

Suvestinė redakcija nuo 2004-08-06 iki 2008-07-22

Įsakymas paskelbtas: Žin. 2004, Nr. [43-1433](#), i. k. 104110MISAK00B1-200

**LIETUVOS RESPUBLIKOS VALSTYBINĖS MAISTO IR VETERINARIJOS TARNYBOS
DIREKTORIUS**

**Į S A K Y M A S
DĖL VETERINARINIŲ VAISTŲ RECEPTŲ IR PARAIŠKŲ RAŠYMO TAISYKLIO
PATVIRTINIMO**

2004 m. kovo 12 d. Nr. B1-200
Vilnius

Siekdamas sustiprinti vaistų, naudojamų gyvūnams, prekybos tvarką:

1. T v i r t i n u pridedamas Veterinarinių vaistų receptų ir paraîškų rašymo taisykles.
2. N u r o d a u veterinarianos gydytojams, įmonėms, užsiimančioms farmacine veikla veterinarianoje, ir kontroliuojančioms institucijoms vadovautis šiuo įsakymu.
3. N u s t a t a u, kad šis įsakymas įsigalioja nuo 2004 m. gegužės 1 d.
4. P a v e d u:
 - 4.1. apskričių, rajonų ir miestų valstybinių maisto ir veterinarianos tarnybų (toliau – VMVT) viršininkams paskirti už šio įsakymo nuostatų vykdymą atsakingą asmenį;
 - 4.2. 4.1 punkte nurodytiems apskričių, rajonų ir miestų VMVT atsakingiems asmenims su šiuo įsakymu supažindinti valstybinius, privačius veterinarianos gydytojus, veterinarianos vaistines ir įmones, kurios verčiasi farmacine veikla veterinarianoje;
 - 4.3. įsakymo vykdymą kontroliuoti Lietuvos valstybinei veterinarianos preparatų inspekcijai ir VMVT Gyvūnų sveikatingumo skyriui.

DIREKTORIUS PAVADUOTOJAS,
L. E. DIREKTORIAUS PAREIGAS

PETRAS MAČIULSKIS

PATVIRTINTA

Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos
direktorius 2004 m. kovo 12 d.
įsakymu Nr. B1-200

VETERINARINIŲ VAISTŲ RECEPTŲ IR PARAIŠKŲ RAŠYMO TAISYKLĖS

Veterinarinių vaistų receptų ir paraiškų rašymo taisyklos parengtos vadovaujantis Veterinarijos įstatymu (Žin., 1992, Nr. [2-15](#)), Farmacinių veiklos įstatymu (Žin., 1991, Nr. [6-161](#)), Vaistų įstatymu (Žin., 1996, Nr. [116-2701](#)), Narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymu (Žin., 1998, Nr. [8-161](#)), Veterinarinių vaistų gamybos, registravimo ir tiekimo į rinką Lietuvos Respublikoje reikalavimais (Žin., 2002, Nr. [41-1554](#)).

I. BENDROSIOS NUOSTATOS

1. Veterinarinių vaistų receptų ir paraiškų rašymo taisyklos (toliau – Taisyklos) reglamentuoja veterinarinių vaistų receptų ir paraiškų paskirtį, jų rašymo tvarką, blankų formas, išdavimą, saugojimą išdavus veterinarinius vaistus.

2. Receptai ir paraiškos vaistiniams premiksams, veterinariniams homeopatiniams, veterinariniams imunologiniams preparatams (vakcinoms, imuniniams serumams, diagnostikumams *in vivo*) įsigytį rašomi pagal Taisykles.

3. Taisyklos nereguliuojama vaistinių pašarų, biocidų, kūno priežiūros priemonių, pašarų priedų ir papildų, premiksų, taip pat žmonėms skirtų vaistų išrašymo ir išdavimo (pardavimo), išskyrus atvejus, kai jie naudojami gyvūnams gydyti.

4. Vartojamos sąvokos:

Dispensinis receptas – sudėtinio magistrinio ar oficininio vaisto recepto, kuriam veikliosios (-iųjų) ir pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų) kiekiai išvardijamojoje dalyje pateikiami vienai dozei, o nurodymų vaistininkui dalyje rašoma, kiek tokią dozią pagaminti (*D. t. d. N.*), rūšis.

Divizinis receptas – sudėtinio magistrinio ar oficininio vaisto recepto, kurio išvardijamojoje dalyje pateikiami viso gydymo kurso veikliosios (-iųjų) ir pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų) kiekiai, o nurodymų vaistininkui dalyje rašoma, kiek iš šio viso kiekio pagaminti vienkartinį dozių ar į kiek dalį padalyti (*Div. in p. aeq.*), rūšis.

Firminis vaistas – iš anksto paruoštas ir tiekiamas į rinką specialiu pavadinimu ir specialia pakuote vaistas.

Gyvūnų laikytojas – fizinis ar juridinis asmuo ar asmenys, kurie laiko gyvūnus arba kuriems pavesta laikyti tokius gyvūnus už finansinį atlygi ar be jo.

Magistrinės vaistos – veterinarijos gydytojo sudarytas vaistas, paruoštas vaistinėje pagal receptą arba paties veterinarijos gydytojo, skirtas konkrečiam gyvūnui.

Nereceptinės vaistos – vaistas, kuris gali būti įsigyamas be recepto.

Oficininis vaistas – vaistas, paruoštas vaistinėje pagal farmakopėjos nuostatas ir skirtas tiesiogiai pacientams, aprūpinamiems iš šios vaistinės.

Receptinis vaistas – vaistas, kuris dėl apribojimų, saugaus naudojimo gyvūnui gydyti ar profilaktiškai turi būti įsigyamas tik pateikus veterinarijos gydytojo receptą.

Sudėtinis receptas – magistrinio ar oficininio vaisto, susidedančio iš kelių veiklių ar pagalbinių medžiagų, receptas.

Veterinarinis receptas (toliau – receptas) – nustatyto formos dokumentas, kurį išrašo turintis tam teisę veterinarijos gydytojas, kai vaistus įsigyja gyvūnų laikytojas ar veterinarijos gydytojas.

Veterinarinių vaistų paraiška (toliau – paraiška) – nustatyto formos dokumentas, kurį surašo turintis tam teisę veterinarijos gydytojas, kai firminius receptinius vaistus įsigyja gyvūnų laikytojas, aptarnaujamas veterinarijos gydytojo pagal sutartį.

Punkto pakeitimai:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

5. Kitos Taisyklėse vartojamos sąvokos nurodytos Veterinarijos įstatyme, Farmacinių veiklos įstatyme, Vaistų įstatyme, Narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatyme, Veterinarinių vaistų gamybos, registravimo ir tiekimo į rinką Lietuvos Respublikoje reikalavimuose.

6. Veterinariniai vaistai receptinių kategorijai priskiriami jų registravimo metu.

7. Informacija apie veterinarinio vaisto priskyrimą receptinių kategorijai pateikiama aprobuotoje vaisto naudojimo instrukcijoje ir Valstybiname veterinarių vaistų registre (Lietuvos valstybinės veterinarijos preparatų inspekcijos (toliau – LVVPI) tinklalapyje (<http://www.lvvpi.lt>)).

II. RECEPTAI, PARAIŠKOS, JŪ BLANKAI IR IŠDAVIMO TVARKA

8. Receptą sudaro šios dalys:

8.1. įvardijamoji dalis (*inscriptio*), kurioje turi būti pateikiama:

8.1.1. veterinarinės gydymo įstaigos pavadinimas, adresas ir telefonas, kuriuo galima susisiekti su receptą išrašiusi veterinarijos gydytoju,

8.1.2. žodžiai „Veterinarinis receptas“,

8.1.3. recepto išrašymo data ir recepto numeris,

8.1.4. gyvūno laikytojo vardas, pavardė, adresas, telefonas,

Papunkčio pakeitimai:

Nr. [BI-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00BI-679

8.1.5. gyvūno duomenys – rūšis, amžius, identifikavimo numeris, spalva, svoris; veterinariui vaistu gydomų gyvūnų skaičius,

8.1.6. gyvūno registracijos numeris ambulatoriniame žurnale;

8.2. kreipimosi į vaistininką dalis (*invocatio*), išreiškiama lotyniško žodžio *recipe* (liet. paimk) santrumpa *Rp.*;;

8.3. vaistų ar vaistinių medžiagų išvardijamoji dalis (*designatio materiarum*), kurioje nurodomas firminio vaisto pavadinimas (jei reikia, registratorius), stiprumas, kiekis arba išvardijamos sudėtinė magistrinio vaisto receptą sudarančios medžiagos;

8.4. nurodymų vaistininkui dalis (*instructio pharmaceuto*), kurioje nurodoma, kiek vienkartinį dozių išduoti arba ką daryti su išrašytomis magistrinės vaistų sudarančiomis medžiagomis;

8.5. nurodymų vaisto naudotojui dalis (liet. *signatūra*), kurioje nurodomas vaistų naudojimo būdas, laikas, vienkartinė dozė, dažnumas ir išlauka (karencijos laikas), jei reikia;

8.6. baigiamoji dalis (*subscriptio*), kurioje nurodoma:

8.6.1. recepto galiojimo laikas,

8.6.2. išrašiusio vaistą veterinarijos gydytojo vardas, pavardė (gali būti dedamas spaudas) ir licencijos numeris; tvirtinama įmonės antspaudu ir veterinarijos gydytojo parašu,

8.6.3. vaisto išdavimo data, išduotas kiekis, išdavusio asmens vardas, pavardė (gali būti dedamas spaudas), tvirtinama vaistinės spaudu ir išdavusio asmens parašu.

9. Vaistams išrašyti naudojami šių formų blankai:

9.1. firminiams, magistriniams ir oficininiams vaistams – nustatytos formos recepto blankas (1 priedas), sudarytas iš trijų skirtinų spalvų (gelsvos, žalsvos ir Baltos) egzempliorių, kurių antrasis, trečiasis spausdinami ant savaiminio kopijavimo popieriaus; recepto blanko pirmasis egzempliorius yra skirtas vaistų prekybos įmonei, antrasis – gyvūno laikytojui, trečiasis – veterinarijos gydytojui;

Papunkčio pakeitimai:

Nr. [BI-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00BI-679

9.2. receptiniams vaistams, įsigyjamiems gyvūno laikytojo poreikiams, – paraiška (2 priedas), kurią sudaro du skirtinų spalvų (gelsvos ir Baltos) egzemploriai, kurio antrasis

spausdinamas ant savaininio kopijavimo popieriaus; paraiškos pirmasis egzempliorius yra skirtas vaistų prekybos įmonei, antrasis – veterinarijos gydytojui.

Papunkčio pakeitimai:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

10. Receptų ir paraiškos blankus veterinarijos gydytojai turi įsigyti apskričių, rajonų ir miestų valstybinėse maisto ir veterinarijos tarnybose (toliau – VMVT).

11. Apskrities, rajono ar miesto VMVT viršininko įsakymu turi būti paskirtas asmuo, atsakingas už receptų ir paraiškų blankų išdavimą ir apskaitą.

12. Veterinarijos gydytojas, norintis įsigyti receptų ar paraiškų blankų, turi kreiptis į apskrities, rajono ar miesto VMVT (pagal įmonės registravimo vietą) 11 punkte nurodytą asmenį ir pateikti veterinarinę veiklą patvirtinančius dokumentus:

12.1. galiojančios licencijos verstis veterinarine praktika kopiją;

12.2. veikiančios veterinarinės gydymo įmonės įregistruavimo pažymėjimo ar darbo sutarties su veterinarine gydymo ar gyvūnus laikančia įmone kopiją.

13. Atsižvelgęs į Taisyklių 17 punkto reikalavimus ir kitas nuostatas, apskrities, rajono ar miesto VMVT atsakingas asmuo turi pasirašytinai išduoti prašytą receptų ir paraiškų blankų kiekį, o jei atsisakoma išduoti – raštu pranešti priežastis.

14. Atsiimdamas išduodamų receptų ar paraiškų blankus, veterinarijos gydytojas turi sumokėti už receptų ar paraiškų blankų įsigijimą.

Punkto pakeitimai:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

15. Taisyklių 11 punkte nurodytas asmuo turi tvarkyti gautų ir išduotų blankų apskaitos žurnalus (receptų ir paraiškų), kurių viename skyriuje turi būti nurodyti duomenys apie blankų gavimą, kitame skyriuje – duomenys apie blankų išdavimą (išdavimo data, veterinarijos gydytojo vardas, pavardė, adresas, telefonas, licencijos numeris ir jos išdavimo data; būtini gavėjo ir išdavėjo parašai).

16. Lietuvos Respublikoje draudžiama naudoti kitokių formų receptų ir paraiškų blankus.

III. RECEPTŲ IR PARAIŠKŲ RAŠYMAS

17. Receptus ir paraiškas turi teisę rašyti tik Lietuvos Respublikos teisės aktuose nustatytus reikalavimus atitinkantys veterinarijos gydytojai, turintys galiojančią licenciją verstis veterinarine praktika ir veikiančią veterinarinę gydymo įstaigą ar joje dirbantys pagal sutartį arba pagal sutartį dirbantys gyvūnus laikančioje įmonėje. Veterinarijos gydytojas, dirbantis gyvūnus laikančioje įmonėje, gali išrašyti paraiškas tik tos įmonės gyvūnams gydyti.

Punkto pakeitimai:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

18. Veterinarijos gydytojas gali išrašyti receptus ir paraiškas tik veterinariniams vaistams ar žmonėms gydyti skirtiems vaistams, kurie naudojami veterinariniais tikslais, įrašytiems į Lietuvos Respublikos valstybinį veterinarių vaistų registrą ar Lietuvos Respublikos valstybinį vaistų registrą, arba atvejais, numatytais Farmacinių veiklos įstatymo skyriuje „Farmacinė veikla veterinarioje“. Ši nuostata netaikoma magistriniams ir oficininiam vaistams.

Punkto pakeitimai:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

19. Visais atvejais receptas ir išsami recepto signatūra yra būtini, jei išimties atveju (pagal Veterinarių vaistų gamybos, registravimo ir tiekimo į rinką Lietuvos Respublikoje reikalavimų 11 punktą) gyvūnų gydymui įsigyjamas žmonių gydymui skirtas vaistas.

20. Veterinarijos gydytojas privalo tiksliai, įskaitomai ir nenutrinamai užpildyti visas receptų ir paraiškų blankų skiltis, kad įrašai nekeltų abejonių.

21. Receptų blankai turi būti užpildyti ranka (rašalu ar tušinuku), paraiškos gali būti pildomos ranka ar spausdinamos spausdintuvu, kad įrašai trijuose receptuose ar dviejuose paraiškos blanko egzemplioriuose būtų aiškiai išskaitomi; kiekvieną egzempliorių reikia patvirtinti įmonės antspaudu ir veterinarijos gydytojo parašu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [BI-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

22. Įrašus recepte ir paraiškoje taisytis draudžiamas:

22.1. padarius klaidą, receptą ar paraišką būtina perrašyti;

22.2. sugadinti receptu ar paraišką blankai, perbraukus ir patvirtinus veterinarijos gydytojo parašu ir įmonės antspaudu, turi likti receptu ar paraišką knygelėje.

23. Viename recepto blanke galima išrašyti tik vieną firminį, magistrinį ar oficininį vaistą.

24. Veterinarijos gydytojui draudžiamas neužpildytus receptus ar paraišką blankus tvirtinti įmonės antspaudu ir juos pasirašyti.

25. Recepto kreipimosi į vaistininką išvardijamosios, nurodymų vaistininkui ir nurodymų vaisto naudotojui dalies (signatūros) pradžioje vartoamos santrumpas turi būti rašomos lotynų kalba.

26. Vaisto pavadinimo trumpinti negalima.

27. Išrašant firminį vaistą, recepto išvardijamojoje dalyje pirmiausia turi būti rašomas originalus vaisto pavadinimas (kaip Valstybiniamate veterinarinių vaistų registre ar patvirtintoje vaisto naudojimo instrukcijoje), jei reikia, stiprumas (kaip Valstybiniamate veterinarinių vaistų registre), po to – vaisto forma, vaisto formos apimtis (tūris, masė ar dozių skaičius) ir pakuočės forma (talpyklė):

27.1. jei tuo pačiu firminiu pavadinimu yra registruoti keli skirtinę registruotojų vaistai, po vaisto pavadinimo skliausteliuose būtina nurodyti registruotojo pavadinimą, kad būtų galima išduoti konkrečios firmos vaistą, pvz., jei LR yra registruoti 3 skirtinę registruotojų veterinariniai vaistai firminiu pavadinimu *Supercure*, recepte būtina nurodyti konkrečios firmos konkretų preparatą – *Supercure (Hyperpharm)*;

27.2. firmilio vaisto stiprumą reikia nurodyti, jei registruotas vaistas yra įvairių stiprumų arba jei tai jeina į firmilio vaisto pavadinimą, arba vaistas yra vienetinėmis dozuotėmis (tabletėmis, kapsulėmis ir pan.); vaisto stiprumas (veikliosios medžiagos kiekis) nurodomas masės vienetais (gramais (g), miligramais (mg), mikrogramais (netrumpinama ir rašomas visas žodis)), tūrio vienetais (mililitrais (ml)), masės/masės vienetais (miligramais/grame (mg/g), gramais/grame (g/g)), masės/tūrio vienetais (miligramais/mililitre (mg/ml), gramais/mililitre (g/ml)), tūrio/tūrio vienetais (mililitrais/mililitre (ml/ml)), veikimo (veikimo arba tarptautiniai vienetai (VV arba TV)) ar sutartiniai vienetai (procentais (%)), pvz., *Supercure (Hyperpharm)* 25 mg/g arba *Supercure (Hyperpharm)* 25 mikrogramų/g;

27.3. firmilio vaisto forma rašoma lietuvių kalba kilmininko linksniu, o vienetinių dozuocių – galininko linksniu, pvz., Rp.: *Supercure (Hyperpharm)* 25 mg/g peroralinių miltelių, suspensijos (tabletę, kapsulę);

27.4. toliau pirmoje eilutėje rašoma firmilio vaisto vienos pakuočės ar vaisto formos apimtis (tūris ar masė) tokio dydžio ar masės, kokia yra registruota ir tiekama į rinką; nurodomas vienetinių dozuocių (tablečių, kapsulių ir pan.) vienos dozuotės stiprumas ar masė; vaisto tūris mililitrais ar masė gramais rašomi arabiškais skaitmenimis; sveikieji gramų ir mililitrų skaičiai nuo jų dalių atskiriami kableliu; jei gramų, mililitrų sveikujų skaičių dalių nėra, vietoj jų rašomas nulis; galiausiai rašoma santrumpa g ar ml; nurodomas vakcinų dozių skaičius, pvz., Rp.: *Supercure (Hyperpharm)* 25% injekcinio tirpalio – 500,0 ml arba *Supercure (Hyperpharm)* tablečių – 0,25 g; *Supercure (Hyperpharm)*, liofilizuotos vakcinos su skiedikliu – 5 dozes; klaudinga šioje vietoje rašyti numatyta vienkartinę ar gydymo kurso dozę;

Papunkčio pakeitimai:

Nr. [BI-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

27.5. jei gydymo kursui pakanka vienos pakuotės, galiausiai lietuvių kalba nurodoma pakuotės forma (talpyklė) įnagininko linksniu, pvz., Rp.: *Supercure (Hyperpharm)* 25% injekcinio tirpalio – 500,0 ml buteliuku (maišeliu) (ši nuostata netinka vienetinėms dozuotėms (tabletėms, boliusams, kapsulėms ir pan.), kurios turi būti išrašomos mažiausia nedaloma pakuote (pvz., blisteriu, buteliuku), vadovaujantis 28.6 punktu, išskyrus atvejus, kai jos naudojamos po vieną);

27.6. jei vienos išrašytos pakuotės gydymo kursui nepakanka, antroje eilutėje rašoma lotyniška santrumpa *D. t. d. N.* (*Da tales doses Numero*, liet. duok tokį dozių tokį kiekį), lietuvių kalba parašomas reikiamų vienetinių dozuocių skaičius ir nurodoma pakuotės forma (talpyklė) įnagininko linksniu, pvz., *D. t. d. N.* 5 buteliukais, *D. t. d. N.* 3 intramaminiais švirkštais, *D. t. d. N.* 58 blisteriais.

28. Išrašant receptu magistrinį ar officininių vaistų, išvardijamojoje recepto dalyje nurodomos vaistinės medžiagos ir jų kiekiai arba rašomas officinino vaisto pavadinimas, stiprumas (jei reikia) ir kiekis:

28.1. vaistinės medžiagos ar officinino vaisto pavadinimai rašomi lotynų kalba kilmininko (*genitivus*) linksniu;

28.2. kiekvienos vaistinės medžiagos pavadinimas rašomas iš naujos eilutės ir pradedamas didžiaja raide;

28.3. vaistinių medžiagų pavadinimai turi atitikti pavadinimus, nurodytus Europos farmakopėjoje, arba tarptautinius nepatentuotus vaistinių medžiagų pavadinimus (INN);

28.4. sudėtiniose receptuose pirmiausia rašoma stipriausiai terapiškai veikianti medžiaga (-os); tokia (-ios) vaistine (-ēs) medžiaga (-os) vadinama veikliaja arba pagrindine (*remedium basis* arba *remedium cardinale*); sudėtiniame vaiste gali būti kelios veikliosios medžiagos, tačiau rekomenduotina rašyti ne daugiau kaip dvi (rašant tris ir daugiau veikliųjų medžiagų, tampa neaiški vaistų sąveika); veikliosios medžiagos rašomos eiles tvarka pagal farmakologinį aktyvumą iš naujos eilutės;

28.5. jei reikia pagerinti sudėtinio vaisto savybes, pvz.: stabilumą, biofarmacinių profilių, išvaizdą, skonines savybes ir kt., prie veikliosios medžiagos gali būti dedama (-os) pagalbinė (-ēs) medžiaga (-os) (*excipiens*), kuri (-ios) gali būti:

28.5.1. papildančioji (*remedium adjuvans*),

28.5.2. keičiančioji, koreguojančioji (*remedium corrigens*); ji dedama į vidinio naudojimo vaisto formas (tirpalus, miltelius, košeles, ekstraktus ir kt.), kai vaistų sudėtyje yra nemalonaus skonio ir kvapo medžiagų; parenkant skonių gerinančias medžiagas, atsižvelgiama į atskirų gyvūnų savybes; kartais pagalbinės, taip pat ir pagrindinės medžiagos yra malonaus skonio, todėl skonių gerinančių medžiagų papildomai išrašyti nereikia,

28.5.3. suteikiančioji vaisto formą (pavidalą) (*remedium constituens*); ji išrašoma paskiausiai, kai iš įvairių medžiagų reikia padaryti vaisto formą (tirpalą, tepalą, žvakutes, piliules ir kt.); ši medžiaga taip pat naudojama norint padidinti vaistų apimtį arba sumažinti veikliųjų medžiagų koncentraciją; jei medžiaga skirta atitinkamos formos arba konsistencijos piliulėms, košelėms, žvakutėms ar pan. paruošti, svorio nurodyti nebūtina, reikia tik pažymėti, kiek reikia – *quantum satis*; tai paliekama spręsti vaistininkui, kuris ją panaudos pagal nustatytas normas; tuomet prie medžiagos, kuri suteikia vaistui formą, rašoma santrumpa *q. s.* (*quantum satis* (kiek reikia)) ir vietoj *M.* rašoma *ut* (kad), pvz., *Ol. Cacao q. s. ut f. supp. N. 10*; šis nurodymas nepriimtinės tikslios koncentracijos vaistų formoms;

28.6. receptuose po vaistinės medžiagos pavadinimo nurodomas, jei reikia, jos stiprumas pagal 27.2 punkto reikalavimus ir kiekis masės bei tūrio matais (gramais, mililitrais ar jų dalimis) arba biologinio aktyvumo vienetais:

28.6.1. gramų ir mililitrų kiekis rašomas arabiškais skaitmenimis, po skaičiaus rašoma santrumpa *g* ar *ml*, lašų skaičius – romėniškais skaitmenimis,

28.6.2. sveikieji gramų ir mililitrų skaičiai nuo jų dalių atskiriami kableliu; jei gramų ar mililitrų dalių nėra, vietoj jų rašomas nulis:

1000 gramų [(1000 mililitrų arba kubinis decimetras (dm^3))] = 1 kilogramas (1 litras)] – recepte rašoma 1 000,0 g ar ml,

100 gramų (100 mililitrų) – recepte rašoma 100,0 g ar ml,

10 gramų (10 mililitrų) – recepte rašoma 10,0 g ar ml,

1 gramas [(1 mililitras arba kubinis centimetras (cm^3) = 1000 miligramų (mg)] – recepte rašoma 1,0 g ar ml,

0,1 gramo [(decigramas) (0,1 mililitro) = 100 mg] – recepte rašoma 0,1 g ar ml,

0,01 gramo [(centigramas) (0,01 mililitro) = 10 mg] – recepte rašoma 0,01 g ar ml,

0,001 gramo [(miligramas) (0,001 mililitro) = 1 mg] – recepte rašoma 0,001 g ar ml,

skystasias vaistų formos galima dozuoti gramais arba mililitrais, o kietasias formos – gramais,

28.6.3. skysčiai, kai jų mažiau nei pusė mililitro (gramo), išrašomi lašais; tuo atveju po vaisto pavadinimo lotyniškai rašoma santrumpa – *gtt.* (*gutta*, liet. lašai), ir jų kiekis nurodomas romeniškais skaičiais, pvz., *gtt. XI*,

28.6.4. kai vaistinės medžiagos aktyvumas pagal farmakopėją dozuojamas biologinio aktyvumo vienetais, po medžiagos pavadinimo rašomas jos stiprumas veikimo arba tarptautiniai vienetais su lietuviškomis santrumpomis VV (veikimo vienetas) arba TV (tarptautinis vienetas); jei tą pačią vaistine medžiagą galima dozuoti biologinio aktyvumo vienetais ir masės (svorio) vienetais, geriau nurodyti masės vienetus;

28.7. vaistinių medžiagų kiekius reikia rašyti dešinėje recepto pusėje kartu su vaisto pavadinimu;

28.8. jeigu recepte paeiliui išvardytų kelių vaistinių medžiagų (dviejų ir daugiau) kiekiai yra tokie pat, kiekio skaičius rašomas ne ties kiekviena medžiaga, o ties paskutiniąja, prieš tai parašius santrumpą *aa.* (*ana*, liet. po lygiai), ir nurodomas kiekis;

28.9. sudėtinio magistrinio ar officinilio vaisto recepto nurodymų vaistininkui dalyje lotynų kalba paaškinama, ką daryti su vaistinėmis medžiagomis, kokią vaisto formą pagaminti, sterilizuoti ar gaminti aseptinėmis sąlygomis ir kaip įpakuoti:

28.9.1. paprastuose receptuose šios dalies nėra, nes išrašoma tik viena vaistinė medžiaga: kokios formos ji bus, tokia bus ir vaisto forma,

28.9.2. sudėtiniuose receptuose nurodymų vaistininkui dalis pradedama reikalavimu *Misce* (santrumpa *M.*, liet. sumaišyk) *fiat* (santrumpa *f.*, liet. padaryk, tebūnie padaryta) ir nurodoma, kokią vaisto formą pagaminti, pvz., *M. f. pulv.* (*Misce fiat pulvis*),

28.9.3. šioje sudėtinio magistrinio dispensinio vaisto recepto dalyje, tik eilute žemiau, rašomas nurodymas santrumpa *D. t. d. N.* (*Da (Detur) tales doses Numero*), kiek paruošto vaisto dozių duoti, o sudėtinio divizinio vaisto recepto – santrumpa *Div. in p. aeq. N.* (*Divide in partes aequales Numero*) – į kiek dalių padalyti išrašytus vaistus,

28.9.4. jei norima vaistininkui nurodyti, kaip pagamintas vaistas turi būti įpakuotas, galima nurodyti *Da in vitro nigro* (išduoti tamsiais buteliukais), *Da in vitro flavo* (išduoti geltono stiklo buteliukais), *Da in charta cerata* (duoti suvyniojus į pergamentinį popierių),

28.9.5. jei vaistas skirtas naudoti parenteraliai, jis turi būti sterilus, todėl netrumpinant toje pačioje eilutėje nurodoma *Sterilisetur* (sterilizuoti) arba *Para aseptica* (paruošti aseptinėmis sąlygomis).

29. Visų rūšių vaistų recepto signatūros dalis skirta asmeniui, gydančiam sergantį gyvūną, todėl ją reikia rašyti lietuvių kalba, suprantamai, konkrečiai ir nevartojant specialiųjų terminų:

29.1. nurodomas vaistų naudojimo būdas, remiantis vaisto naudojimo instrukcijos nuostatomis;

29.2. nurodomas naudojimo laikas, pvz.: prieš šerimą, po melžimo;

29.3. nurodoma vienkartinė dozė – vienu metu naudotinas vaisto kiekis, pvz.: po 0,5 tabletės, po 15 ml, po 50 VV;

29.4. nurodomas naudojimo dažnumas per parą ir gydymo kursas, pvz.: 2 kartus per parą, 4 dienas iš eilės arba 2 kartus kas 14 dienų; galima vartoti santrumpas, pvz.: 2xd., 4 d. iš eilės;

29.5. jei vaistas skiriamas produkcijos gyvūnui, būtinai turi būti nurodyta išlauka (karencijos laikas) (net jei ji lygi nuliui) pagal patvirtintą veterinarinio vaisto naudojimo instrukciją arba 30 punkto nuostatas; skerdienos, subproduktų, kiaušinių išlauka (karencijos laikas) turi būti nurodoma

paromis, pieno – melžimų skaičiumi ar paromis, žuvų – laipsniais-paromis (laipsniadieniais); jei išlaukos duomenų neįmanoma pateikti recepto blanko nurodytoje vietoje, tuomet išsamius duomenis būtina nuroduti signatūroje;

Papunkčio pakeitimai:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

29.6. receptai stipriai veikiančioms medžiagoms bei žmonių vaistams, kurie bus naudojami gyvūnams, be aiškios ir išsamios signatūros vaistinėse negali būti priimami;

29.7. Veterinarijos gydytojas veiklos reikmėms gali įsigyti žmonėms skirtą vaistą pagal receptą. Šiuo atveju recepto signatūroje rašoma *Pro auctore* (autorui).

Papunkčio pakeitimai:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

30. Jei išimties tvarka produkcijos gyvūnui skiriamas veterinarinis vaistas, registruotas ne tos rūšies gyvūnui, nepatvirtintos indikacijos, skirtas žmonių gydymui, ar magistrinis vaistas, išlauka (karencijos laikas) nustatoma vadovaujantis Veterinarinių vaistų gamybos, registravimo ir tiekimo į rinką Lietuvos Respublikoje reikalavimų 11, 12 ir 13 punktų nuostatomis.

31. Nors receptas išrašomas blanke, kurio trečiasis egzempliorius lieka veterinarijos gydytojui, veterinarijos gydytojas turi pildyti ambulatorinį žurnalą, kuriame, be kitų duomenų, privalo pateikti duomenis apie laikytoją, gyvūnus, gyvūnų tyrimo datą, gydytų gyvūnų skaičių, diagnozę, skirtus vaistus, dozes, gydymo trukmę, recepto numerius bei nurodytą išlauką (karencijos laiką), ligos baigtį.

Punkto pakeitimai:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

32. Jei veterinarijos gydytojas, atitinkantis 17 punkto reikalavimus, gyvūnams nori skirti du ir daugiau firminių receptinių vaistų, kuriuos įsigis aptarnaujamas gyvūnų laikytojas, reikia pildyti paraiškos blanką:

Punkto pakeitimai:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

32.1. paraiškos blanko įvardijamojoje dalyje rašomas gyvūnų laikytojo vardas, pavardė ar pavadinimas, gyvūnus laikančios įmonės kodas, adresas, telefonas;

Papunkčio pakeitimai:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

32.2. nurodoma paraiškos išrašymo data ir numeris;

32.3. išvardijamojoje dalyje įrašomi norimi įsigyti vaistai, nurodant kiekvieno:

32.3.1. firminį pavadinimą (geriau didžiosiomis raidėmis),

32.3.2. registruotoją, jei reikia,

32.3.3. vaisto formą lietuvių kalba,

32.3.4. vienos pirminės pakuotės vaisto kiekį,

32.3.5. pirminės pakuotės pavadinimą,

32.3.6. įsigyjamų pakuočių skaičių vienetais;

32.4. nereikia pateikti nurodymų vaistininkui, signatūros ir išlaukos (karencijos laiko);

32.5. turi būti dedamas įmonės antspaudas, nurodomas veterinarijos gydytojo vardas, pavardė (gali būti dedamas spaudas) ir licencijos numeris bei pasirašoma;

32.6. vaistų prekybos įmonei pateikiami abu veterinarijos gydytojo užpildyti paraiškos egzemplioriai: pirmasis egzempliorius lieka prekybos įmonėje, o antrajį – gyvūnų laikytojas turi grąžinti veterinarijos gydytojui;

Papunkčio pakeitimai:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

32.7. vaistus turi įsigyti paraišką užpildęs veterinarijos gydytojas.

33. Paraškų užpildęs veterinarijos gydytojas turi nuolat kontroliuoti vaistų pagal paraškas įsigijimą, tinkamą laikymą, apskaitą ir naudojimą.

Papildyta punktu:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

IV. RECEPTŲ IR PARAŠKŲ NAIKINIMO TVARKA

34. Receptai ir paraškos turi būti naikinami tik pasibaigus numatytam saugojimo laikui.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

35. Užpildyti receptai ir (ar) paraškos didmeninės prekybos įmonėje, veterinarijos vaistinėje, veterinarinėje gydymo įstaigoje, gyvūnus laikančioje įmonėje turi būti saugomi ne mažiau kaip 3 metus ir visuomet pateikiami tikrinimo metu.

Punkto pakeitimai:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

36. Receptų ir paraškų saugojimo didmeninės prekybos įmonėje, veterinarijos vaistinėje, veterinarinėje gydymo įstaigoje ar gyvūnus laikančioje įmonėje laikas skaiciuojamas neįskaitant einamojo mėnesio. Pasibaigus saugojimo laikui, receptai ir paraškos gali būti sunaikinti: suplėšyti, sudeginti arba susmulkinti specialiu popieriaus smulkintuvu. Nesunaikintų receptų ir paraškų negalima atiduoti į antrinių žaliavų supirkimo punktus, išmesti į šiukšlių konteinerius.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

V. ATSAKOMYBĖ

37. Asmenys, pažeidę Taisykles, atsako Lietuvos Respublikoje galiojančių teisės aktų numatyta tvarka.

Punkto numeracijos pakeitimas:

Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679

Veterinarinių vaistų receptų
ir paraiškų rašymo taisyklių
1 priedas

..... (veterinarinės gydymo įstaigos pavadinimas) (kodas, adresas, telefonas)				
VETERINARINIS RECEPTAS					
..... (recepto išrašymo data)	Nr.				
Gyvūno (-ų) savininkas					
..... (vardas, pavardė, adresas, telefonas)					
Gyvūnas (-ai).....					
..... (rūsis, amžius, identifikavimo numeris, spalva, svoris, gydomų gyvūnų skaičius)					
Registracijos numeris ambulatoriniame žumale					
Rp.:					
Jei išrašomas vaistas skirtas produkcijos gyvūnui, būtina nurodyti išlauką (karencijos laika) paromis (pieno - melžimų skaičiumi (M) ar paromis (P), žuvų - laipsniadieniais), net jei ji yra lygi nuliui					
Skerdienos	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Pieno	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Kiaušinių	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Medaus	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Žuvų	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
Veterinarijos gydytojas					
(parašas)	(vardas, pavardė)				
Receptas galioja 10 d.	A.V.	Licencijos Nr.	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>		
Išduotas vaistų kiekis					
..... (specialisto pareigų pavadinimas)	A.V.				
..... (parašas)					
..... (vardas, pavardė)					
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>					
Pastaba.	(metai, mėnuo, diena)				
1-as egz. skirtas vaistinei, 2-as egz. - gyvūno savininkui, 3-ias egz. - vet. gydytojui.					

Veterinarinių vaistų receptų ir paraiškų rašymo taisyklių 2 priedas

(įmonės pavadinimas, kodas, adresas, telefonas)

VETERINARINIŲ VAISTŲ PARAIŠKA

Nr.
(paraškos išrašymo data)

Paraiškų išrašė

Veterinarijos gydytojas (parasas) (vardas, pavardė) Licencijos Nr.

A.V.

Vaistus išdavė
(specialisto pareigų pavadinimas)

A.V.

..... (parašas)

.....
(vardas pavardė)



Pastaba.

1-as egz. skirtas vaistų prekybos įmonei, 2-as egz. - veterinarijos gydytojui.

Pakeitimai:

1.

Lietuvos Respublikos valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba, Įsakymas
Nr. [B1-679](#), 2004-07-29, Žin., 2004, Nr. 122-4483 (2004-08-05), i. k. 104110MISAK00B1-679
Dėl Veterinarinių vaistų receptų ir paraiškų rašymo taisyklių pakeitimo