

**LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS****ĮSAKYMAS****DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO
2002 M. KOVO 8 D. ĮSAKYMO 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“ PAKAITIMO**

2018 m. sausio 10 d. Nr. V-27

Vilnius

P a k e i č i u 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, taisykles, patvirtintas Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakyму 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“:

1. Pakeičiu 12 punktą ir jį išdėstau taip:

„12. Prieš išrašydamas receptą vaistiniams preparatams ar kompensuojamajai MPP, pagal įrašus apdraustojo kompensuojamųjų vaistų pase ir (ar) paciento medicinos dokumentuose sveikatos priežiūros specialistas privalo patikrinti, kokių vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP anksčiau buvo išrašyta ir, jei yra galimybė patikrinti – kokių buvo išduota. Pakartotinai išrašant to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos vaistinį preparatą ar tos pačios kompensuojamųjų MPP grupės, to paties dydžio kompensuojamąją MPP pacientams, kuriems šių vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP buvo išduota anksčiau, ir jie, atsižvelgiant į sveikatos priežiūros specialisto nurodytą vartojimo (naudojimo) informaciją dar nesuvartoti ar atitinkamai nesunaudoti, reikia nurodyti recepto įsigaliojimo datą, pagal kurią receptas gali įsigalioti ne anksčiau kaip likus 5 dienoms iki baigsis prieš tai išduoti (parduoti) vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP, išskyrus Taisyklių 13 punkte nustatytą atvejį, kai receptas įsigalioja recepto išrašymo dieną. Laikotarpis nuo recepto išrašymo datos iki jo įsigaliojimo datos negali būti ilgesnis nei 2 savaitės, išskyrus atvejus, kai recepto popieriniame blanke yra žyma „Gydymui tęsti“. Šio punkto reikalavimai netaikomi Taisyklių 83¹ papunktyje ir 13 punkte nurodytais atvejais.“

2. Pakeičiu 35 punktą ir jį išdėstau taip:

„35. Vaistiniai preparatai, kompensuojamosios MPP ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai) išrašomi užpildant elektroninių receptų formas arba Taisyklių 38.1–38.6 papunkčiuose nustatytais atvejais – popieriniuose receptų blankuose.“

3. Papildau 38.6 papunkčiu:

„38.6. kai receptas skirtas vaistinių preparatų kontroliniam pirkimui (toliau – kontrolinis pirkimas) atlikti.“

4. Pakeičiu 42 punktą ir jį išdėstau taip:

„42. Išrašydamas vaistinių preparatų, kompensuojamųjų MPP ir medicinos priemonių (medicinos prietaisų), sveikatos priežiūros specialistas privalo pacientui, išskyrus, kai receptai yra išrašomi kontroliniams pirkimams atlikti, suteikti visą būtiną informaciją apie vaistinių preparatų vienkartinę dozę, vartojimo būdą ir vartojimo metodą, vartojimo dažnumą, vartojimo laiką, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) naudojimą. Pacientui pageidaujant, sveikatos priežiūros specialistas privalo pacientui suteikti informaciją apie teisę pasirinkti pigesnę ar brangesnę skirtingų gamintojų to paties bendrinio pavadinimo kompensuojamąjį vaistinį preparatą su mažesne ar didesne priemoka, išrašydamas kompensuojamąjį MPP – apie teisę pasirinkti pigesnę ar brangesnę skirtingų gamintojų kompensuojamąjį MPP, įrašytą į tą pačią kompensuojamųjų MPP Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno grupę, su mažesne ar didesne priemoka.“

5. Pakeičiu 83 punktą ir jį išdėstau taip:

„83. Apie popieriniuose receptuose išrašytus vaistinius preparatus, kompensuojamąsias MPP ir medicinos priemones (medicinos prietaisus), sveikatos priežiūros specialistas privalo pažymėti paciento popieriniuose medicinos dokumentuose, nurodydamas išrašyto vaistinio preparato bendrinį ir (ar) konkretų pavadinimą (jei jis recepte nurodytas), stiprumą, farmacinę formą ir dozuočių kiekį arba pakuotę ir pakuočių kiekį, jei išrašytos daugiau nei viena pakuotė, vaistinio preparato vartojimo dažnumą, gydymo kurso trukmę, išrašytos kompensuojamosios MPP grupės ar prekės pavadinimą, kiekį, jos matmenis ir kitus duomenis, jei jų yra, naudojimo trukmę, 3 formos recepto ir 3 formos (išimties atvejais) blanko (-ų) seriją (-as) ir numerį (-ius), recepto įsigaliojimo datą, jei ji nurodoma. Jei išrašomi narkotiniai vaistiniai preparatai, papildomai turi būti nurodyta 2 formos specialiojo recepto blanko serija ir numeris. Šis punktas netaikomas Taisyklių 40 ir 83¹ punkte nustatytais atvejais.“

6. Papildau III¹ skyriumi:

„III¹ SKYRIUS POPIERINIŲ RECEPTŲ, SKIRTŲ KONTROLINIAMS PIRKIMAMS ATLIKTI, RAŠYMAS IR ŠIŲ RECEPTŲ APSKAITA

83¹. Kontroliniams pirkimams atlikti skirti receptai gali būti išrašomi popieriniuose 1 formos nekompensuojamiesiems vaistiniams preparatams ir 3 formos (išimties atvejais) kompensuojamiesiems vaistiniams preparatams, išskyrus narkotinius ir vardinius vaistinius preparatus, Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos geros gamybos praktikos, geros platinimo praktikos, geros farmakologinio budrumo praktikos, geros klinikinės praktikos ar geros vaistinių praktikos inspektoriams ir kitiems Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos darbuotojams, įgaliotiems vykdyti priežiūrą (toliau – inspektorius).

83². Išrašyti receptus, skirtus kontroliniams pirkimams atlikti, turi teisę asmens sveikatos priežiūros įstaigos, su Valstybinės vaistų kontrolės tarnyba pasirašiusios bendradarbiavimo atliekant kontrolinius pirkimus sutartį (toliau – bendradarbiavimo sutartis), vadovo paskirtas sveikatos priežiūros specialistas (toliau – paskirtas specialistas). Bendradarbiavimo sutartyje turi būti nurodyta Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prašymų išrašyti receptus, skirtus kontroliniams pirkimams atlikti (toliau – Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prašymas), pateikimo asmens sveikatos priežiūros įstaigai ir receptų išrašymo ir išdavimo inspektoriui tvarka.

83³. Popieriniai receptai, skirti kontroliniams pirkimams atlikti, išrašomi pagal Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prašyme nurodytą informaciją Taisyklių nustatyta tvarka.

83⁴. Paskirtas specialistas, išrašęs kontroliniam pirkimui skirtą receptą, privalo asmens sveikatos priežiūros įstaigos vadovo nustatyta tvarka užregistruoti išrašytą receptą, kad būtų galima nustatyti datą, kada buvo išrašytas kontroliniam pirkimui skirtas receptas, Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prašymą, pagal kurį toks receptas išrašytas ir popierinio recepto blanko seriją ir numerį (jei jie yra).“

7. Pakeičiu 104 punktą ir jį išdėstau taip:

„104. Vaistiniai preparatai turi būti išduodami (parduodami) tokio tinkamumo vartoti laiko, kad pacientas, vartodamas vaistinį preparatą, kaip nurodyta recepte, pakuotės lapelyje ar ant

pakuotės, turėtų realią galimybę suvartoti išduotą (parduotą) vaistinio preparato dozuočių kiekį iki jo tinkamumo vartoti laiko pabaigos. Farmacijos specialistas, išduodamas (parduodamas) vaistinį preparatą, turi informuoti pacientą apie vaistinio preparato tinkamumo vartoti laiką šiais atvejais:

104.1. kai vaistinio preparato tinkamumo vartoti laikas baigsis per 3 mėnesius po vaistinio preparato vartojimo pagal recepte, vaistinio preparato pakuotės lapelyje ar ant pakuotės pateiktus vaistinio preparato vartojimo nurodymus pabaigos. Šiuo atveju pacientui reikia paaiškinti, kad jis vaistinį preparatą vartotų pagal recepte, vaistinio preparato pakuotės lapelyje ar ant pakuotės pateiktus nurodymus;

104.2. kai išduodama daugiau nei viena vaistinio preparato pakuotė, kurių vienos tinkamumo vartoti laikas yra trumpesnis nei nurodytas (paskirtas) gydymo kursas. Jeigu pacientas sutinka įsigyti vaistinio preparato pakuotę, kurios tinkamumo vartoti laikas yra trumpesnis nei recepte nurodytas (paskirtas) gydymo kursas, farmacijos specialistas turi paaiškinti ir pasiūlyti pažymėti ant pakuotės, kad šią vaistinio preparato pakuotę reikia vartoti pirmiau (kad ją spėtų suvartoti pagal nurodytą (paskirtą) gydymo kursą iki pasibaigs tinkamumo vartoti laikas).“

8. Papildau 136¹ punktu:

„136¹. Išduodant (parduodant) vaistinius preparatus pagal kontroliniams pirkimams skirtus receptus netaikomi Taisyklių 130 ir 134–136 punktai. Kontrolinių pirkimų metu pateikti kontroliniams pirkimams skirti receptai grąžinami inspektoriui, atlikusiam kontrolinį pirkimą. Jei kontrolinio pirkimo metu vaistinei buvo sumokėti pinigai, iš karto pasibaigus kontroliniam pirkimui pirkimo–pardavimo sandoris anuliuojamas ir vaistinė grąžina pinigus kontrolinį pirkimą atlikusiam inspektoriui, o inspektorius grąžina vaistinius preparatus vaistinei.“

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Sveikatos apsaugos ministerija 188603472, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymas „Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo 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“ pakeitimo“
Dokumento registracijos data ir numeris	2018-01-10 Nr. V-27
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	LINA LIUBINAITĖ-KADIŠIENĖ, Vyriausiasis specialistas, Farmacijos departamento Vaistinių ir farmacijos specialistų skyrius
Sertifikatas išduotas	LINA LIUBINAITĖ-KADIŠIENĖ, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2018-01-10 09:51:43
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2018-01-10 16:50:52
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-A, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2017-11-02 - 2020-11-01
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Aurelijus Veryga, Ministras
Sertifikatas išduotas	AURELIJUS VERYGA, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2018-01-10 16:56:28
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2018-01-10 16:56:52
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-A, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2017-03-30 - 2020-03-29
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	-
Pagrindinio dokumento pridedamų dokumentų skaičius	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Signa 2010 (1.2.0.v20140611-5583)
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Metadata entry "Reception date" must be specified Metadata entry "Registration No. of the reception" must be specified Metadata entry "Receiver" must be specified Metadata entry "Index of the case (volume) the document is assigned to" must be specified Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2018-01-12)
Paieškos nuoroda	https://www.e-tar.lt/portal/legalAct.html?documentId=8d81f560f61511e79a1bc86190c2f01a
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2018-01-12 01:28:07 TAIS