose 7-iuose – sveikatos priežiūros įstaigos kodas iš įmonių rejestro);
- ligos, kuriai gydyti išrašomas vaistas, kodą pagal 10-ąją tarptautinę ligų klasifikaciją;
- personalinį gydytojo numerį;
- recepto galiojimo laiką – jo nenurodžius, receptas laikomas negaliojančiu.

28. Kompensuojamiems vaistams ir medicinos pagalbos priemonėms išrašyti receptai galioja apdraustojo arba draudžiamą asmens teritorinės ligonių kasos veiklos ribose arba ten, kur jam buvo išrašytas receptas.

29. Gydytojai asmeniškai atsako už savo parašu ir asmeniniu spaudu patvirtintus receptus.

30. Receptas negalioja, jei jis išrašytas ne pagal šias taisykles, jeigu vaisto sudėtyje išrašytos tarpusavyje nesiderinančios vaistinės medžiagos ar pasibaigęs recepto galiojimo laikas.



Lietuvos Respublikos  
sveikatos apsaugos ministerijos  
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348  
2 priedas

## VAISTŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) VAISTINĖSE TAISYKLĖS

1. Receptiniai vaistai išduodami (parduodami) tik pagal gydytojų receptus.

Be recepto galima parduoti vaistus, kurie įrašyti į „Lietuvos Respublikoje įregistruotų bereceptinių vaistų pagal ATC klasifikaciją sąrašą“, patvirtintą Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos 1996 09 23 įsakymu Nr. 166, taip pat homeopatinius vaistus, jeigu vaistinėje dirba farmacijos specialistas, akredituotas homeopatijai.

2. Jei gydytojas recepte viršijo didžiausią vienkartę vaisto ar vaistinės medžiagos dozę pagal galiojančią farmakopėją (Sveikatos apsaugos ministerijos 1995 06 01 įsakymas Nr. 286), bet neparašė jos žodžiu ir nepažymėjo šauktuku, farmacijos specialistas turi tai išsiaiškinti su gydytoju. Nepavykus išsiaiškinti, privalo dozę sumažinti iki pusės didžiausios vienkartės dozės pagal farmakopėją ir vėliau apie tai pranešti receptą išrašiusiam gydytojui.

3. Pasibaigus recepto galiojimo laikui, vaistai neišduodami (neparduodami).

4. Draudžiama išduoti (parduoti) narkotinius vaistus ir gryną etanolį pagal kitų miestų ir apskričių sveikatos priežiūros įstaigų gydytojų receptus.

Inkurabilius ligonius narkotiniais vaistais privalo aprūpinti ta narkotinius vaistus turinti vaistinė, kuriai sveikatos priežiūros įstaiga pateikia tokių ligonių sąrašus ir gydytojų, išrašančių narkotinius vaistus bei vaistines medžiagas, parašų ir asmeninių spaudų pavyzdžius.

5. Vaistų, išvardytų šio įsakymo 1 priedo 15, 16 ir 17 punktuose, galima išduoti ne daugiau, negu leidžiama išrašyti vienam ligoniui per kartą normos.

6. Jeigu recepte išrašyto vaisto dozių kiekis yra mažesnis negu gamintojo pakuotėje, leidžiama ją išardyti. Tuomet ant vaistinės įpakavimo būtina pažymėti vaistinės pavadinimą, vaisto pavadinimą, dozę, kiekį, gamybos seriją, gamintoją, tinkamumo laiką (Sveikatos apsaugos ministerijos 1994 04 13 įsakymas Nr. 149) bei laikymo sąlygas.

7. Ambulatoriškai besigydantiems ligoniams pagal vieną receptą gyno etanolio ar kaip individualios gamybos vaisto sudedamosios dalies leidžiama išduoti iki 100 g nepriklausomai nuo koncentracijos.

8. Išdavus vaistus, ant recepto dedamas spaudas „Vaistai išduoti..... vaistinėje“, pažymint išdavimo datą ir pasirašant.

Recepto 3 formoje užpildomos visos nurodytos skiltys. Pakartotinai pagal tokį receptą vaistai neišduodami.

9. Vaistinėje paliekami šių vaistų receptai:

- pagal kiekį apskaitomų bei individualios gamybos vaistų, į kuriuos įeina pagal kiekį apskaitomų vaistinių medžiagų (5 priedas);

- vaistų, kurių išlaidos arba jų dalis ambulatorinio gydymo metu kompensuojamos iš privalomojo sveikatos draudimo fondo lėšų;

- migdomųjų, psichotropinių, steroidinių hormonų, anabolinių steroidų, antibiotikų, antihistamininių vaistų.

10. Išduodant (parduodant) individualios gamybos vaistus, kurių receptai paliekami vaistinėje, ligoniui išrašoma signatūra (7 priedas).

11. Išdavus (pardavus) vaistus pagal receptą „Ilgalaikiam gydymui“, receptas grąžinamas ligoniui, o kitoje recepto pusėje spaudu pažymimas vaistinės pavadinimas, išduoto (parduoto) vaisto kiekis, išdavimo (pardavimo) data ir pasirašoma.

Vaistus pakartotinai galima išduoti (parduoti) ne dažniau, negu nurodyta recepte, ir jeigu nepasibaigęs recepto galiojimo laikas.

12. Be recepto išduodamų (parduodamų) vaistų galima parduoti ne daugiau kaip 2 savaičių gydymo kursui.

13. Vaikams iki 10 metų vaistinėje vaistai neišduodami (neparduodami).

Draudžiama išduoti vaikams iki 16 metų vaistus, kuriuos netinkamai vartojant gali išsivystyti priklausomybė nuo jų: narkotikus, migdomuosius, psichotropinius, steroidinius hormonus, antihistamininius vaistus, anabolinius steroidus bei etanolį.

14. Receptų saugojimo vaistinėje laikas:

3 metus saugomi – narkotinių vaistų ir vaistų su narkotinėmis medžiagomis receptai (išskyrus pramoninės gamybos vaistus, kuriuose yra kodeino, tačiau jie neįrašyti į narkotinių vaistų sąrašą) bei kompensuojamų vaistų ir medicinos pagalbos priemonių receptai;

1 metus – pagal kiekį apskaitomų vaistų ir individualios gamybos vaistų, kuriuose yra pagal kiekį apskaitomų vaistinių medžiagų (išskyrus narkotinių vaistų ir vaistų su narkotinėmis vaistinėmis medžiagomis), receptai;

3 mėnesius – psichotropinių, migdomųjų;

1 mėnesį – steroidinių hormonų, anabolinių steroidų, antihistamininių vaistų ir antibiotikų receptai.

Pasibaigus saugojimo laikui, receptai sunaikinami nustatyta tvarka.

15. Vaistai iš gyventojų atgal į vaistinę nepriimami ir kitais vaistais nekeičiami.

16. Jei kyla neaiškumų dėl recepte išrašyto vaisto pavadinimo, dozės ir pan., farmacijos specialistas privalo tai išsiaiškinti su receptą išrašiusiu gydytoju (patikslinti vaisto pavadinimą, jo dozę, vaistinių medžiagų suderinamumą ir kt.). Nepavykus išsiaiškinti, ar išduoti (parduoti) vaistus, sprendžia farmacijos specialistas.

Gydytojai ir sveikatos priežiūros įstaigų vadovai informuojami apie neteisingai ar neįskaitomai išrašytus ir netaisyklingai įformintus receptus.

17. Vaistinės tvarko kompensuojamiems vaistams ir medicinos pagalbos priemonėms išrašytų receptų apskaitą bei sutartyje tarp vaistinės ir teritorinės ligonių kasos numatytais sąlygomis pateikia joms sąskaitas, kuriose nurodo receptų skaičių bei kompensacijos sumą. Receptai paliekami vaistinėje.

Teritorinės ligonių kasos šias sąskaitas apmoka tarpusavio sutartyje numatytais sąlygomis.

---

Lietuvos Respublikos  
sveikatos apsaugos ministerijos  
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348  
3 priedas

1 forma

Istaiga, įmonė (spaudas)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija
<b>RECEPTAS</b>	
Suaugusiajam, vaikui	
Ligonis _____ <small>(vardas, pavardė, gimimo metai)</small>	
_____ <small>(adresas arba medicininės kortelės Nr.)</small>	
Kaina	Rp.:
Receptas išrašytas 199__ m. _____ mėn. ___ d.	
Galioja	
Gydytojo spaudas _____ <small>(paršas, telefonas)</small>	

2 forma

Istaiga, įmonė (spaudas)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija
<b>SPECIALUSIS RECEPTAS</b>	Serija..... Nr.....
suaugusiam	vaikui
Ligonis _____ (vardas, pavardė, asmens kodas)	
(adresas arba medicininės kortelės Nr.....)	
Sveikatos priežiūros įstaigos kodas	
Kaina Rp:	
Gydytojas _____ (vardas, pavardė, kodas)	
Išrašymo data	Vaisto išdavimo data
Galioja 5 dienas	
Gydytojo spaudas, parašas, telefonas	<b>Ypatingos apskaitos dokumentas Taisyti draudžiama</b>

Įstaiga, įmonė (spaudas) Valstybinė ligonių kasa Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija

**RECEPTAS** Serija \_\_\_\_\_ Nr. \_\_\_\_\_

1. Ligos (nuost., pavadin., esmės kodas)

2. Adresas (miestas, rajonas, kaimas, gatvė, namo Nr., laisv. Nr.)

3. Asmens dokumentas (pasivadinimas) serija \_\_\_\_\_ Nr. \_\_\_\_\_

4. Teritorinės ligonių kasos ir gydymo įstaigos kodas

5. Kompensacijos rūšis (prikluso skilimui apibrėžti):

1 Vaikui	5 Vaikui
2 Invalidui	6 Invalidui
3 Ligos pagal sąrašą	7 Pensininkui
4 Kitos	8 Kitos
100 %	80 %

6. Ligos kodas TLK 10

7. Vaisto (ATC) kodas

Rp.: \_\_\_\_\_

8. Gydytojo numeris

9. Išrašymo data

10. Galioja \_\_\_\_\_

11. Gydytojo spaudas, parašas, telefonas \_\_\_\_\_

12. (Miesto vaisto pavardė ir kaina)

13. Bazinė kaina

14. Pacientas sumokėjo

15. Vaisto išdavimo data

7, 12, 13, 14, 15 prideda vaistinė

Lietuvos Respublikos  
sveikatos apsaugos ministerijos  
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348  
4 priedas

### RECEPTUOSE VARTOTINOS SANTRUMPOS

aa	ana	po lygiai
ac., acid.	Acidum	rūgštis
ad us. ext.	ad usum externum	vartoti išoriškai
ad us. int.	ad usum internum	vartoti į vidų
ad us. propr.	ad usum proprium	vartoti pačiam
amp.	ampulla	ampulė
aq.	aqua	vanduo
aq. destill.	aqua destillata	distiliuotas vanduo
aq. pro inject.	aqua pro injectionibus	injekcijų vanduo
bacill.	bacillis	lazdelė
but.	butyrum	sviestas
comp.	compositus, -a, -um	sudėtinis
caps.	capsula	kapsulė
caps. amyl.	capsula amylicea	krakmolo kapsulė
caps. gelat.	capsula gelatinosa	želatinos kapsulė
chart. cer.	charta cerata	vaškinis popierius
chart. paraff.	charta paraffinata	parafininis popierius
conc.	concentratus, -a, -um	koncentruotas
cort.	cortex	žievė
cris.	crisallisatus, -a, um	kristalinis
D.	Da, Detur	duok, tebūnie duota
D. S.	Da, Signa	duok, pažymėk
D. t. d.	Da tales doses	duok tokių dozių
D. t. d. N.	Da tales doses numero	duok tiek tokių dozių
dec.	Dentur tales doses	tegu bus duota tiek dozių
drag.	decoctum	nuoviras
dil.	dragee	dražetė
div. in p. aeq.	dilutus, -a, -um	praskiestas, -a
empl	divide in partes aequales	padalink į lygias dalis
emuls.	emplastrum	pleistras
extr.	emulsum	emulsija
f.	extractum	ekstraktas
flor.	fiat, fiant	tepasidaro
fol.	flores	žiedai
fluid.	folium	lapas
fruct.	fluidus, -a, -um	skystas
gelat	fructus	vaisius
glob. vag.	gelatinosus	želatinos
gran.	globulus vaginalis	globulė
gtt.	granulum, -i	granulė
herb.	gutta, guttae	lašas, lašai
in amp.	herba	žolė
in caps. amyl.	in ampullis	ampulėmis
in caps. gelat.	in capsulis amyliceis	krakmolo kapsulėmis
	in capsulis gelatinosus	želatinos kapsulėmis

inf	infusum	užpilas
inj.	infectio, -ionis	injekcija
isoton.	isotonicus, -a, -um	izotoninis
i. m.	intra musculum	į raumenis
i. v.	intra venum	į veną
in obl.	in oblatiis	oblatėmis
in tab.	in tabulettiis	tabletėmis
lin.	linimentum	linimentas
liq.	liquor	skystis
m.	massa	masė
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
		miltelis
ml	millilitrum	mililitras
mixt.	mixtura, -ae	mikstūra
muc.	mucilago	gleivės
N.	numero	skaičius
obd.	obductus, -a, -um	padengtas, -a
obl. amyl.	oblata amylicea	krakmolo kapsulė
ol.	oleum, oleosus, -a, -um	aliejus, aliejinis
ovul.	ovulum	kiaušinio formos žvakutė (ovulė)
past.	pasta	pasta
pess.	pessarium	liežuvelio formos žvakutė (pesarija)
physiol.	physiologicus, -a, -um	fiziologinis
pil.	pilula	piliulė
praec.	praecipitatus	nusodintas
pulv.	pulvis	milteliai
P. I.	Praescriptio Internationalis	tarptautinis paskyrimas
q. s.	quantum satis	kiek reikia
r., rad.	radix	šaknis
Rp.	Recipe	paimk
rectif.	rectificatus	rektifikuotas (išvalytas)
Rep.	Repete, Repetatur	pakartok, tebus pakartota
rhiz.	rhizoma	šakniastiebis
S.	Signa, Signetur	pažymėk, tebūnie pažymėta
sem.	semen	sėkla
simpl.	simplex	paprastas
sir.	sirupus	sirupas
sol.	solutio	tirpalas
sp.	species	vaistažolių mišiniai, arbatos
spir.	spirituosus, -a, -um	etanolinis
steril.	sterilisa	sterilizuok
supp.	suppositorium	žvakutė
susp.	suspensio	suspensija
tab.	tabuleta	tabletė
tr.	tritrus	sutrintas
tinct.	tinctura	tinktūra, etanolinė ištrauka
UA	unitas activitatis	veikimo vienetas

UI  
ung.  
vitr.

unitas internationalis  
unguentum  
vitrum

---

tarptautinis vienetas  
tepalas  
stiklinis indas

Lietuvos Respublikos  
sveikatos apsaugos ministerijos  
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348  
5 priedas

**VAISTINIŲ MEDŽIAGŲ IR VAISTŲ, PAGAL KIEKĮ APSKAITOMŲ ĮMONĖSE,  
TURINČIOSE LICENCIJĄ FARMACINEI VEIKLAI, BEI SVEIKATOS PRIEŽIŪROS  
ĮSTAIGOSE,  
SĄRAŠAS**

1. Atropino sulfatas.
  2. Efedrino hidrochloridas (milteliai, tabletės, tirpalas).
  3. Etanolis.
  4. Klonidinas (milteliai, tabletės, tirpalai).
  5. Narkotiniai vaistai ir vaistinės medžiagos (Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos 1997 m. kovo 14 d. patvirtintas „Lietuvos Respublikoje įregistruotų narkotinių ir psichotropinių vaistų sąrašas“).
-

Lietuvos Respublikos  
sveikatos apsaugos ministerijos  
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348  
6 priedas

## **LIETUVOS RESPUBLIKOJE ĮREGISTRUOTŲ ANABOLINIŲ STEROIDŲ SĄRAŠAS**

1. Nandrolone phenylpropionate (Nerobolil).
2. Nandrolone decanoate (Retabolil).

PASTABA. Visi vaistų sąrašai (5 ir 6 priedai) atskiru įsakymu gali būti papildomi naujai įregistruotais, atitinkamu veikimu pasižyminčiais vaistais.

---

Lietuvos Respublikos  
sveikatos apsaugos ministerijos  
1997 m. birželio 19 d. įsakymo Nr. 348  
7 priedas

### SIGNATŪROS PAVYZDŽIAI:

IŠVIRŠINIAI		Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas ..... vaistinė. Recepto Nr.....	Saugoti nuo vaikų!
		Ligonio vardas, pavardė, amžius .....	
		Vartojimo būdas .....	
		Gydytojo vardas, pavardė .....	
		Data ..... Kaina .....	

Geltona spalva

VIDINIAI		Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas ..... vaistinė. Recepto Nr.....	Saugoti nuo vaikų!
		Ligonio vardas, pavardė, amžius .....	
		Vartojimo būdas .....	
		Gydytojo vardas, pavardė .....	
		Data ..... Kaina .....	

Žalia spalva

INEKCIJOMS		Pakartotinai vaistams gauti reikalingas naujas gydytojo receptas ..... vaistinė. Recepto Nr.....	Saugoti nuo vaikų!
		Ligonio vardas, pavardė, amžius .....	
		Vartojimo būdas .....	
		Gydytojo vardas, pavardė .....	
		Data ..... Kaina .....	

Mėlyna spalva

	Rp.:
Gamino _____	
Tikrino _____	
Išdavė _____	