



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2002 M. KOVO 8 D. ĮSAKYMO NR. 112 „DĖL RECEPTŲ RAŠYMO IR VAISTŲ BEI KOMPENSUOJAMŲJŲ MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) GYVENTOJAMS“ PAKEITIMO

2015 m. gegužės 28 d. Nr. V-669
Vilnius

1. P a k e i č i u Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymą Nr. 112 „Dėl Receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams“:

1.1. Pakeičiu antraštę ir ją išdėstau taip:

„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“

1.2. Pakeičiu preambulę ir ją išdėstau taip:

„Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 8 straipsnio 11 dalimi,“.

1.3. Pakeičiu nurodytuoju įsakymu patvirtintas Receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams taisykles ir jas išdėstau nauja redakcija (pridedama).

2. N u s t a t a u, kad:

2.1. šis įsakymas, išskyrus šio įsakymo 1.3 papunkčiu keičiamų Receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams taisyklių 35, 38 ir 40 punktus, įsigalioja 2015 m. birželio 1 d.;

2.2. šio įsakymo 1.3 papunkčiu keičiamų Receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams taisyklių 35, 38 ir 40 punktai įsigalioja 2015 m. lapkričio 2 d.;

2.3. iki 2015 m. lapkričio 2 d. vaistiniai preparatai, kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai) gali būti išrašomi užpildant elektroninių receptų formas arba popieriniuose receptų blankuose. Jei asmens sveikatos priežiūros įstaigoje pildoma paciento elektroninė sveikatos istorija, tačiau pacientui išrašomas receptas popieriniame recepto blanke, sveikatos priežiūros specialistas, turintis teisę išrašyti receptą, privalo nedelsdamas paciento elektroninėje sveikatos istorijoje įrašyti šio įsakymo 1.3 papunkčiu keičiamų Receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams taisyklių 85.12–85.16 papunkčiuose nurodytą informaciją apie išrašomą vaistinį preparatą, kompensuojamąją medicinos pagalbos priemonę ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą) bei nurodyti popierinio recepto blanko seriją ir numerį (jei jie yra);

2.4. farmacijos specialistai iki 2015 m. liepos 1 d. popieriniuose 3 formos receptuose su žyma „Gydymui tęsti“ išrašytus kompensuojamuosius vaistinius preparatus bei kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones turi išduoti (parduoti) bei nurodyti kito recepto su žyma „Gydymui tęsti“ galiojimo laikotarpį vadovaujantis Receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos

pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams taisyklių, galiojusių iki 2015 m. birželio 1 d., 57², 58 ir 97¹ punktais. Šie receptai galioja Receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams taisyklių, galiojusių iki 2015 m. birželio 1 d., 57² punkte nustatytą laikotarpį.

Sveikatos apsaugos ministrė

Rimantė Šalaševičiūtė

PATVIRTINTA
Lietuvos Respublikos
sveikatos apsaugos ministro
2002 m. kovo 8 d. įsakymu Nr. 112
(Lietuvos Respublikos sveikatos
apsaugos ministro 2015 m. gegužės 28 d.
įsakymo Nr. V-669 redakcija)

**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,
TAISYKLĖS**

**I SKYRIUS
BENDROSIOS NUOSTATOS**

1. 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, taisyklės (toliau – Taisyklės) nustato receptų rašymo tvarką, vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams, popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, tvarką.

2. Šios Taisyklės nereglementuoja paramos ir labdaros būdu gaunamų vaistinių preparatų išrašymo ir išdavimo (pardavimo).

3. Taisyklėse vartojamos sąvokos ir jų apibrėžtys:

3.1. **Bendrinis veikliosios medžiagos pavadinimas** – tarptautiniu (-iais) prekės ženklu neregistruotas (-ai) veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai), jei jo (jų) nėra – veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai), nurodytas (-i) Europos farmakopėjoje, jei jo (jų) nėra – veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai), nurodytas (-i) Europos Sąjungos valstybės narės (toliau – ES valstybė) ar trečiosios valstybės nacionalinėje farmakopėjoje; jei jo (jų) nėra – įprastas (-i) bendrinis (-iai) veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai), jei jo (jų) nėra – mokslinis (-iai) veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai).

3.2. **Elektroninis receptas** – Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinės sistemos (toliau – ESPBI IS) priemonėmis sudarytas ir patvirtintas receptas, pasirašytas teisinę galią turinčiu elektroniniu parašu.

3.3. **Elektroninis vaistinio preparato, medicinos priemonės (medicinos prietaiso) ir kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės išdavimo (pardavimo) dokumentas** (toliau – išdavimo (pardavimo) dokumentas) – ESPBI IS priemonėmis sudarytas ir patvirtintas dokumentas, patvirtinantis vaistinio preparato, medicinos pagalbos priemonės (medicinos prietaiso) ar kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės išdavimą (pardavimą), pasirašytas teisinę galią turinčiu elektroniniu parašu.

3.4. **Konkretus vaistinio preparato pavadinimas** – sugalvotas (toks, kurio negalima supainioti su bendrinio veikliosios medžiagos pavadinimu) arba, jei jo nėra, bendrinis (-iai)

veikliosios medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai) ir rinkodaros teisės turėtojo pavadinimas, arba mokslinis pavadinimas (-ai) ir rinkodaros teisės turėtojo pavadinimas.

3.5. **Kompensuojamosios medicinos pagalbos priemonės** (toliau – kompensuojamosios MPP) – medicinos pagalbos priemonės (toliau – MPP), įrašytos į Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašą (C sąrašą), patvirtintą Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. spalio 6 d. įsakymu Nr. 529 „Dėl Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąrašo (C sąrašo) patvirtinimo“ (toliau – C sąrašas).

3.6. **Kompensuojamųjų vaistų pasas** – iš 3 formos receptų sudarytas dokumentas.

3.7. **Narkotinis vaistinis preparatas** – vaistinis preparatas, kuriame yra narkotinių ar psichotropinių medžiagų, įrašytų 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“.

3.8. **Psichotropinis vaistinis preparatas** – vaistinis preparatas, kuriame yra psichotropinių medžiagų, įrašytų 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“, III sąrašą „Psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams“.

3.9. **Receptas** – dokumentas, kuriuo suteikiama teisė įsigyti vaistinį preparatą, medicinos priemonę (medicinos prietaisą), kompensuojamąją medicinos pagalbos priemonę ir kuris išrašytas reglamentuojamos sveikatos priežiūros profesijos, nurodytos Lietuvos Respublikos reglamentuojamų profesinių kvalifikacijų pripažinimo įstatyme, atstovo, teisiškai įgalioto tą daryti valstybėje, kurioje išrašytas tas dokumentas.

3.10. **Reta liga** – liga (ar sveikatos būklė), kuria serga mažiau kaip 5 iš 10 000 gyventojų.

3.11. Kitos Taisyklėse vartojamos sąvokos atitinka Lietuvos Respublikos farmacijos įstatyme, Lietuvos Respublikos medicinos praktikos įstatyme, Lietuvos Respublikos pacientų teisių ir žalos sveikatai atlyginimo įstatyme, Lietuvos Respublikos sveikatos draudimo įstatyme, Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinės sistemos nuostatuose, patvirtintuose Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2011 m. rugsėjo 7 d. nutarimu Nr. 1057 „Dėl Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinės sistemos nuostatų patvirtinimo“, Lietuvos medicinos normoje MN 4:2009 „Medicinos prietaisų saugos techninis reglamentas“, patvirtintoje Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2009 m. sausio 19 d. įsakymu Nr. V-18 „Dėl Lietuvos medicinos normos MN 4:2009 „Medicinos prietaisų saugos techninis reglamentas“ ir Lietuvos medicinos normos MN 100:2009 „Aktyviųjų implantuojamųjų medicinos prietaisų saugos techninis reglamentas“ patvirtinimo“, vartojamas sąvokas.

II SKYRIUS

BENDRIEJI RECEPTŲ RAŠYMO REIKALAVIMAI

4. Receptai rašomi:

4.1. kompensuojamiesiems vaistiniams preparatams:

4.1.1. pacientams, apdraustiems privalomuoju sveikatos draudimu (toliau – apdraustieji), gydomiems ambulatoriškai ar dienos stacionare;

4.1.2. apdraustiesiems, hospitalizuotiems stacionarinėse asmens sveikatos priežiūros įstaigose (toliau – hospitalizuoti pacientai), gali būti išrašomi ambulatoriškai gydyti skirti kompensuojamieji vaistiniai preparatai, kurie buvo skiriami ne trumpiau kaip vieną mėnesį iki hospitalizacijos. Pasibaigus ambulatoriškai gydyti skirtų kompensuojamųjų vaistinių preparatų paskyrimo laikui, hospitalizuotiems pacientams stacionarinėje asmens sveikatos priežiūros įstaigoje gydymui tęsti turi būti išrašyti tie patys kompensuojamieji vaistiniai preparatai, kurie buvo skiriami ambulatoriškai

gydyti iki hospitalizacijos. Šie kompensuojamieji vaistiniai preparatai kiekvieną kartą išrašomi ne ilgesniam kaip mėnesio gydymo kursui, išskyrus atvejus, kai kompensuojamojo vaistinio preparato mažiausia vidinė pakuotė, vadovaujantis Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba) arba Europos Komisijos oficialiai skelbiama informacija apie vaistinį preparatą (vaistinio preparato charakteristikų santrauka) (toliau – vaistinio preparato charakteristikų santrauka), yra skirta ilgesniam nei vieno mėnesio gydymo kursui ir, vadovaujantis Taisyklių 99 punktu, jos negalima išardyti, – šiuo atveju kiekvieną kartą gali būti išrašoma viena mažiausia kompensuojamojo vaistinio preparato vidinė pakuotė. Apie kompensuojamųjų vaistinių preparatų skyrimą turi būti pažymėta paciento medicinos dokumentuose (popieriniuose arba elektroniniuose) (toliau – medicinos dokumentai). Jei gydymą kompensuojamaisiais vaistiniais preparatais reikia koreguoti, ambulatoriškai gydyti skirtų kompensuojamųjų vaistinių preparatų išrašyti negalima – paskirtais vaistiniais preparatais hospitalizacijos metu turi aprūpinti stacionarinė asmens sveikatos priežiūros įstaiga;

4.1.3. hospitalizuotiems pacientams jų išrašymo iš stacionarinės asmens sveikatos priežiūros įstaigos dieną. Pirmą kartą skiriamų kompensuojamųjų vaistinių preparatų, skirtų paciento gydymo tęstinumui užtikrinti, vienu kartu galima išrašyti arba ne ilgesniam kaip vieno mėnesio trukmės gydymo kursui, arba, vadovaujantis Taisyklių 4.1.2 papunkčiu, mažiausią kompensuojamojo vaistinio preparato vidinę pakuotę;

4.2. kompensuojamosioms MPP:

4.2.1. apdraustiesiems, gydomiems ambulatoriškai ar dienos stacionare;

4.2.2. hospitalizuotiems pacientams jų išrašymo iš stacionarinės asmens sveikatos priežiūros įstaigos dieną vienu kartu galima išrašyti arba ne ilgesniam kaip dešimties dienų naudojimo kursui, arba, jeigu gamintojo pakuotė skirta ilgesniam nei vieno mėnesio naudojimo kursui ir jos negalima išardyti, – mažiausią kompensuojamosios MPP gamintojo pakuotę, atsižvelgiant į C sąraše nustatytas MPP kompensavimo sąlygas.

4.3. nekompensuojamiesiems vaistiniams preparatams, MPP ir medicinos priemonėms (medicinos prietaisams) pacientams, gydomiems ambulatoriškai ar dienos stacionare.

5. Teisę išrašyti receptus turi tik Lietuvos Respublikos įstatymuose nurodyti sveikatos priežiūros specialistai (toliau – sveikatos priežiūros specialistai). Teisę išrašyti receptus kompensuojamiesiems vaistiniams preparatams ar kompensuojamosioms MPP turi tik sveikatos priežiūros specialistai, dirbantys asmens sveikatos priežiūros įstaigose (toliau – ASPĮ), pasirašiusiose su teritorine ligonių kasa (toliau – TLK) sutartį dėl asmens sveikatos priežiūros paslaugų išlaidų apmokėjimo Privalomojo sveikatos draudimo fondo biudžeto lėšomis.

6. Receptuose galima išrašyti tik vaistinius preparatus, kurie yra įregistruoti Lietuvos Respublikos vaistinių preparatų registre, Bendrijos vaistinių preparatų registre, Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąraše ar neregistruotus vaistinius preparatus Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymo 8 straipsnio 3 ir 5 dalyse nurodytais atvejais.

7. Draudžiama ambulatoriškai besigydantiems pacientams išrašyti šiuos vaistinius preparatus, kurie leidžiami vartoti tik stacionare ir (ar) kurių sudėtyje yra sintetinės kilmės vaistinių medžiagų, priklausančių opioidų grupei, kai jie skiriami pagal indikacijas pakaitiniam gydymui ir vaistinių preparatų inhaliacinei ar intraveninei narkozei: Dietileterį, Etomidatą, Halotaną, Izofluraną, Ketaminą, Metoheksitalį, Natrių oksibutiratą, Propofolį, Remifentanilį, Sevofluraną, Tiopentalį.

8. Receptuose gali būti išrašomi nereceptiniai vaistiniai preparatai.

9. Vaistiniai preparatai recepte išrašomi vadovaujantis šiomis Taisyklėmis, diagnostikos ir gydymo tvarkos aprašais bei diagnostikos ir gydymo protokolais atsižvelgiant į vaistinio preparato charakteristikų santrauką ir Ligų ir kompensuojamųjų vaistų joms gydyti sąrašą (A sąrašą), patvirtintame Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 28 d. įsakymu Nr. 49 „Dėl Kompensuojamųjų vaistų sąrašų patvirtinimo“ (toliau – A sąrašas) nustatytas vaistinių

preparatų kompensavimo sąlygas arba, jei nėra atitinkamo diagnostikos ir gydymo tvarkos aprašo ar diagnostikos ir gydymo protokolo, vadovaujantis vaistinio preparato charakteristikų santrauka ir A sąrašė nustatytomis vaistinių preparatų kompensavimo sąlygomis, išskyrus atvejus, kai vaistas išrašomas retai ligai gydyti arba jei ASPĮ gydytojų konsultacinė komisija (toliau – GKK) priėmė teigiamą motyvuotą sprendimą leisti konkrečiam pacientui skirti vaistinį preparatą pagal vaistinio preparato santraukoje nenurodytas, tačiau mokliškai pagrįstas terapines indikacijas, farmakologines savybes, atsargumo priemones, dozavimą ir gydymo kursą, atsižvelgdama į A sąrašė nustatytas vaistinių preparatų kompensavimo sąlygas.

10. Jeigu diagnostikos ir gydymo tvarkos apraše ar diagnostikos ir gydymo protokole, atsižvelgiant į vaistinio preparato charakteristikų santrauką ir A sąrašė nustatytas vaistinių preparatų kompensavimo sąlygas, arba, jei nėra atitinkamo diagnostikos ir gydymo tvarkos aprašo ar diagnostikos ir gydymo protokolo, vaistinio preparato charakteristikų santraukoje, atsižvelgiant į A sąrašė nustatytas vaistinių preparatų kompensavimo sąlygas, nurodyta, kad vienu kartu vaistinį preparatą leidžiama skirti trumpesniam gydymo kursui, nei nurodyta Taisyklių 22, 24, 28, 29, 30, 72 punktuose ir 77.1.1, 77.2 papunkčiuose, sveikatos priežiūros specialistas vaistinį preparatą gali išrašyti ne ilgesniam gydymo kursui, nei nurodytas diagnostikos ir gydymo tvarkos apraše ar diagnostikos ir gydymo protokole, atsižvelgiant į vaistinio preparato charakteristikų santrauką ir A sąrašė nustatytas vaistinių preparatų kompensavimo sąlygas, arba, jei nėra atitinkamo diagnostikos ir gydymo tvarkos aprašo ar diagnostikos ir gydymo protokolo, vaistinio preparato charakteristikų santraukoje, atsižvelgiant į A sąrašė nustatytas vaistinių preparatų kompensavimo sąlygas.

11. Retoms ligoms klasifikuoti naudojama Europos retų ligų klasifikacija, skelbiama interneto svetainėje <http://www.orpha.net/>.

12. Prieš išrašant receptą vaistiniams preparatams ar kompensuojamajai MPP, pagal įrašus apdraustojo kompensuojamųjų vaistų pase ir (ar) paciento medicinos dokumentuose privaloma patikrinti, kokių vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP anksčiau buvo išrašyta ir, jei yra galimybė patikrinti – kokių buvo išduota. Pakartotinai išrašant tos pačios farmakoterapinės grupės, stiprumo ir farmacinės formos vaistinį preparatą, į kurio sudėtį įeina to (tų) paties (-ių) bendrinio (-ių) pavadinimo (-ų) veiklioji (-iosios) medžiaga (-os), ar tos pačios kompensuojamųjų MPP grupės 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 nesuvaržyti ar atitinkamai nesunaudoti, reikia nurodyti recepto įsigaliojimo datą. Receptas gali įsigalioji ne anksčiau kaip likus 5 dienoms iki baigsis prieš tai išduoti (parduoti) vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP, išskyrus Taisyklių 13 punkte nustatytą atvejį. 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“.

13. Jeigu pacientas recepte išrašytus kompensuojamuosius vaistinius preparatus, išskyrus narkotinius vaistinius preparatus, įsigijo, tačiau dėl medicininių priežasčių negali vartoti, sveikatos priežiūros specialistas gali pakartotinai recepte išrašyti tos pačios farmakoterapinės grupės, to paties stiprumo, farmacinės formos kompensuojamąjį vaistinį preparatą, į kurio sudėtį įeina to (tų) paties (-ių) bendrinio (-ių) pavadinimo (-ų) veiklioji (-iosios) medžiaga (-os), jei konkrečiam pacientui GKK dėl medicininių priežasčių priėmė teigiamą motyvuotą sprendimą leisti pakartotinai skirti tos pačios farmakoterapinės grupės, to paties stiprumo ir farmacinės formos vaistinį preparatą, į kurio sudėtį įeina to (tų) paties (-ių) bendrinio (-ių) pavadinimo (-ų) veiklioji (-iosios) medžiaga (-os), nesuvaržytus prieš tai įsigyto tos pačios farmakoterapinės grupės, stiprumo, farmacinės formos kompensuojamojo vaistinio preparato, į kurio sudėtį įeina to (tų) paties (-ių) bendrinio (-ių) pavadinimo (-ų) veiklioji (-iosios) medžiaga (-os), pažymint „GKK sprendimu“. Šiuo atveju netaikomi Taisyklių 12 punkto reikalavimai ir receptas įsigalioja recepto išrašymo dieną.

14. Skiriant tos pačios farmakoterapinės grupės vaistinių preparatą, į kurio sudėtį įeina to (tų) paties (-ių) bendrinio (-ių) pavadinimo (-ų) veiklioji (-iosios) medžiaga (-os), tačiau skirtingos farmacinės formos, vienu metu galima išrašyti tiek receptų, kiek reikia gydymo kursui.

15. Receptai galioja:

15.1. receptai, kuriuose išrašyti narkotiniai vaistiniai preparatai, – iki 10 dienų, įskaitant recepto įsigaliojimo dieną;

15.2. receptai, kuriuose išrašyti vaistiniai preparatai (išskyrus narkotinius vaistinius preparatus), kompensuojamosios MPP ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai), išskyrus receptus su žyma „Gydymui tęsti“ ar žyma „Ilgalaikiam gydymui“, – iki 30 dienų, įskaitant įsigaliojimo dieną;

15.3. receptai su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ – iki 360 dienų, įskaitant recepto įsigaliojimo dieną;

15.4. receptai su žyma „Gydymui tęsti“ – iki 180 dienų, įskaitant recepto įsigaliojimo dieną.

16. Konkrečiu atveju apie recepto galiojimo laiką sprendžia sveikatos priežiūros specialistas, atsižvelgdamas į Taisyklių 15 punkto reikalavimus, išskyrus popierinės formos receptus su žyma „Gydymui tęsti“ – jų galiojimą nurodo farmacijos specialistas ir jie galioja Taisyklių 73 punkte nurodytą temina.

17. Receptuose su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ ar „Gydymui tęsti“ gali būti išrašomi tik vaistiniai preparatai, skirti pacientams, sergantiems lėtinėmis ligomis, gydyti, taip pat vaistiniai preparatai, skirti gimstamumui kontroliuoti, kompensuojamosios MPP ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai).

18. Viename recepte galima išrašyti:

18.1. vieną vaistinių preparatą, kompensuojamąjį MPP ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą);

18.2. ne daugiau kaip 100 ml etanolio kaip ekstemporaliojo vaistinio preparato sudedamosios dalies, nepriklausomai nuo jo koncentracijos.

19. Receptas rašomas lietuvių kalba, išskyrus Taisyklių 61.9 papunktyje nustatytą atvejį, kai anglų ar lotynų kalba yra pagrindžiama, dėl kokių medicininių priežasčių skiriamas konkretus vaistinis preparatas (nurodant konkretų vaistinio preparato pavadinimą), ir popieriniuose receptuose sveikatos priežiūros specialisto kreipimasi recepte ((liet. paimk) santrumpa Rp. (toliau – recepto Rp.)) į farmacijos specialistą dėl vaistinio preparato gamybos ir (ar) išdavimo, kuris gali būti rašomas lotyniškai. Recepte turi būti vartojami farmacinių formų, talpyklių, uždorių, vartojimo įtaisų, vartojimo būdų, vartojimo metodų, laikymo sąlygų, tinkamumo vartoti laiko standartiniai terminai, nurodyti Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko tvirtinamuose Farmacinių formų, Talpyklių, uždorių ir vartojimo įtaisų, Sudėtinių farmacinių formų bei Vartojimo būdų ir metodų standartinių terminų sąrašuose, tarptautiniu prekės ženklu neregistruotų vaistinių medžiagų bei vaistinių medžiagų, nurodytų Europos farmakopėjoje, pavadinimai ir kiti standartiniai terminai.

20. Receptuose išrašomi pramoniniu būdu pagaminti vaistiniai preparatai nurodomi tik į jų sudėtį įeinančios (-ių) veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) bendrinio (-iais) pavadinimu (-ais) (toliau – bendrinis pavadinimas), išskyrus:

20.1. nekompensuojamuosius vaistinius preparatus, kurie sudaryti iš trijų ar daugiau veikliųjų medžiagų, ir vaistinius preparatus, kurių vidinėje pakuotėje yra skirtingo stiprumo ir iš skirtingų veikliųjų (pagalbinių) medžiagų sudarytos vaistinio preparato dozuotės, paeiliui vartojamos skirtingos farmacinės formos ir iš skirtingų veikliųjų (pagalbinių) medžiagų sudarytos vaistinio preparato dozuotės leidžiama nurodyti konkrečiais vaistinių preparatų pavadinimais, išskyrus atvejus, kai pacientas vaistinius preparatus planuoja įsigyti kitoje ES valstybėje;

20.2. vardinius vaistinius preparatus ir registracijos sąlygų neatitinkančius vaistinius preparatus, skiriamus pagal 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 – vardiniai vaistiniai preparatai), biologinius vaistinius preparatus, kurių veiklioji medžiaga pavyzdžiui, žmogaus insulinas, filgrastimo koncentruotas tirpalas, epoetinas alfa, somatropinas, – jie nurodomi bendriniais pavadinimais ir konkrečiais vaistinių preparatų pavadinimais;

20.3. vaistinius preparatus, dėl kurių skyrimo konkrečiu vaistinio preparato pavadinimu pagal jų terapines indikacijas konkrečiam pacientui GKK priėmė teigiamą motyvuotą sprendimą, – jie nurodomi bendriniais pavadinimais ir konkrečiais vaistinių preparatų pavadinimais, pažymint „GKK sprendimu“. GKK priėmus sprendimą konkrečiam pacientui skirti vaistinių preparatą nurodant konkretų jo pavadinimą, vaistinis preparatas skiriamas visam gydymo laikotarpiui (pakartotinio GKK sprendimo nereikia).

21. Recepte išrašomų vaistinių preparatų dozuočių ar pakuočių kiekis, kompensuojamųjų MPP ir medicinos priemonių (medicinos prietaisų) vienetų kiekis nurodomas atsižvelgiant į numatomą gydymo ar naudojimo kursą. Išrašomų recepte vaistinių preparatų dozuočių kiekis turi atitikti vaistinio preparato dozuočių kiekį, esantį išorinėje ar vidinėje pakuotėje, išskyrus atvejus, kai to negalima padaryti atsižvelgiant į numatytą gydymo kursą. Išrašomų kompensuojamųjų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų) kiekis turi atitikti gamintojo pakuotę arba dalytis iš gamintojo pakuotės vienetų, išskyrus atvejus, kai tai negalima atsižvelgiant į numatytą naudojimo kursą.

22. Vaistinių preparatų pirmą kartą galima išrašyti gydymo kursui, ūmių ligų atvejais trunkančiam iki 10 dienų, kitais atvejais – iki vieno mėnesio, išskyrus atvejus, kai vaistinio preparato mažiausia vidinė pakuotė yra skirta ilgesniam nei vieno mėnesio gydymo kursui ir, vadovaujantis Taisyklių 99 punktu, jos negalima išardyti. Jei būtina vaistinius preparatus vartoti ir toliau, įsitikinus, kad vaistiniai preparatai veiksmingi, galima pakartotinai išrašyti iki 6 mėnesių gydymo kursui reikiamą šių vaistinių preparatų kiekį (kai išrašoma ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui ant vieno popierinio recepto blanko arba atsižvelgiant į elektroniniame recepte nurodytą atsiėmimo periodiškumą, vienu kartu leidžiama įsigyti ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose), išskyrus Taisyklių 10 punkte nustatytą atvejį ir narkotinius ir psichotropinius vaistinius preparatus, išrašomus vadovaujantis Taisyklių 25–30 punktais.

23. Skystos vartojamos per burną farmacinės formos kompensuojamieji vaistiniai preparatai gali būti išrašomi:

23.1. vaikams iki 6 metų ir asmenims, turintiems rijimo sutrikimą (disfagiją) (kodas pagal Tarptautinės statistinės ligų ir susijusių sveikatos sutrikimų klasifikacijos dešimtąjį pataisytą ir papildytą leidimą „Sisteminis ligų sąrašas“ (Australijos modifikacija, TLK-10-AM) (toliau – TLK-10-AM) R13);

23.2. jei Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyne tai pačiai ligai gydyti neįrašyti kitų vartojamų per burną farmacinių formų vaistiniai preparatai, kurių Anotominės terapinės klasifikacijos (toliau – ATC indeksas) kodas sutampa pagal 4 kodo lygį;

23.3. jei vartojami per burną kitos nei skysta farmacinės formos vaistiniai preparatai pagal vaistinio preparato charakteristikų santrauką skiriami tik nuo nustatyto amžiaus ar svorio pacientams arba jų negalima tiksliai dozuoti, atsižvelgiant į paciento amžių ar svorį.

24. Dienos stacionare gydomiems pacientams vienu kartu galima išrašyti:

24.1. ne ilgesniam kaip 7 dienų chemoterapijos kursui – reikalingą kompensuojamųjų injekcinių ar infuzinių antinavikinių vaistinių preparatų kiekį;

24.2. ne ilgesniam kaip 30 dienų chemoterapijos kursui – reikalingą vartojamų per burną farmacinių formų, išskyrus skystas, kompensuojamųjų antinavikinių vaistinių preparatų kiekį;

24.3. ne ilgesniam kaip 10 dienų gydymo kursui – kitų 24.1 ir 24.2 papunkčiuose nenurodytų vaistinių preparatų, kurie skiriami gydyti dienos stacionare suteikiant pacientui sveikatos priežiūros paslaugą.

25. Vienam pacientui vienu kartu leidžiama išrašyti narkotinių vaistinių preparatų ne ilgesniam nei Taisyklių 28 ir 29 punktuose nurodytam laikotarpiui, tačiau juose esantis narkotinių medžiagų kiekis, išskyrus Taisyklių 27 punkte numatytą atvejį, neturi viršyti lentelėje nurodytų kiekių:

Eil. Nr.	Veiklioji medžiaga	Mato vienetas	Kiekis
1.	Dihidrokodeinas	Gramai	3
2.	Kodeinas	Gramai	3
3.	Morfinas	Gramai	8
4.	Petidinas	Gramai	1

26. Vienam pacientui vienu kartu leidžiama išrašyti narkotinių vaistinių preparatų ne ilgesniam nei Taisyklių 28 ar 29 punkte nurodytam laikotarpiui, psichotropinių vaistinių preparatų – ne ilgesniam nei Taisyklių 30 punkte nurodytam laikotarpiui, tačiau vienu kartu išrašomas šių vaistinių preparatų kiekis, išskyrus Taisyklių 27 punkte numatytą atvejį, neturi viršyti lentelėje nurodytų kiekių:

Eil. Nr.	Veiklioji medžiaga ar veikliųjų medžiagų grupė	Dozuotė	Kiekis
1.	Kodeinas mišiniuose su nenarkotinėmis medžiagomis	Tabletė	30
2.	Barbitūrinės rūgšties dariniai	Ampulė, tabletė	20
3.	Benzodiazepinai	Ampulė Tabletė	30 60

27. Narkotinių medžiagų išrašymo kiekius, nurodytus Taisyklių 25 punkte, ir narkotinių ir psichotropinių vaistinių preparatų kiekius, nurodytus Taisyklių 26 punkte, leidžiama viršyti ne daugiau kaip 3 kartus tik esant medicininių indikacijų, skyrimą pagrindžiant įrašais paciento medicinos dokumentuose ir recepte padarant žymą „Ypatingas paskyrimas“.

28. Narkotinių vaistinių preparatų vienu kartu leidžiama išrašyti ne ilgesniam kaip 7 dienų gydymo kursui, išskyrus vaistinius preparatus, kurie, nustačius individualią veiksmingą palaikomąją paros dozę, skiriami:

28.1. vaikams, sergantiems hiperkineziniais sutrikimais (aktyvumo ir dėmesio sutrikimas, hiperkinezinis elgesio sutrikimas). Jiems leidžiama išrašyti geriamosios modifikuoto atpalaidavimo formos narkotinių vaistinių preparatų ne ilgesniam kaip 30 dienų kursui;

28.2. pacientams skausmui malšinti. Jiems leidžiama išrašyti:

28.2.1. vartojamų ambulatoriškai injekcinės formos vaistinių preparatų – ne ilgesniam kaip 15 dienų kursui;

28.2.2. paprasto atpalaidavimo vartojamos per burną farmacinės formos vaistinių preparatų, poliežuvinių tablečių, žvakučių – ne ilgesniam kaip 15 dienų kursui, išskyrus *Metadoną* – jį leidžiama išrašyti ne ilgesniam kaip 45 dienų kursui;

28.2.3. modifikuoto atpalaidavimo vartojamos per burną farmacinės formos vaistinių preparatų, transderminių pleistrų – ne ilgesniam kaip 30 dienų kursui.

29. Tais atvejais, kai narkotiniai transderminiai pleistrai skiriami kartu su narkotiniais vartojamais ambulatoriškai injekcinės formos ar paprasto atpalaidavimo vartojamos per burną

farmacinės formos vaistiniais preparatais, poliežuvinėmis tabletėmis, žvakutėmis, jų galima išrašyti ne ilgesniam kaip 15 dienų gydymo kursui.

30. Psichotropinių vaistinių preparatų recepte vienu kartu galima išrašyti ne ilgesniam kaip 30 dienų gydymo kursui.

31. Kompensuojamosios MPP išrašomos MPP grupės pavadinimu, nurodytu Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno skiltyje „Medicinos pagalbos priemonių grupė“, jei reikia, skliaustuose gali būti nurodytas ir konkretus prekės pavadinimas, arba tik konkrečiu prekės pavadinimu. Išrašant kompensuojamąsias MPP, gali būti nurodomi jų matmenys ar kiti duomenys, jei jų yra.

32. Reikiamas kompensuojamųjų MPP kiekis išrašomas atsižvelgiant į C sąrašė nustatytus kiekius ir vartojimo laikotarpius. Visų kompensuojamųjų MPP, kurios gali būti skiriamos pakartotinai, pirmą kartą išrašoma ne ilgesniam kaip vieno mėnesio gydymo kursui, jei yra galimybė, atsižvelgiant į gamintojo pakuotę ir naudojimą. Įsitikinus, kad kompensuojamosios MPP tinkamos, galima, jeigu C sąrašė nenurodyta kitaip, jų skirti pakartotinai išrašant iki 6 mėnesių gydymo kursui reikiamą kompensuojamųjų MPP kiekį (kai išrašoma ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui ant vieno popierinio recepto blanko arba, atsižvelgiant į elektroniniame recepte nurodytą atsiėmimo periodiškumą, vienu kartu leidžiama įsigyti ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui, gydantis gydytojas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose). Skiriant tos pačios kompensuojamųjų MPP grupės, bet skirtingo prekės pavadinimo kompensuojamųjų MPP, vienu metu gali būti išrašoma tiek receptų, kiek reikia gydymo kursui. Šis punktas netaikomas Taisyklių 4.2.2 papunktyje nustatytu atveju.

33. Medicinos priemonės (medicinos prietaisai) išrašomos konkrečiu medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pavadinimu, jei reikia gali būti nurodomi medicinos priemonių (medicinos prietaisų) matmenys ar kiti duomenys, jei jų yra.

34. Receptas negalioja šiais atvejais:

34.1. jei jis išrašytas nesilaikant Taisyklių reikalavimų;

34.2. jei jis išrašytas Taisyklių reikalavimų neatitinkančiame popierinio recepto blanke (jeigu išrašomas popierinis receptas);

34.3. jeigu jo galiojimo laikas neprasidėjęs ar pasibaigęs.

35. Vaistiniai preparatai, kompensuojamosios MPP ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai) išrašomi užpildant elektroninių receptų formas arba Taisyklių 38.1–38.4 papunkčiuose nustatytais atvejais – popieriniuose receptų blankuose.

36. Elektroniniai receptai rašomi ASPĮ informacinėje sistemoje (toliau – ASPĮ IS) arba ESPBI IS per e. sveikatos portalą.

37. Elektroninius receptus rašo sveikatos priežiūros specialistai, dirbantys ASPĮ, kurios yra pasirašiusios duomenų teikimo sutartis su pagrindiniu ESPBI IS tvarkytoju.

38. Receptai popieriniuose receptų blankuose rašomi šiais atvejais:

38.1. kai sveikatos priežiūros specialistai dirba ASPĮ, kuri yra nepasirašiusi duomenų teikimo sutarties su pagrindiniu ESPBI IS tvarkytoju;

38.2. kai nėra galimybių išrašyti elektroninio recepto dėl ASPĮ IS veikimo sutrikimo ir ASPĮ neturi techninių galimybių naudotis ESPBI IS per e. sveikatos portalą arba nėra galimybių išrašyti elektroninio recepto ESPBI IS dėl jo veikimo sutrikimo;

38.3. kai asmens sveikatos priežiūros paslaugos teikiamos paciento namuose ar globos įstaigoje ir jas teikiantis sveikatos priežiūros specialistas neturi techninių galimybių išrašyti elektroninio recepto;

38.4. Taisyklių 44.4.2 papunktyje nurodytu atveju.

39. Elektroniniai receptai išrašomi tik po to, kai paciento elektroninėje sveikatos istorijoje (toliau – paciento ESI) atitinkamai įrašoma Taisyklių 85.12–85.16 papunkčiuose nustatyta

informacija apie išrašomą vaistinį preparatą, kompensuojamąją MPP ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą).

40. Sveikatos priežiūros specialistas, Taisyklių 38.2–38.4 papunkčiuose nurodytais atvejais išrašęs popierinį receptą, privalo nedelsdamas ar po ASPĮ IS ar ESPBI IS veikimo atkūrimo ar gavęs prieigą prie ESPBI IS, paciento elektroninėje sveikatos sistemoje (toliau – ESI) atitinkamai įrašyti Taisyklių 85.12–85.16 papunkčiuose nurodytą informaciją apie išrašomą vaistinį preparatą, kompensuojamąją MPP ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą) bei nurodyti popierinio recepto blanko seriją ir numerį (jei jie yra).

41. Jei apdraustasis turi teisę į bazinės kompensuojamojo vaistinio preparato, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) kainos kompensaciją, medicinos dokumentuose turi būti nurodytas šią teisę patvirtinančio dokumento pavadinimas, numeris ir data, iki kada galioja ši teisė. Popieriniuose medicinos dokumentuose turi būti įklijuota šią teisę patvirtinančio dokumento kopija.

42. Išrašydamas vaistinių preparatų, kompensuojamųjų MPP ir medicinos priemonių (medicinos prietaisų), sveikatos priežiūros specialistas privalo pacientui 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 kompensuojamąją MPP – apie teisę pasirinkti pigesnę ar brangesnę skirtingų gamintojų kompensuojamąją MPP, įrašytą į tą pačią kompensuojamųjų MPP Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno grupę, su mažesne ar didesne priemoka.

43. Sveikatos priežiūros specialistas ir farmacijos specialistas, pastebėję taisymų apdraustojo kompensuojamųjų vaistinių preparatų pase arba kitų su kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų MPP išrašymu bei išdavimu susijusių pažeidimų, privalo nedelsdami apie tai informuoti TLK.

III SKYRIUS POPIERINIŲ RECEPTŲ RAŠYMAS

44. Naudojami šie popierinių receptų blankai:

44.1. 1 formos recepto blankas – vaistiniams preparatams (išskyrus narkotinius ir kompensuojamuosius), medicinos priemonėms (medicinos prietaisams) (išskyrus kompensuojamuosius);

44.2. 2 formos specialusis recepto blankas – narkotiniams vaistiniams preparatams;

44.3. 3 formos recepto blankas – kompensuojamiesiems vaistiniams preparatams ir kompensuojamosioms MPP, išskyrus Taisyklių 44.4 papunktyje nurodytus atvejus.

44.4. 3 formos (išimties atvejams) recepto blankas – kompensuojamiesiems vaistiniams preparatams ir kompensuojamosioms MPP, kai:

44.4.1. apdraustasis neturi kompensuojamųjų vaistų paso ir ASPĮ negali nedelsiant išduoti kompensuojamųjų vaistų paso dėl Privalomojo sveikatos draudimo kompiuterizuotos informacinės sistemos „Sveidra“ (toliau – „Sveidra“) sutrikimų ar kitų pagrįstų priežasčių, o kompensuojamojo vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP neskyrimas gali sukelti grėsmę jo sveikatai ar gyvybei;

44.4.2. apdraustasis kompensuojamuosius vaistinius preparatus, išskyrus narkotinius vaistinius preparatus, ar kompensuojamuosius MPP planuoja įsigyti kitoje Europos Sąjungos (toliau – ES) valstybėje;

44.4.3. kompensuojamieji vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP skiriami kitos ES valstybės piliečiui.

45. 3 formos recepto blankas spausdinamas dviejuose 98 x 200 mm formato popieriaus lapuose, iš kurių vienas yra savaiminio kopijavimo. Kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipduko blankas (Taisyklių 1 priedas) yra spausdinamas 92 x 200 mm formato lipnaus popieriaus lape. Kompensuojamųjų vaistų pasą sudaro 3 formos recepto blankų komplektai (50 vienetų), metalo kniede susegti į knygele, ant kurios priekinio viršelio vidinės pusės užklijuotas šių Taisyklių 49 punkte nustatyta tvarka užpildytas kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipdukas (Taisyklių 2 priedas).

46. 3 formos (išimties atvejams) recepto blankas spausdinamas 100 x 210 mm formato popieriaus lape.

47. 2 formos specialusis, 3 formos ir 3 formos (išimties atvejams) receptų blankai, sveikatos priežiūros specialisto tapatybę patvirtinantis lipdukas bei kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipdukas yra specialūs, turintys technologinės apsaugos priemonių ir nesikartojančių skaitmenų numerį, pagal kiekį į apskaitą įtraukiami dokumentai.

48. Kompensuojamųjų vaistų paso viršelio formą ir sveikatos priežiūros specialisto tapatybę patvirtinančio lipduko ir jo blanko formas tvirtina Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos (toliau – Valstybinė ligonių kasa) direktorius.

49. Kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipduką užpildo ASPĮ ir, išduodama kompensuojamųjų vaistų pasą apdraustajam, prikljuoja jį kompensuojamųjų vaistų paso priekinio viršelio vidinėje pusėje. Apdraustojų vardas (-ai) ir pavardė (-ės) rašomi didžiosiomis raidėmis. ASPĮ, prie kurios apdraustasis prisirašęs, pavadinimas ir kodas rašomi tuomet, jei apdraustasis yra prisirašęs prie ASPĮ ir (ar) psichikos sveikatos centro.

50. Kompensuojamųjų vaistų pasai, kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipdukų blankai, kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipdukai ir sveikatos priežiūros specialisto tapatybę patvirtinantys lipdukų blankai išduodami, saugomi, apskaitomi, naudojami ir už jų išdavimą apmokama vadovaujantis Valstybinės ligonių kasos direktoriaus tvirtinamu Kompensuojamųjų vaistų pasų ir gydytojo tapatybę patvirtinančių lipdukų išdavimo, saugojimo, apskaitos, naudojimo ir apmokėjimo tvarkos aprašu.

51. Popierinis receptas, išrašytas 3 formos recepto blanke (toliau – 3 formos receptas) ir 3 formos (išimties atvejams) recepto blanke (toliau – 3 formos (išimties atvejams) receptas), pagal kurį išduotas kompensuojamasis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP ir kuriame pažymėtas unikalus kasos aparato numeris bei kasos aparato kvito eilės numeris arba prie kurio prisegtas kasos aparato kvitas, atspausdintas vadovaujantis Kasos aparatų naudojimo taisyklėmis, patvirtintomis Valstybinės mokesčių inspekcijos prie Lietuvos Respublikos finansų ministerijos viršininko 2003 m. rugsėjo 18 d. įsakymu Nr. V-255 „Dėl Kasos aparatų naudojimo taisyklių patvirtinimo“, yra apskaitos dokumentas, kuriuo patvirtinama ūkinė operacija – kompensuojamojo vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP pardavimas (išdavimas) bei faktas, kad gydytojas skyrė recepte nurodytą kompensuojamąjį vaistinį preparatą ar kompensuojamąją MPP pacientui. Šis dokumentas naudojamas kompensuojamojo vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP įsigijimo išlaidoms nustatyti ir pridėtinės vertės mokesčiui apskaičiuoti.

52. 1 formos recepto blankuose ilgalaikiam gydymui (su žyma „Ilgalaikiam gydymui“) draudžiama išrašyti vaistinius preparatus, kurių popieriniai receptai vaistinėje turi būti paliekami ir saugomi, vadovaujantis šių Taisyklių 135 punktu.

53. Nereceptiniai vaistiniai preparatai gali būti išrašomi 1 formos recepto blanke.

54. Pildant 1 formos recepto blanką, blanko viršuje skiltyje „ASPĮ pavadinimas, adresas, gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė) telefonas (su tarptautiniu kodu) ir el. paštas ar faksas (su tarptautiniu kodu)“ turi būti nurodytas ASPĮ, kurioje buvo išrašytas receptas, pavadinimas, kodas, adresas (su valstybės pavadinimu (Lietuvos Respublika), telefono ir (ar) fakso numeris (su tarptautiniu kodu) ir elektroninio pašto adresas.

55. Visos 1 formos recepto blanko skiltys turi būti užpildytos įskaitomai ir tiksliai: skiltyje „Paciento duomenys“ tam skirtoje vietoje nurodomi paciento vardas (-ai), pavardė (-ės), gimimo data, skiltyje „Adresas (gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė) arba ambulatorinės kortelės numeris“ nurodomas paciento gyvenamosios vietos adresas (gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė) arba paciento ambulatorinės asmens sveikatos istorijos numeris, išskyrus Taisyklių 56 punkte nustatytą atvejį, skiltyje „Išrašymo data“ nurodoma recepto išrašymo data (metai, mėnuo, diena), skiltyje „Galioja iki“ nurodoma data (metai, mėnuo, diena), iki kada galioja receptas. Jei recepto įsigaliojimo data, vadovaujantis Taisyklių 12 punktu, skiriasi nuo recepto išrašymo datos, ji (metai, mėnuo, diena) nurodoma po skiltimi „Išrašymo data“. Skiltyje „Gydytojo spaudas, parašas, telefonas (su tarptautiniu kodu) ir el. paštas ar faksas (su tarptautiniu kodu)“ nurodomas sveikatos priežiūros specialisto telefono numeris (su tarptautiniu kodu), kuriuo galima susisiekti su receptą išrašiusiu sveikatos priežiūros specialistu (nurodomas tik tuo atveju, jei skiriasi nuo recepte nurodyto ASPĮ telefono ar fakso numerio), elektroninio pašto adresas (jei turi) ar faksas (su tarptautiniu kodu), uždėtas sveikatos priežiūros specialisto spaudas ir pasirašytas, recepto Rp. dalyje atitinkamai nurodyta Taisyklių 61–71 punktuose nustatyta informacija.

56. Tais atvejais, kai pacientui sveikatos priežiūros paslaugos teikiamos neatskleidžiant asmens tapatybės, 1 formos recepto blanke skiltis „Paciento duomenys“ nepildoma ir skiltyje „Adresas (gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė) arba ambulatorinės kortelės numeris“ įrašomas paciento kodas, suteiktas vadovaujantis Sveikatos priežiūros paslaugų teikimo, kai neatskleidžiama asmens tapatybė, tvarkos aprašu, patvirtintu Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2010 m. kovo 4 d. įsakymu Nr. V-178 „Dėl Sveikatos priežiūros paslaugų teikimo, kai neatskleidžiama asmens tapatybė, tvarkos aprašo patvirtinimo“.

57. Pildant 2 formos specialiojo recepto blanką, blanko viršuje skiltyje „ASPĮ pavadinimas“ turi būti nurodytas ASPĮ pavadinimas, kodas, adresas, telefono numeris ir elektroninio pašto adresas (jei turi).

58. Visos 2 formos specialiojo recepto blanko skiltys turi būti užpildytos įskaitomai ir tiksliai: (pabraukta) kam (vaikui (iki 18 metų) ar suaugusiajam) skiriamas vaistinis preparatas, skiltyje „ligonis (vardas, pavardė, asmens kodas)“ nurodomas paciento vardas (-ai), pavardė (-ės), paciento asmens kodas ar paciento tapatybę patvirtinančio dokumento numeris ir serija, skiltyje „adresas arba ambulatorinės kortelės numeris“ nurodomas paciento gyvenamosios vietos adresas (gatvė, namo numeris, miestas, savivaldybė, valstybė) arba paciento ambulatorinės asmens sveikatos istorijos numeris, skiltyje „sveikatos priežiūros įstaigos kodas“ nurodomas ASPĮ kodas, recepto Rp. skiltyje nurodoma Taisyklių 61–71 punktuose nustatyta informacija, skiltyje „gydytojas (vardas, pavardė, numeris)“ nurodoma sveikatos priežiūros specialisto vardas, pavardė, skiltyje „Išrašymo data“ nurodoma recepto išrašymo data. Jei recepto įsigaliojimo data, vadovaujantis Taisyklių 12 punktu, skiriasi nuo recepto išrašymo datos, ji (metai, mėnuo, diena) nurodoma po skiltimi „Išrašymo data“. Skiltyje „Gydytojo spaudas, parašas, telefonas“ nurodomas telefono numeris, kuriuo galima susisiekti su receptą išrašiusiu sveikatos priežiūros specialistu (nurodomas tik jei skiriasi nuo nurodyto ASPĮ telefono numerio), turi būti pasirašoma sveikatos priežiūros specialisto ir patvirtinama asmeniniu jo spaudu.

Jeigu recepto blanke reikia koreguoti recepto galiojimo terminą, sveikatos priežiūros specialistas turi nubraukti skaičių „5“, įrašyti ne ilgesnį kaip 10 dienų reikiamą recepto galiojimo terminą ir pasirašyti.

59. Jeigu išrašomas kompensuojamasis narkotinis vaistinis preparatas 2 formos specialiajame recepto blanke, papildomai Taisyklių nustatyta tvarka turi būti užpildytas ir 3 formos ar 3 formos (išimties atvejams) recepto blankas.

60. Visos 3 formos recepto blanko skiltys turi būti užpildytos įskaitomai ir tiksliai: 1 punkte „Kompensacijos rūšies kodas“ nurodomas kompensacijos rūšies kodas, įrašant atitinkamą skaičių, 3 punkte „Ligos kodas pagal TLK-10-AM“ – ligos ar kito sveikatos sutrikimo pagal TLK-10-AM

kodas, 4 punkte „AAGA arba ISAS kortelės Nr.“ – Formos Nr. 025/a-LK „Asmens ambulatorinio gydymo statistinė kortelė“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 1998 m. lapkričio 26 d. įsakymu Nr. 687 „Dėl Medicininės apskaitos dokumentų formų tvirtinimo“, (toliau – AAGA kortelė) numeris ar „Stacionare gydomo asmens statistinė kortelė“, kurios forma patvirtinta Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 1998 m. lapkričio 26 d. įsakymu Nr. 687 „Dėl Medicininės apskaitos dokumentų formų tvirtinimo“ (toliau – SGAS) kortelės numeris (iš viso iki septynių skaičių, esančių tarp pasvirųjų brūkšnelių), 5 punkte „Galioja nuo iki“ nurodoma recepto galiojimo pradžia ir pabaiga, nurodant metus, mėnesį ir dieną (atsižvelgiant į šių Taisyklių 12 punktą), 7 punkte „Išrašymo data“ – recepto išrašymo data, nurodant metus, mėnesį, dieną. Ties pirmojo recepto egzemplioriaus 9 punktu „Gydytojo spaudas, parašas, telefono Nr.“ įklijuojamas gydytojo tapatybę patvirtinantis lipdukas ir pasirašoma taip, kad dalis parašo būtų lipduko dešinėje pusėje (bet nelieštų brūkšninio kodo), dalis – ant recepto blanko, o antrajame egzemplioriuje padedamas asmeninis spaudas ir pasirašoma. Recepto blanko 2 punkto „Gydytojo specialybės kodas“, 6 punkto „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas) ir 8 punkto „Sveikatos apsaugos ministerijos nustatytas gydytojo numeris“ pildyti nereikia. Įrašai abiejuose recepto blanko egzemplioriuose turi būti įskaitomi ir tikslūs. Recepto Rp. dalyje, atsižvelgiant į tai, kas išrašoma (kompensuojamasis vaistas, kompensuojamoji MPP), atitinkamai nurodoma Taisyklių 61–71 punktuose nustatyta informacija. Recepto blanko 5 punktą „Galioja nuo iki“ (jei išduodamas vaistinis preparatas „Gydymui tęsti“ ir 10 punktą „išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis“, 11 punktą „Vaisto pakanka iki“, 12 punktą „Mažmeninė kaina“, 13 punktą „Paciento sumokėta suma“, 14 punktą „Kompensuojamoji suma“, 15 punktą „Vaisto išdavimo data“, 16 punktą „Vaistinės spaudas, vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas“ punktus pildo farmacijos specialistas Taisyklių 124 ir 125 punktuose nustatyta tvarka.

61. Jei išrašomas vaistinis preparatas, išskyrus ektemporaliuosius vaistinius preparatus, popierinio recepto Rp. dalyje turi būti tiksliai nurodyta:

61.1. farmacinė forma;

61.2. vaistinio preparato pavadinimas, vadovaujantis Taisyklių 20 punktu;

61.3. stiprumas (veikliosios medžiagos kiekis) nurodomas standartiniais vienetais: masės vienetais (gramais (g), miligramais (mg), mikrogramais, tūrio vienetais (mililitrais (ml)), masės/tūrio vienetais (gramais/mililitre (g/ml)), koncentracija (procentais) ir veikimo vienetais, išskyrus atvejus, kai į vaisto sudėtį įeina daugiau kaip trys veikliosios medžiagos;

61.4. dozuočių skaičius arba, jei nėra galimybių nurodyti dozuočių skaičiaus, pakuotės dydis ir pakuočių skaičius, jei skiriama daugiau nei viena pakuotė, nurodomas atsižvelgiant į gydymo kursą, gamintojo išorinės ar vidinės pakuotės dydį ir atsižvelgiant į Taisyklių 21 ir 22 punktuose nurodytą leidžiamą išrašyti vaistinio preparato kiekį. Jei išrašomas receptas su žyma „Ilgalaikiam gydymui“, nurodomas dozuočių ar pakuočių skaičius, skirtas išduoti (parduoti) vienu kartu. Jei išrašomi kompensuojamieji vaistiniai preparatai ir (ar) narkotiniai vaistiniai preparatai, dozuotės arba, jei skiriama daugiau nei viena pakuotė, pakuotės nurodomos skaičiais, o skliausteliuose šis kiekis turi būti rašomas žodžiais;

61.5. vartojimo būdas, pvz., vartoti į ausis, vartoti ant pažeistos vietos, leisti į odą ir t. t.;

61.6. vienkartinė dozė – vienu kartu suvartojamas vaistinio preparato kiekis, pvz., po 1/2 tabletės, po 15 lašų, po 1 ampulę;

61.7. vartojimo dažnumas: kiek kartų per dieną, kas kiek valandų ir pan. Jei išrašomi vaistiniai preparatai, kurių vartojimo dažnumas priklauso nuo ligos simptomų, arba odos farmacinių formų ar akių, ausų, nosies lašų, tai nurodoma ir gydymo kurso trukmė;

61.8. vartojimo laikas, pvz., prieš valgį, valgio metu, po valgio, prieš miegą ir pan.;

61.9. jei pacientas recepte išrašytus vaistinius preparatus planuoja įsigyti kitoje ES valstybėje ir jei recepte vadovaujantis Taisyklių 20.2 ar 20.3 papunkčiu nurodytas konkretus vaistinio

preparato pavadinimas, papildomai anglų ar lotynų kalba turi būti pagrįsta, dėl kokių medicininių priežasčių skiriamas konkretus vaistinis preparatas.

62. Jei išrašomas ekstemporalusis vaistinis preparatas, popierinio recepto Rp. dalyje turi būti tiksliai nurodyta:

62.1. bendriniai veikliųjų ir pagalbinių medžiagų pavadinimai ir jų kiekiai dozuotėje arba bendriniai veikliųjų medžiagų ir pagalbinių medžiagų pavadinimai ir jų kiekiai, arba bendriniai veikliųjų ir pagalbinių medžiagų pavadinimai ir jų kiekiai bendrame tūryje arba masėje, atsižvelgiant į paruošto vartoti ekstemporaliojo vaistinio preparato farmacinę formą;

62.2. ekstemporaliojo vaistinio preparato kiekis (masė, tūris arba dozuočių skaičius), jei reikia;

62.3. vartojimo būdas, pvz., vartoti į ausis, vartoti ant pažeistos vietos, leisti į odą ir t. t.;

62.4. vienkartinė dozė – vienu kartu suvartojamas vaistinio preparato kiekis, pvz., po valgomoji šaukštą, po 15 lašų, po 1 ampulę;

62.5. vartojimo dažnumas: kiek kartų per dieną, kas kiek valandų ir pan. Jei išrašomi vaistiniai preparatai, kurių vartojimo dažnumas priklauso nuo ligos simptomų, arba odos farmacinių formų ar akių, ausų, nosies lašų, tai nurodoma ir gydymo kurso trukmė;

62.6. vartojimo laikas, pvz., prieš valgį, valgio metu, po valgio, prieš miegą ir pan.

63. Jei recepto Rp. dalyje bendrinis vaistinio preparato pavadinimas rašomas lotyniškai, farmacinės formos turi būti nurodomos sveikatos apsaugos ministro patvirtintomis santrumpomis: tab., sol., ung. ir t. t.;

64. Jei išrašoma kompensuojamoji MPP, popierinio recepto Rp. dalyje turi būti tiksliai nurodyta:

64.1. pavadinimas, vadovaujantis Taisyklių 31 punktu;

64.2. kiekis skaičiais (papildomai skliaustuose kiekis turi būti įrašomas žodžiais), vadovaujantis Taisyklių 32 punktu;

64.3. kompensuojamosios MPP naudojimo dažnumas ir (ar) laikotarpis recepte įrašomas dienomis. Jei C sąraše nustatyta kompensuojamosios MPP vartojimo trukmė nurodyta mėnesiais, recepte įrašomas dienų skaičius laikant, kad vidutiniškai vienas mėnuo trunka 30 dienų. Jei C sąraše nurodyta vartojimo trukmė metais, recepte įrašomas dienų skaičius laikant, kad vieni metai trunka 360 dienų;

64.4. naudojimo instrukcija, jei reikia.

65. Jei išrašoma medicinos priemonė (medicinos prietaisas), popierinio recepto Rp. dalyje turi būti tiksliai nurodyta Taisyklių 33 punkte nustatyta informacija, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) kiekis ir jos naudojimo instrukcija, jei reikia.

66. Taisyklių 27 punkte nustatytu atveju recepto blanko viršuje turi būti pažymėta „Ypatingas paskyrimas“ ir žyma patvirtinta sveikatos priežiūros specialisto parašu ir asmeniniu spaudu.

67. Jei išrašomi vardiniai vaistiniai preparatai, recepto blanko viršuje papildomai turi pažymėta „Vardinis vaistinis preparatas“ ir žyma patvirtinta sveikatos priežiūros specialisto parašu ir jo asmeniniu spaudu.

68. Taisyklių 13 punkte ir 20.3 papunktyje nustatytu atveju popierinio recepto blanke nurodyta žyma „GKK sprendimu“ turi būti patvirtinta sveikatos priežiūros specialisto parašu ir jo asmeniniu spaudu.

69. Jei išrašomi nekompensuojamieji vaistiniai preparatai ilgalaikiam gydymui, 1 formos recepto blanke būtina pažymėti „Ilgalaikiam gydymui“ ir patvirtinti sveikatos priežiūros specialisto parašu ir asmeniniu spaudu.

70. Jei vadovaujantis šiomis Taisyklėmis viename recepte turi būti nurodytos kelios žymos, nurodytos Taisyklių 66–69 punktuose, visos jos gali būti tvirtinamos vienu sveikatos priežiūros specialisto asmeniniu spaudu ir parašu.

71. Jei pacientui ektemporalinių vaistinių preparatų reikia skubiai, recepto blanko viršuje, dešiniajame kampe turi būti pažymėta žyma „cito“ (skubiai) arba „statim“ (nedelsiant).

72. Pacientui pageidaujant, išskyrus Taisyklių 10 punkte nustatytą atvejį ir narkotinius ir psichotropinius vaistinius preparatus, išrašomus vadovaujantis Taisyklių 25–30 punktuose nustatytais reikalavimais, kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų MPP gali būti išrašoma iki 6 mėnesių gydymo kursui skirtinguose 3 formos receptų blankuose, kurių numeriai eina paeiliui. Kiekviename atskirame 3 formos recepto blanke išrašomas kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų MPP kiekis ne ilgesniam kaip 3 mėnesių gydymo kursui, atsižvelgiant į kompensuojamojo vaistinio preparato ar kompensuojamųjų MPP pakuotės dydį, nuo antrojo iki šeštojo 3 formos recepto kiekvieną 3 formos recepto blanką, kurių numeriai eina paeiliui, ties 6 punktu „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas)“ pažymint žyma „Gydymui tęsti“ (toliau – receptas „Gydymui tęsti“), išskyrus tuos atvejus, kai sveikatos priežiūros specialistas nusprendžia iš karto iki 6 mėnesių gydymo kursui skirtą kompensuojamųjų vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP kiekį išrašyti ant vieno 3 formos recepto blanko (kai išrašoma ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui ant vieno recepto blanko, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose).

73. Kiekvienas receptas „Gydymui tęsti“ (nuo antrojo iki šeštojo 3 formos recepto) įsigalioja likus 5 dienoms iki pirmesnio 3 formos recepto (pagal kurį buvo išduota kompensuojamųjų vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP) 11 punkte „Vaisto pakanka iki“ nurodytos dienos (iki kurios pakanka išduotų kompensuojamųjų vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP), įskaitant recepto 11 punkte „Vaisto pakanka iki“ nurodytą dieną. Kiekvienas receptas „Gydymui tęsti“ (nuo antrojo iki šeštojo 3 formos recepto) galioja ne ilgiau kaip 35 dienas, t. y. ne ilgiau kaip 30 dienų nuo pirmesnio recepto 11 punkte „Vaisto pakanka iki“ nurodytos dienos. Tokiu atveju sveikatos priežiūros specialistas pirmojo 3 formos recepto 5 punkte nurodo, kad receptas galioja iki 30 dienų. Kitų receptų „Gydymui tęsti“ (pradedant nuo antrojo 3 formos recepto) 5 punkte „Galioja nuo iki“ recepto galiojimo laikotarpis nėra nurodomas. Jei pirmame 3 formos recepte yra nurodytas 1 mėnesio gydymo kursui skirtas kompensuojamųjų vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP kiekis, tai galima išrašyti ne daugiau kaip dar penkis receptus „Gydymui tęsti“, jei nurodytas 2 mėnesių gydymo kursui skirtas kompensuojamųjų vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP kiekis, tai galima išrašyti ne daugiau kaip dar du receptus „Gydymui tęsti“, jei nurodytas 3 mėnesių gydymo kursui skirtas kompensuojamųjų vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP kiekis, tai galima išrašyti ne daugiau kaip dar vieną receptą „Gydymui tęsti“.

74. Receptuose „Gydymui tęsti“ 1 punktas „Kompensacijos rūšies kodas“, 2 punktas „Gydytojo specialybės kodas“, 3 punktas „Ligos kodas pagal TLK-10-AM“, 4 punktas „AGA arba ISAS kortelės Nr.“, 6 punktas „Asmens sveikatos priežiūros įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas), 7 punktas „Išrašymo data“ ir 8 punktas „Sveikatos apsaugos ministerijos nustatytas gydytojo numeris“ nepildomi, tačiau recepto Rp. dalyje įrašoma pirmajame 3 formos recepte nurodyta vaistinio preparato bendrinis ir (ar) konkretus vaistinio preparato pavadinimas, vadovaujantis šių Taisyklių 20.2 ar 20.3 punktu, farmacinė forma, stiprumas ir reikiamas dozuotųjų kiekis (rašomas tik skaičiais) ar pakuotė ir, jei reikia, pakuočių kiekis (rašomas tik skaičiais), ar kompensuojamosios MPP pavadinimas, vadovaujantis šių Taisyklių 31 punktu, ir jų kiekis (rašomas tik skaičiais) ir gydymo kursas (1, 2 arba 3 mėnesiams); 9 punktas „Gydytojo spaudas, parašas, telefono Nr.“ turi būti užpildytas Taisyklių 60 punkte nustatyta tvarka (gydytojo lipdukas klijuojamas ant kiekvieno pirmo recepto blanko egzemplioriaus). Recepto „Gydymui tęsti“ 5 punktą „Galioja nuo iki“ (nuo antro recepto blanko), 10 punktą „išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis“, 11 punktą „Vaisto pakanka iki“, 12 punktą „Mažmeninė kaina“, 13 punktą „Paciento sumokėta suma“, 14 punktą „Kompensuojamoji suma“, 15 punktą „Vaisto išdavimo data“ ir 16 punktą „Vaistinės spaudas, vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas“ pildo farmacijos specialistas, atsižvelgdamas į Taisyklių 125 punkto reikalavimus.

75. Sveikatos priežiūros specialisto įrašus receptuose taisyti draudžiama.

76. Sveikatos priežiūros specialistui pastebėjus 3 formos recepte, pagal kurį nebuvo išduoti kompensuojamieji vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP, netikslumą ar nusprendus, kad pacientui recepte išrašytų kompensuojamųjų vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP nebereikia, toks receptas turi būti perbraukiamas ir patvirtinamas sveikatos priežiūros specialisto parašu ir asmeniniu spaudu. Sugadinti (perbraukti ir perbraukimas patvirtintas sveikatos priežiūros specialisto parašu ir asmeniniu spaudu) 3 formos receptų blankai lieka Kompensuojamųjų vaistų pase.

77. Apdraustajam vienu kartu 3 formos (išimties atvejams) recepte galima išrašyti:

77.1. Taisyklių 44.4.1 ir 44.4.2 papunkčiuose nurodytais atvejais:

77.1.1. kompensuojamųjų vaistinių preparatų – gydymo kursui, trunkančiam iki 1 mėnesio, išskyrus atvejus, kai vaistinio preparato mažiausia vidinė pakuotė yra skirta ilgesniam nei vieno mėnesio gydymo kursui ir, vadovaujantis Taisyklių 99 punktu, jos negalima išardyti, – šiuo atveju išrašoma viena mažiausia vidinė vaistinio preparato pakuotė, o jei pacientas serga lėtine liga ir išrašomi vaistiniai preparatai jau buvo skirti ir vartoti ne trumpiau kaip mėnesį – gali būti išrašoma iki 6 mėnesių gydymo kursui (kai išrašoma ilgesniam nei 3 mėnesių gydymo kursui ant vieno recepto blanko, sveikatos priežiūros specialistas turi tai pagrįsti paciento medicinos dokumentuose), išskyrus Taisyklių 10 punkte nustatytą atvejį ir narkotinius ir psichotropinius vaistinius preparatus, išrašomus vadovaujantis Taisyklių 25–30 punktuose nustatytais reikalavimais;

77.1.2. kompensuojamųjų MPP – Taisyklių 32 punkte nurodytą kiekį;

77.2. Taisyklių 44.4.3 papunktyje nurodytu atveju apdraustajam vienu kartu 3 formos (išimties atvejams) recepte galima išrašyti kompensuojamųjų vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP buvimo Lietuvoje laikotarpiui, tačiau ne ilgesniam kaip 1 mėnesio gydymo kursui, išskyrus atvejus, kai kompensuojamojo vaistinio preparato mažiausia vidinė pakuotė ar mažiausia vidinė MPP pakuotė yra skirta ilgesniam nei vieno mėnesio gydymo kursui ir, vadovaujantis Taisyklių 99 punktu, jos negalima išardyti, – šiuo atveju gali būti atitinkamai išrašoma viena mažiausia kompensuojamojo vaistinio preparato vidinė pakuotė ar kompensuojamosios MPP mažiausia pakuotė.

78. Visos 3 formos (išimties atvejams) recepto blanko skiltys turi būti užpildytos įskaitomai ir tiksliai:

78.1. recepto viršuje skiltyje „Įstaiga, įmonė (spaudas)“ nurodomi ASPI pavadinimas, kodas, adresas, telefono ir (ar) fakso numeris. Taisyklių 44.4.2 papunktyje nustatytu atveju prie ASPI adreso nurodomas valstybės pavadinimas (Lietuvos Respublika), ASPI telefonas ir (ar) faksas nurodomi su tarptautiniu kodu, taip pat nurodomas ASPI elektroninio pašto adresas;

78.2. 1 punkte „Ligonis (asmens kodas)“ nurodomi paciento asmens kodas, išskyrus Taisyklių 44.4.3 punkte nustatytą atvejį (šiuo atveju jis nepildomas), skiltyje „(vardas, pavardė)“ nurodomi vardas (-ai), pavardė (-ės), 2 punkte „Adresas (miestas, rajonas, kaimas, gatvė, namo Nr., buto Nr.)“ – paciento adresas, išskyrus Taisyklių 44.4.3 papunktyje nustatytą atvejį (šiuo atveju nurodomas kompetentingosios institucijos numeris ir Europos sveikatos draudimo kortelės arba sertifikato, laikinai pakeičiančio Europos sveikatos draudimo kortelę, ar E formos pažymos numeris (tuo atveju, kai jis yra nurodytas), 3 punkte „Asmens dokumentas (pildoma, jei nėra asmens kodo)“ – paciento tapatybę patvirtinančio dokumento serija ir numeris (nurodomi, jei nenurodomas paciento kodas ir Taisyklių 44.4.3 papunktyje nustatytu atveju), 4 punkte „Teritorinės ligonių kasos ir gydymo įstaigos kodas“ vietoj Teritorinės ligonių kasos ir gydymo įstaigos kodo nurodomas AAGA ar SGAS kortelės numeris (iš viso iki septynių skaičių, esančių tarp pasvirųjų brūkšnelių), 5 punkte „Ligos kodas pagal TLK 10-AM“ – ligos ar kito sveikatos sutrikimo pagal TLK-10-AM kodas, 6 punkte „Kompensacijos rūšis (reikiamą skaitmenį apibraukti):“ – kompensacijos rūšis (apibraukiant reikiamą skaitmenį), jei kompensacijos rūšies kodas recepto formoje neišspausdintas, įrašomas kompensacijos rūšies kodas ranka ir tai patvirtinama sveikatos priežiūros specialisto parašu, į 7

punktą „Gydytojo numeris“ įklajuojamas gydytojo tapatybę patvirtinantis lipdukas, 8 punkte „Išrašymo data“ – recepto išrašymo data, 9 punkte „Galioja (įskaitant recepto išrašymo dieną)“ – iki kada receptas galioja (atsižvelgiant į šių Taisyklių 15 punkte nurodytus reikalavimus), recepto Rp. dalyje atitinkamai nurodoma Taisyklių 61–71 punktuose nustatyta informacija. Taisyklių 44.4.2 papunktyje nustatytu atveju 1 punkte „Ligonis (asmens kodas)“ papildomai nurodoma paciento gimimo data. 10 punkte „Gydytojo spaudas, parašas, telefonas“ nurodomas sveikatos priežiūros specialisto telefono numeris, prie jo turi būti nurodytas tarptautinis kodas (vietoj telefono numerio galima nurodyti fakso numerį su tarptautiniu kodu) bei elektroninio pašto adresas (jei jį turi) ir patvirtinama asmeniniu sveikatos priežiūros specialisto spaudu. Recepto blanko 11 punktą „(išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis)“, 12 punktą „Kompensuojamoji suma“, 13 punktą „Pacientas sumokėjo“ ir 14 punktą „Vaisto išdavimo data“ pildo farmacijos specialistas Taisyklių 129 punkte nustatyta tvarka.

79. Sveikatos priežiūros specialistas turi informuoti pacientą, kad vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios MPP Taisyklių 44.4.1 ir 44.4.3 papunkčiuose nustatytais atvejais pagal 3 formos (išimties atvejams) receptą gali būti parduodami tik TLK aptarnaujamoje teritorijoje, kurioje yra ASPI, išrašiusi šį receptą, arba ASPI, prie kurios yra prisirašęs apdraustasis.

80. Išrašant kompensuojamuosius vaistinius preparatus ar kompensujamąsias MPP apdraustajam, kuris planuoja juos įsigyti kitoje valstybėje, pacientui turi būti suteikta informacija apie tai, kad pagal 3 formos (išimties atvejams) receptą įsigijus kompensujamųjų vaistinių preparatų ar kompensujamųjų MPP kitoje ES valstybėje, prašymą dėl šio kompensujamojo vaistinio preparato ar kompensujamosios MPP įsigijimo išlaidų kompensavimo galima bus pateikti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2013 m. spalio 15 d. įsakymo Nr. V-957 „Dėl Tarptvalstybinės sveikatos priežiūros išlaidų kompensavimo tvarkos aprašo patvirtinimo“ nustatyta tvarka.

81. Draudžiama pasirašyti netinkamai užpildytus popierinius receptus.

82. Sveikatos priežiūros specialistas asmeniškai atsako už išrašytus ir parašu bei asmeniniu spaudu (ir) ar gydytojo tapatybę patvirtinančiu lipduku patvirtintus popierinės formos receptus.

83. Apie popieriniuose receptuose išrašytus vaistinius preparatus, kompensujamąsias 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 kompensujamosios MPP grupės ar prekės pavadinimą, kiekį, jos matmenis ir kitus duomenis, jei jų yra, naudojimo trukmę, 3 formos recepto ir 3 formos (išimties atvejams) 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 punkte nustatytu atveju.

IV SKYRIUS ELEKTRONINIŲ RECEPTŲ RAŠYMAS

84. Vieno vaistinio preparato, kompensujamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) skyrimo pagrindu gali būti išrašytas vienas elektroninis receptas.

85. Elektroninio recepto formoje turi būti nurodyti šie duomenys:

85.1. recepto išrašymo data (užpildoma automatiškai);

85.2. recepto numeris (užpildomas automatiškai);

85.3. duomenys apie ASPI (ASPI pavadinimas, juridinio asmens kodas, „Sveidra“ unikalus įstaigos identifikavimo kodas (toliau – įstaigos ID) (jei recepte išrašomi

kompensuojamieji vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP), veiklos vietos adresas (su valstybės pavadinimu), telefonas su tarptautiniu kodu, elektroninis paštas);

85.4. duomenys apie pacientą (paciento vardas (-ai), pavardė (-ės), ESI numeris, gimimo data, amžius, lytis; užsienio kodas ir kompetentingos institucijos numeris, jei pacientas neregistruotas Gyventojų ir užsieniečių registruose; gyvenamosios vietos adresas, telefono numeris, elektroninio pašto adresas, jei turi. Tais atvejais, kai pacientas gydomas anonimiškai, nurodomas tik paciento kodas);

85.5. duomenys apie sveikatos priežiūros specialistą (vardas (-ai), pavardė (-ės), asmeninio spaudo numeris, profesinė kvalifikacija, telefonas (su tarptautiniu kodu), elektroninio pašto adresas);

85.6. AAGA kortelės ar SGAS kortelės numeris, jei skiriamas kompensuojamasis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP;

85.7. kompensacijos rūšies kodas ir pavadinimas, jei skiriamas kompensuojamasis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP;

85.8. recepto įsigaliojimo data;

85.9. data, iki kurios receptas galioja;

85.10. recepto galiojimo dienų skaičius;

85.11. ligos ar kito sveikatos sutrikimo pagal TLK-10-AM kodas ir pavadinimas;

85.12. jei išrašomas vaistinis preparatas, išskyrus ektemporaluosius vaistinius preparatus, nurodoma:

85.12.1. žyma „kompensuojamasis“, jei išrašomas kompensuojamasis vaistinis preparatas;

85.12.2. žyma „GKK sprendimu“ Taisyklių 13 punkte ir 20.3 papunktyje nustatytais atvejais;

85.12.3. žyma „Psichotropinis vaistinis preparatas“, jei išrašomas psichotropinis vaistinis preparatas;

85.12.4. žyma „Ypatingas paskyrimas“ Taisyklių 27 punkte nustatytu atveju;

85.12.5. žyma „Vardinis vaistinis preparatas“, jei išrašomas vardinis vaistinis preparatas;

85.12.6. jei vaistiniai preparatai pacientui turi būti išduodami tam tikru periodiškumu, žyma „Ilgalaikiam gydymui“ ar „Gydymui tęsti“ ir išdavimų skaičius;

85.12.7. data, iki kurios galioja vardinio vaistinio preparato skyrimo pareiškimas, jei išrašomas vardinis vaistinis preparatas;

85.12.8. žyma, kad yra paciento sutikimas, jei išrašomas vardinis vaistinis preparatas ir yra rašytinis paciento sutikimas vartoti vardinį vaistinį preparatą;

85.12.9. ATC indekso 5 lygio kodas, jei skiriamas registruotas vaistinis preparatas;

85.12.10. bendrinis pavadinimas;

85.12.11. konkretus vaistinio preparato pavadinimas Taisyklių 20.1–20.3 papunkčiuose nustatytais atvejais;

85.12.12. stiprumas;

85.12.13. farmacinė forma;

85.12.14. vaistinio preparato dozuojamųjų kiekių ir dozuotės pavadinimas (pvz., tabletė, ampulė), arba pakuotė, pakuotės dydis ir pakuočių skaičius vadovaujantis Taisyklių 21 ir 22 punktais;

85.13. jei išrašomas ektemporalusis vaistinis preparatas, nurodoma:

85.13.1. žyma „Ekstemporalusis vaistinis preparatas“;

85.13.2. žyma „Kompensuojamasis“, jei išrašomas kompensuojamasis ektemporalusis vaistinis preparatas;

85.13.3. žyma „Psichotropinis vaistinis preparatas“, jei išrašomas psichotropinis ektemporalusis vaistinis preparatas;

85.13.4. žyma „Ypatingas paskyrimas“ Taisyklių 27 punkte nustatytu atveju;

85.13.5. žyma „GKK sprendimu“ Taisyklių 13 punkte ir 20.3 papunktyje nustatytais atvejais;

85.13.6. jei pacientui ektemporalijų vaistinių preparatų reikia skubiai, žyma „cito“ (skubiai) arba „statim“ (nedelsiant);

85.13.7. sudėtis, nurodant:

85.13.7.1. bendrinius veikliųjų ir pagalbinių medžiagų pavadinimus ir jų kiekius dozuotėje arba bendrinius veikliųjų medžiagų ir pagalbinių medžiagų pavadinimus ir jų kiekius, arba bendrinius veikliųjų ir pagalbinių medžiagų pavadinimus ir jų kiekius bendrame tūryje arba masėje, atsižvelgiant į paruošto vartoti ektemporaliojo vaistinio preparato farmacinę formą;

85.13.7.2. bendrinį pavadinimą, konkretų vaistinio preparato pavadinimą Taisyklių 20.1–20.3 papunkčiuose nustatytais atvejais, farmacinę formą, stiprumą ir dozuočių skaičių arba kiekį (g ar ml), jei į ektemporaliojo vaistinio preparato sudėtį įeina pramoniniu būdu pagamintas vaistinis preparatas;

85.13.8. ektemporaliojo vaistinio preparato kiekis (masė, tūris arba dozuočių skaičius), jei reikia;

85.13.9. gaminama iki tūrio / svorio;

85.13.10. gaminamo kiekio matas;

85.13.11. gaminimo metodas, jei reikia;

85.14. informacija apie vaistinio preparato vartojimą, jei išrašomas vaistinis preparatas, įskaitant ektemporalųjį vaistinį preparatą:

85.14.1. vartojimo būdas, pvz., vartoti į ausis, vartoti ant pažeistos vietos, leisti į odą ir t. t.;

85.14.2. vartojimo metodas, jei reikia;

85.14.3. vienkartinė dozė ir vienkartinės dozės forma;

85.14.4. vartojimo dažnumas, pvz., kiek kartų per dieną, kas kiek valandų ir pan., išskyrus Taisyklių 85.14.8 papunktyje nustatytą atvejį;

85.14.5. vartojimo laikas, pvz., prieš valgį, po valgio, išskyrus 85.14.8 papunktyje nustatytą atvejį;

85.14.6. paros dozė ir paros dozės pavadinimas, jei reikia;

85.14.7. gydymo kurso trukmė, jei išrašomi vaistiniai preparatai, kurių vartojimo dažnumas priklauso nuo ligos simptomų, arba odos farmacinių formų ar akių, ausų, nosies lašų;

85.14.8. jei vaistinio preparato vartojimo laikas ar dažnumas priklauso nuo simptomų ir nėra galimybių aiškiai nurodyti Taisyklių 85.14.4 ir 85.14.5 papunkčiuose nurodytos informacijos, sveikatos priežiūros specialistas pateikia papildomą informaciją dėl vaisto vartojimo. Šiuo atveju Taisyklių 85.14.4 ir 85.14.5 papunkčiuose nurodyta informacija gali būti nepateikiama;

85.15. jei išrašoma kompensuojamoji MPP:

85.15.1. žyma „kompensuojamoji“;

85.15.2. kompensuojamosios MPP grupės pavadinimas ir (ar) kompensuojamosios MPP pavadinimas, kaip nurodyta Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyne;

85.15.3. kompensuojamosios MPP aprašymas, jei reikia;

85.15.4. jei išrašomi lęšiai, nurodoma:

85.15.4.1. dešinės akies sfera;

85.15.4.2. dešinės akies cilindras;

85.15.4.3. dešinės akies ašis;

85.15.4.4. dešinės akies prizmė;

85.15.4.5. kairės akies sfera;

85.15.4.6. kairės akies cilindras;

85.15.4.7. kairės akies ašis;

85.15.4.8. kairės akies prizmė;

85.15.4.9. atstumas tarp vyzdžių centrų;

85.15.4.10. lęšių paskirtis;

85.15.5. kompensuojamosios MPP vienetų skaičius, vadovaujantis Taisyklių 32 punktu;

85.15.6. kompensuojamosios MPP naudojimo trukmė vadovaujantis Taisyklių 64.3 papunkčiu;

85.16. jei išrašoma medicinos priemonė (medicinos prietaisas), išskyrus kompensuojamąsias MPP:

85.16.1. medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pavadinimas;

85.16.2. medicinos priemonės (medicinos prietaiso) aprašymas, jei reikia;

85.16.3. jei išrašomi lęšiai, nurodoma:

85.16.3.1. dešinės akies sfera;

85.16.3.2. dešinės akies cilindras;

85.16.3.3. dešinės akies ašis;

85.16.3.4. dešinės akies prizmė;

85.16.3.5. kairės akies sfera;

85.16.3.6. kairės akies cilindras;

85.16.3.7. kairės akies ašis;

85.16.3.8. kairės akies prizmė;

85.16.3.9. atstumas tarp vyzdžių centrų;

85.16.3.10. lęšių paskirtis;

85.16.4. medicinos priemonės (medicinos prietaiso) naudojimo trukmė;

85.17. pastaba (-os) farmacijos specialistui, jei reikia;

85.18. pastaba (-os) pacientui, jei reikia.

86. Elektroniniai receptai netaisomi. Pastebėjus neteisingus duomenis po elektroninio recepto pasirašymo, jis panaikinamas, nurodant, dėl kokių priežasčių jis naikinamas, ir išrašomas naujas, išskyrus atvejus, kai pagal jį vaistai, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaisai) išduoti (parduoti).

87. Jeigu išrašytas elektroninis receptas su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ ar „Gydymui tęsti“, jis nustoja galioti, jeigu pacientas pirmą kartą neįsigyja jam paskirtų vaistų ar kompensuojamųjų MPP per pirmą mėnesį po recepto išrašymo arba kai vaistai, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaisai) yra išduodami paskutinį kartą atsižvelgiant į elektroniniame recepte nurodytus vaisto, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) išdavimo periodus.

88. Sveikatos priežiūros specialistas gali sustabdyti elektroninį receptą su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ ar „Gydymui tęsti“ galiojimą, jeigu pastebi, kad jame nurodyti neteisingi duomenys ar dėl medicininių priežasčių (tokiu atveju paciento medicinos dokumentuose turi būti pagrįsta, dėl kokių priežasčių recepto galiojimas buvo sustabdytas).

89. Sveikatos priežiūros specialistas, pacientui išrašęs elektroninį receptą su žyma „Ilgalaikiam gydymui“ ar „Gydymui tęsti“, turi jį informuoti, kad pirmą kartą išrašytus vaistinius preparatus ar kompensuojamąsias MPP įsigytų per mėnesį po recepto išrašymo.

90. Sveikatos priežiūros specialistas, turintis technines galimybes, pacientui pageidaujant gali atspausdinti pranešimą apie išrašytą elektroninį receptą.

V SKYRIUS

VAISTINIŲ PREPARATŲ, KOMPENSUOJAMŲJŲ MPP IR MEDICINOS PRIEMONIŲ (MEDICINOS PRIETAISŲ) IŠDAVIMO (PARDAVIMO) VAISTINĖSE BENDRIEJI REIKALAVIMAI

91. Vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP vaistinėje turi teisę išduoti (parduoti) tik farmacijos specialistas. Vaistininko padėjėjas (farmakotechnikas) šių Taisyklių nustatyta tvarka teikti farmacines paslaugas ir išduoti (parduoti) vaistinius preparatus turi teisę Farmacijos įstatymo nustatyta tvarka prižiūrimas vaistininko.

92. Jei receptas išrašytas laikantis Taisyklių, tačiau kyla neaiškumų dėl recepte išrašyto vaistinio preparato, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pavadinimo, vaistinio preparato stiprumo, dozuočių skaičiaus, vaistinių preparatų suderinamumo, ektemporaliojo vaistinio preparato veikliųjų medžiagų suderinamumo ir kt., farmacijos specialistas privalo juos išsiaiškinti su receptą išrašiusiu sveikatos priežiūros specialistu. To padaryti nepavykus, ar išduoti vaistinių preparatų, kompensuojamųjų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų), sprendžia vaistininkas. Jei vaistininko padėjėjui (farmakotechnikui) nepavyksta išsiaiškinti neaiškumų su receptą išrašiusiu sveikatos priežiūros specialistu, vaistininko padėjėjas (farmakotechnikas) dėl vaistinių preparatų, kompensuojamųjų MPP ir (ar) medicinos priemonių (medicinos prietaisų) išdavimo turi konsultuotis su jį prižiūrinčiu vaistininku.

93. Vaistiniai preparatai, išskyrus naikintinus, iš gyventojų atgal į vaistinę nepriimami ir į kitus vaistinius preparatus nekeičiami.

94. Vaikams iki 16 metų vaistai neišduodami (neparduodami). Vaikams iki 18 metų draudžiama išduoti (parduoti) vaistinių preparatų, kuriais piktnaudžiaujant gali išsivystyti priklausomybė ar toksikomanija: narkotinių ir psichotropinių vaistinių preparatų, vaistinių preparatų, turinčių narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių), etanolio ir jo tirpalų, klonidino, antidepresantų, antipsichotinių, antihistamininių vaistinių preparatų. Farmacijos specialistas turi teisę paprašyti, kad popierinį receptą pateikęs asmuo parodytų asmens tapatybę patvirtinantį dokumentą.

95. Nereceptiniai vaistiniai preparatai parduodami be recepto. Vienu kartu nereceptinių vaistinių preparatų galima parduoti ne ilgesniam kaip 1 mėnesio gydymo kursui, išskyrus tuos atvejus, kai vaistinio preparato mažiausia vidinė pakuotė yra skirta ilgesniam nei vieno mėnesio gydymo kursui ir jos negalima išardyti, atsižvelgiant į Taisyklių 99 punkto reikalavimus.

Vienu kartu nereceptinių vaistinių preparatų, turinčių pirmos kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių), galima parduoti ne daugiau negu vieną išorinę, jei jos nėra, vidinę pakuotę.

96. Tais atvejais, kai nereceptiniams vaistiniams preparatams yra išrašytas receptas, nereceptinis vaistinis preparatas parduodamas Taisyklių nustatyta tvarka.

97. Receptiniai vaistiniai preparatai išduodami (parduodami) tik:

97.1. pagal popierinį arba elektroninį receptą, išrašytą vadovaujantis Taisyklėmis;

97.2. pagal kitoje ES valstybėje ar ne ES valstybėje išrašytą receptą vadovaujantis Taisyklių 98.3 papunkčiu, 102 ir 103 punktais.

98. Parduodamas vaistinius preparatus pagal receptą:

98.1. farmacijos specialistas turi teisę išduoti (parduoti) tik recepte nurodyto bendrinio pavadinimo vaistinį preparatą;

98.2. jei vaistinėje nėra recepte nurodyto konkretaus pavadinimo vaistinio preparato, išrašyto vadovaujantis Taisyklių 20.1 papunkčiu, farmacijos specialistas, pacientui sutikus, turi teisę išduoti (parduoti) to paties bendrinio pavadinimo vaistinį preparatą kitu pavadinimu. Taisyklių 20.2 ir 20.3 papunkčiuose nustatytais atvejais, kai recepte šalia vaistinio preparato bendrinio pavadinimo yra nurodytas ir vaistinio preparato konkretus pavadinimas, farmacijos specialistas išduoda tik nurodyto konkretaus vaistinio preparato pavadinimo vaistinį preparatą;

98.3. jei kitoje ES valstybėje išrašytame recepte, dėl kuriame pateiktos informacijos nekyla neaiškumų, šalia bendrinio pavadinimo yra nurodytas ir vaistinio preparato konkretus pavadinimas, jei skiriamas biologinis vaistinis preparatas arba vaistinio preparato skyrimas konkrečiu vaistinio preparato pavadinimu yra papildomai pagrįstas, nurodžius, dėl kokių medicininių priežasčių skiriamas konkretus vaistinis preparatas, farmacijos specialistas parduoda tik nurodyto konkretaus vaistinio preparato pavadinimo vaistinį preparatą;

98.4. jei vaistinėje nėra recepte nurodyto stiprumo vaistinio preparato, farmacijos specialistas, pacientui sutikus, turi teisę išduoti (parduoti) to paties bendrinio pavadinimo kito stiprumo vaistinį

preparatą, nekeisdamas farmacinės formos, vienkartinės dozės bei vartojimo dažnumo. Išduodamas vaistinės medžiagos kiekis turi atitikti išrašytą vaistinės medžiagos kiekį. Išduodamo kompensuojamojo vaistinio preparato kompensuojamoji suma turi būti ne didesnė už recepte išrašyto vaistinio preparato kompensuojamąją sumą.

99. Jeigu recepte išrašyto vaistinio preparato dozuočių kiekis neatitinka vaistinio preparato kiekio, esančio išorinėje pakuotėje, ją leidžiama išardyti taip, kad ant vaistinėje paliekamos ir pacientui išduodamos vidinės pakuotės dalies būtų gamintojo žymos: vaistinio preparato pavadinimas, stiprumas, gamybos serija, gamintojas, tinkamumo vartoti terminas.

100. Išduodant vaistinį preparatą, vidinė vaistinio preparato pakuotė gali būti pakeičiama Geros vaistinių praktikos nuostatų, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. birželio 15 d. įsakymu Nr. V-494 „Dėl Geros vaistinių praktikos nuostatų patvirtinimo“ nustatyta tvarka. Šiuo atveju vaistinio preparato, kurio vidinė pakuotė pakeista, tinkamumo vartoti laikas nurodomas ne ilgesnis nei vaistinio preparato tinkamumo vartoti laikas ir laikas, iki kurio bus suvartota paskutinė vaistinio preparato dozė, atsižvelgiant į recepte nurodytą vienkartinę dozę ir jos vartojimo dažnumą.

101. Jei vadovaujantis Taisyklių 99 punktu nėra galimybių išduoti (parduoti) tikslų išrašytą vaistinio preparato dozuočių kiekį, leidžiama, pacientui sutikus, išduoti (parduoti) panašų į nurodytą recepte vaistinių preparatų kiekį. Tokiu atveju išduodamo vaistinio preparato kiekis negali būti daugiau kaip 10 proc. mažesnis, išskyrus Taisyklių 116 ir 145 punktuose nustatytus atvejus, ar daugiau kaip 30 proc. didesnis už recepte išrašytą vaistinio preparato kiekį.

102. Pagal kitoje ES valstybėje išrašytus receptus parduodami receptiniai vaistiniai preparatai, (išskyrus narkotinius vaistinius preparatus) ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai), jei nekyla neaiškumų dėl juose pateiktos informacijos ir jei recepte nurodyti bent šie duomenys: paciento vardas (-ai), pavardė (-ės) (parašyta žodžiais, netrumpinant), paciento gimimo data, recepto išrašymo data, receptą išrašiusio reglamentuojamos sveikatos priežiūros profesijos, nurodytos Lietuvos Respublikos reglamentuojamų profesinių kvalifikacijų pripažinimo įstatyme, atstovo, teisiškai įgalioto tą daryti valstybėje, kurioje išrašytas tas receptas, pavardė (-ės), vardas (-ai) (parašyta žodžiais, netrumpinant), profesinė kvalifikacija, elektroninio pašto adresas ir telefono arba fakso numeris (su tarptautiniais kodais), darbo adresas, įskaitant ir ES valstybės pavadinimą, jei išrašytas vaistinis preparatas – bendrinis pavadinimas ir, jei skiriamas biologinis vaistinis preparatas arba tai būtina dėl medicininių priežasčių, – konkretus vaistinio preparato pavadinimas, (jei konkretus pavadinimas buvo nurodytas dėl medicininių priežasčių, papildomai pagrįsta, dėl kokių konkrečių priežasčių jis buvo nurodytas), farmacinė forma, stiprumas, dozuočių kiekis arba pakuotė, jos dydis ir pakuočių skaičius, jei skiriama daugiau nei viena pakuotė, dozavimo režimas, jei išrašyta medicinos priemonė (medicinos prietaisas) – medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pavadinimas. Jei išrašyta medicinos priemonė (medicinos prietaisas), turi būti nurodyti jos matmenys ar kiti duomenys, jei jų yra. Receptas privalo būti pasirašytas.

103. Pagal ne ES valstybėje išrašytus receptus, jei nekyla neaiškumų dėl juose pateiktos informacijos, parduodami receptiniai vaistiniai preparatai, (išskyrus narkotinius ir psichotropinius vaistinius preparatus, vaistinius preparatus, įrašytus į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir ASPĮ, sąrašą, taip pat išskyrus ekstemporaliuosius vaistinius preparatus, jei į jų sudėtį įeina vaistinės medžiagos, įrašytos į Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos ir sveikatos priežiūros įstaigose, įmonėse, sąrašą, narkotinės ir (ar) psichotropinės medžiagos) ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai).

104. Farmacijos specialistas, išduodamas (parduodamas) vaistinį preparatą, turi informuoti gyventoją apie vaistinio preparato tinkamumo vartoti laiką. Vaistiniai preparatai turi būti išduodami (parduodami) tokio tinkamumo vartoti laiko, kad gyventojas, 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.

105. Farmacijos specialistas, parduodamas receptinį nekompensuojamąjį vaistinių preparatą, turi informuoti gyventoją apie to paties bendrinio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo vaistinių preparatų, esančių vaistinėje, kainas, pirmiausia pasiūlydamas pigiausią iš jų, išskyrus Taisyklių 20.2 ir 20.3 papunkčiuose nustatytus atvejus, kai kartu su bendrinio pavadinimu yra nurodytas ir vaistinio preparato konkretus pavadinimas. Jeigu bent vienas didmeninio platinimo licencijos turėtojas turi analogiškų vaistinių preparatų, kurių numatoma mažmeninė kaina būtų mažesnė nei turimų vaistinėje to paties bendrinio pavadinimo, farmacinės formos ir stiprumo vaistinių preparatų, apie tai farmacijos specialistas privalo informuoti gyventoją ir, jam pageidaujant, vaistinius preparatus užsakyti. Užsakyti vaistiniai preparatai pristatomi Taisyklių 109 punkte nustatytais terminais.

106. Išduodamas kompensuojamuosius vaistinius preparatus, farmacijos specialistas turi informuoti apdraustąjį apie į Kompensuojamųjų vaistinių preparatų kainyną įrašytų to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir tos pačios farmacinės formos vaistinių preparatų kainas bei nustatytas priemokas ir pasiūlyti jam pigiausią iš to paties bendrinio pavadinimo, stiprumo ir farmacinės formos vaistinių preparatų, už kuriuos priemoka mažiausia, išskyrus Taisyklių 20.2 ir 20.3 papunkčiuose nustatytus atvejus, kai kartu su kompensuojamojo vaistinio preparato bendrinio pavadinimu yra nurodytas ir vaistinio preparato konkretus pavadinimas.

107. Išduodamas kompensuojamąsias MPP, farmacijos specialistas turi informuoti apdraustąjį apie kompensuojamųjų MPP, įrašytų į tą pačią Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyno medicinos pagalbos priemonių grupę, kainas bei nustatytas priemokas ir pasiūlyti jam pigiausią kompensuojamąjį MPP, už kurią priemoka mažiausia.

108. Vaistinė, pasirašiusi sutartį su TLK, privalo turėti kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų MPP, nurodytų Valstybinės ligonių kasos direktoriaus patvirtintame Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių sąraše. Šiuos kompensuojamuosius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP vaistinė išduoda (parduoda) gyventojams vadovaudamasi Valstybinės ligonių kasos direktoriaus patvirtintu Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašu.

109. Jei gyventojas kreipimosi metu vaistinėje nėra reikiamo vaistinio preparato, tačiau ji vaistinė turi teisę įsigyti ir jį turi bent vienas didmeninio platinimo licencijos turėtojas, arba gyventojas kreipimosi metu vaistinėje nėra reikiamos kompensuojamosios MPP, tačiau ją turi didmeninio platinimo įmonė, farmacijos specialistas turi pasiūlyti šį vaistinių preparatą ar kompensuojamąjį MPP užsakyti. Užsakant nekompensuojamąjį vaistinių preparatą, vaistinė turi teisę prašyti gyventoją sumokėti avansinę įmoką, kuri negali būti didesnė kaip 30 proc. apytikrės vaistinio preparato kainos. Avansinės įmokos mokėti nereikia, kai užsakomas kompensuojamasis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP. Užsakyti vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP miestuose turi būti pristatomi per 2 darbo dienas, miesteliuose ir kaimuose – per 4 darbo dienas nuo gyventoją kreipimosi į vaistinę dėl vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP išdavimo.

110. Jei užsakomas receptinis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP, popierinis receptas užregistruojamas vaistinėje. Ant popierinio recepto dedamas spaudas „Vaistai užsakyti“, nurodomas vaistinės pavadinimas ir užsakymo data. Jei užsakomas vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP pagal elektroninį receptą, farmacijos specialistas elektroninį receptą pažymi žyma „Vaistai užsakyti“ ir toks elektroninis receptas yra rezervuojamas. Farmacijos specialistas rezervuodamas elektroninį receptą nurodo vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP pristatymo į vaistinę datą. Jeigu vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP pristatymo data yra vėlesnė, negu recepto galiojimo data, receptas laikomas galiojančiu iki vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP pristatymo į vaistinę datos, tačiau ne ilgesnį laiką nei Taisyklių 109 punkte nustatyti vaistinių preparatų pristatymo terminai. Jei, užsakius vaistinius preparatus ar

kompensuojamąsias MPP, paskutinė recepto galiojimo diena yra poilsio ar švenčių diena, recepto galiojimo pabaigos diena laikoma po jos einanti darbo diena.

111. Draudžiama kitai vaistinei išduoti (parduoti) vaistinius preparatus ar kompensuojamąsias MPP, jei popierinis receptas yra pažymėtas spaudu „Vaistai užsakyti“ ir nurodytas vaistinės pavadinimas bei užsakymo data arba elektroninis receptas yra rezervuotas.

112. Neprasidėjus ar pasibaigus recepto galiojimo laikui, vaistiniai preparatai, kompensuojamosios MPP ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai) neišduodami (neparduodami).

113. Vaistiniai preparatai pagal receptus su žyma „Vardinis vaistinis preparatas“ parduodami (išduodami) vadovaujantis Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. gegužės 9 d. įsakymu Nr. V-374 „Dėl Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo taisyklių patvirtinimo“, nustatyta tvarka.

114. Pirminės sveikatos priežiūros įstaigose, per kurias Gyventojų aprūpinimo vaistiniais preparatais per kaimo vietovėse esančias pirminės sveikatos priežiūros įstaigas taisyklių, patvirtintų Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2007 m. rugpjūčio 8 d. nutarimu Nr. 805 „Dėl Gyventojų aprūpinimo vaistiniais preparatais per kaimo vietovėse esančias pirminės sveikatos priežiūros įstaigas taisyklių patvirtinimo“, nustatyta tvarka vykdomas kaimo gyventojų aprūpinimas vaistiniais preparatais, kompensuojamieji vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios MPP išduodami vadovaujantis Taisyklėmis, tačiau Taisyklių 98.2 ir 98.4 papunkčiuose bei 100 punkte nustatytais atvejais kompensuojamuosius vaistinius preparatus gali išduoti tik vaistininkas.

VI SKYRIUS

VAISTINIŲ PREPARATŲ, MEDICINOS PRIEMONIŲ (MEDICINOS PRIETAISŲ) IR KOMPENSUOJAMŲJŲ MPP IŠDAVIMAS (PARDAVIMAS) VAISTINĖSE PAGAL POPIERINIUS RECEPTUS

115. Pardavus vaistinius preparatus pagal popierinį 1 formos receptą, 1 formos recepto blanko skiltyje „Kaina“ nurodoma faktiškai parduoto vaistinio preparato kiekio kaina, dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (veiklos vietos) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) konkretus vaistinio preparato pavadinimas, farmacinė forma, stiprumas bei dozuočių kiekis ar pakuotės dydis ir pakuočių skaičius, jei išduodama daugiau nei viena pakuotė, vaistinių preparatų išdavimo (pardavimo) data. Jei šiems įrašams nustatytoje vietoje trūksta vietos, jie gali būti daromi kitoje popierinio recepto blanko pusėje. Įrašai popieriniame recepte gali būti daromi ranka arba spausdintuvu. Taip pat dedamas vaistinių preparatų pardavusio farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir parašas.

116. Pacientui pageidaujant ir jei yra galimybė nepažeidžiant Taisyklių 99 punkte nustatytų reikalavimų parduoti paciento pageidaujamą vaistinio preparato kiekį, vaistiniai preparatai, kurių popieriniai 1 formos receptai vadovaujantis Taisyklių 135 punktu nepaliekami saugoti vaistinėje, pagal popierinį 1 formos receptą, gali būti parduodami dalimis.

Receptinis vaistinis preparatas, kurio popierinis 1 formos receptas vadovaujantis Taisyklių 135 punktu turi būti paliekamas saugoti vaistinėje, gali būti parduodamas dalimis, tik jei vaistinė turi galimybę pasilikti saugoti recepto kopiją (popierinę arba saugomą kompiuterinėje laikmenoje). Recepte, pagal kurį buvo parduota dalis recepte išrašyto receptinio vaistinio preparato kiekio, ir jo kopijoje turi būti nurodyta Taisyklių 115 punkte nustatyta informacija.

Recepto originalas, kuriame taip pat nurodyta Taisyklių 115 punkte nustatyta informacija, turi būti atiduodamas pacientui.

117. Išdavus (pardavus) vaistinių preparatų pagal popierinį 1 formos receptą su žyma „Ilgalaikiam gydymui“, receptas grąžinamas asmeniui, o recepto blanko skiltyje „Vaistinės spaudas „Vaistai išduoti ... vaistinėje“ (vaistinės, jos filialo pavadinimas, duomenys apie faktiškai išduotą

(parduotą) vaistą (vaisto prekinis pavadinimas, stiprumas bei dozuočių kiekis) vaistų išdavimo (pardavimo) data, vaistą išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto spaudas ir parašas“ dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (veiklos vietos) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) konkretus vaistinio preparato pavadinimas, farmacinė forma, stiprumas bei dozuočių kiekis ar pakuotė ir pakuočių skaičius, jei parduodama daugiau nei viena pakuotė, vadovaujantis Taisyklių 99 ir 101 punktais, vaistinių preparatų išdavimo (pardavimo) data, dedamas vaistinių preparatų išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir parašas. Jei šiems įrašams nustatytoje vietoje trūksta vietos, jie gali būti daromi kitoje popierinio recepto blanko pusėje. Vaistinius preparatus pakartotinai galima išduoti (parduoti) ne dažniau, negu nurodyta recepte, ir tik pagal galiojančią receptą.

118. Pardavus vaistinius preparatus pagal popierinį 2 formos receptą, kitoje recepto blanko pusėje nurodoma faktiškai parduoto vaistinio preparato kiekio kaina, dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (veiklos vietos) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) konkretaus vaistinio preparato pavadinimas, farmacinė forma, stiprumas bei dozuočių kiekis ar pakuotė ir pakuočių skaičius, jei, vadovaujantis Taisyklių 99 ir 101 punktais, parduodama daugiau nei viena pakuotė, vaistinių preparatų ar išdavimo (pardavimo) data. Įrašai recepte gali būti daromi ranka arba spausdintuvu. Taip pat dedamas vaistinių preparatų pardavusio farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir parašas.

119. Išduodant vaistinius preparatus pagal kitoje valstybėje išrašytą receptą nustatytoje popierinio recepto blanko vietoje ar kitoje recepto blanko pusėje nurodomos vaistinių preparatų kainos, dedamas spaudas „Vaistai išduoti vaistinėje“, nurodomas vaistinės (veiklos vietos) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) vaistinio preparato konkretus vaistinio preparato pavadinimas, farmacinė forma, stiprumas bei dozuočių kiekis ar pakuotė ir pakuočių skaičius, jei, vadovaujantis Taisyklių 99 ir 101 punktais, parduodama daugiau nei viena pakuotė, vaistinių preparatų ar išdavimo (pardavimo) data. Įrašai recepte gali būti daromi ranka arba spausdintuvu. Taip pat dedamas vaistinių preparatų pardavusio farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir parašas.

120. Jeigu vaistinės kasos čekyje yra nurodyta vaistinio preparato kaina, vaistinės (veiklos vietos) pavadinimas, faktiškai išduoto (parduoto) vaistinio preparato konkretus vaistinio preparato pavadinimas, farmacinė forma, stiprumas, dozuočių kiekis ar pakuotė ir pakuočių skaičius, jei parduota daugiau nei viena pakuotė, bei vaistinių preparatų, išdavimo (pardavimo) data, vietoj spaudos „Vaistai išduoti ... vaistinėje“ ir atitinkamai Taisyklių 115, 117–119 punktuose nurodytų įrašų recepte šiems įrašams numatytose vietose arba kitoje popierinio recepto blanko pusėje gali būti priklijuojami arba prisegami kasos čekiai bei dedamas vaistinių preparatų išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir parašas, pažymint ir čekį, ir recepto blanką.

121. Parduodant MPP ar medicinos priemones (prietaisus) pagal kitoje valstybėje išrašytą receptą ar pagal popierinį 1 formos receptą, nustatytoje popierinio recepto blanko vietoje arba kitoje recepto blanko pusėje nurodomos MPP ar medicinos priemonių (prietaisų) kainos, vaistinės (veiklos vietos) pavadinimas, faktiškai parduoto MPP ar medicinos priemonės (prietaiso) pavadinimas bei kiekis, pardavimo data. Įrašai recepte gali būti daromi ranka arba spausdintuvu. Taip pat dedamas MPP ar medicinos priemonę (prietaisą) išdavusio (pardavusio) farmacijos specialisto asmeninis spaudas, jei jį turi, ir parašas. Jeigu vaistinės kasos čekyje yra nurodyta MPP ar medicinos priemonės (prietaiso) kaina, vaistinės (veiklos vietos) pavadinimas, faktiškai parduoto MPP ar medicinos priemonės (prietaiso) pavadinimas ir kiekis bei pardavimo data, popieriniame recepte šiai informacijai numatytose vietose gali būti priklijuojami arba prisegami kasos čekiai bei dedamas MPP ar medicinos priemonę (prietaisą) pardavusio specialisto asmeninis spaudas, jei jį turi, ir parašas, pažymint ir čekį, ir recepto blanką.

122. Išduoti kompensuojamųjų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų MPP galima tik asmeniui, kuris kartu su popieriniu receptu pateikia apdraustojo, kuriam išrašytas popierinis receptas, asmens tapatybę patvirtinantį dokumentą arba socialinio draudimo pažymėjimą, arba

Europos sveikatos draudimo kortelę, kurios galiojimas yra nepasibaigęs. Išduodant kompensuojamuosius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP ES šalių narių piliečiams, šie turi pateikti asmens tapatybę patvirtinantį dokumentą bei Europos sveikatos draudimo kortelę ar ją laikinai pakeičiantį ES šalies narės piliečio sertifikatą arba E formos pažymą, kurių galiojimas yra nepasibaigęs.

123. Pagal popierinį receptą išduodant kompensuojamųjų vaistinių preparatų ar kompensuojamųjų MPP, skirtų vaikams, turi būti pateiktas vaiko asmens tapatybę patvirtinantis dokumentas arba gimimo liudijimas, arba Europos sveikatos draudimo kortelė, kurių galiojimas yra nepasibaigęs.

124. Išduodamas kompensuojamuosius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP pagal popierinį 3 formos receptą farmacijos specialistas užpildo popierinio 3 formos recepto blanko 10–16 punktus: 10 punkte „išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis“ nurodo faktiškai išduoto kompensuojamojo vaistinio preparato konkretų vaistinio preparato pavadinimą, farmacinę formą, stiprumą, dozuočių kiekį ar pakuotę ir pakuočių skaičių, jei parduota daugiau nei viena pakuotė, ar kompensuojamosios MPP pavadinimą bei vienetų kiekį, 11 punkte „Vaisto pakanka iki“ – datą, iki kurios pakaks išduoto kompensuojamojo vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP (t. y. nurodoma paskutinė diena, kai suvartojama visa kompensuojamojo vaistinio preparato paros dozė, ar laikas, iki kurio turi užtekti išduotų kompensuojamųjų MPP), jeigu ją (ji) galima apskaičiuoti (skaičiuojama nuo vaistinio preparato ar kompensuojamosios MPP išdavimo vaistinėje dienos, kuri negali būti ankstesnė kaip gydymo kurso pabaigos diena, pridėdant 5 dienas prie nurodytos recepto įsigaliojimo dienos), 12 punkte „Mažmeninė kaina“ – galutinę išduoto kompensuojamojo vaistinio preparato ir kompensuojamosios MPP pardavimo vaistinėje kainą (pritaikius jai visas galimas nuolaidas), nuo kurios skaičiuojamas pridėtinės vertės mokestis, 13 punkte „Paciento sumokėta suma“ – paciento sumokėtą priemoną, 14 punkte „Kompensuojamoji suma“ – kompensuojamąją sumą, 15 punkte „Vaisto išdavimo data“ – išdavimo datą. Ties 16 punktu „Vaistinės spaudas, vaistus išdavusio asmens vardas, pavardė, parašas“ dedami vaistinės spaudas ir kompensuojamuosius vaistinius preparatus ar kompensuojamąsias MPP išdavusio farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir pasirašoma. Spaudais ir parašais tvirtinami abu tuo pačiu eilės numeriu pažymėti recepto blanko egzemplioriai. Pirmasis recepto blanko egzempliorius lieka vaistinėje, antrasis – kompensuojamųjų vaistų pase. Įrašai recepte gali būti daromi ranka ar spausdintuvu.

125. Pagal popierinius 3 formos receptus „Gydymui tęsti“ kompensuojamieji vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP išduodamos vadovaujantis pirmame popierinio 3 formos recepto Rp. dalyje nurodyta informacija. Farmacijos specialistas turi patikrinti prieš jį išrašyto popierinio 3 formos recepto 11 punkte „Vaisto pakanka iki“ nurodytą datą, atsižvelgdamas į šių Taisyklių 73 punkte nurodytą recepto „Gydymui tęsti“ galiojimą, ir įrašyti reikiamas datas kito popierinio 3 formos recepto su žyma „Gydymui tęsti“ 5 punkte „Galioja nuo iki“ ir 11 punkte „Vaisto pakanka iki“.

126. Pagal popierinius 3 formos receptus su žyma „Gydymui tęsti“ kompensuojamieji vaistiniai preparatai ir (ar) kompensuojamosios MPP gali būti išduodami tik tuo atveju, jeigu nepasibaigęs šių receptų galiojimo laikas, kuris apskaičiuojamas atsižvelgiant į šių Taisyklių 73 punkto reikalavimus.

127. Pagal vieną popierinį 3 formos receptą su žyma „Gydymui tęsti“ gali būti išduodamas ne didesnis negu recepte nurodytas vaistinio preparato kiekis, išskyrus šių Taisyklių 101 punkte nustatytą atvejį.

128. Jeigu receptų apskaita vaistinėje kompiuterizuota, įrašai gali būti daromi spausdintuvu kitoje popierinio 3 formos recepto blanko pusėje ant abiejų tos pačios serijos ir tuo pačiu eilės numeriu pažymėtų popierinių recepto blanko egzempliorių. Vietoj įrašų spausdintuvu gali būti klijuojami lipdukai arba lapeliai, kuriuose įrašyta popierinio 3 formos recepto blanko 10 punkte

„išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis“, 11 punkte „Vaisto pakanka iki“, 12 punkte „Mažmeninė kaina“, 13 punkte „Paciento sumokėta suma“, 14 punkte „Kompensuojamoji suma“, 15 punkte „Vaisto išdavimo data“ privaloma nurodyti informacija, ir dedamas vaistinės spaudas, pažymint ir lipduką (lapelį), ir recepto blanką. Jeigu kompensuojamųjų vaistų pase liekančio popierinio 3 formos recepto blanko antrame egzemplioriuje nėra galimybių įrašus padaryti spausdintuvu, įrašai jame gali būti daromi ranka. Vietoj įrašų ranka popierinio 3 formos recepto blanko antrojo egzemplioriaus kitoje pusėje gali būti priklijuojami kasos čekiai, jei juose yra popierinio 3 formos recepto blanko 10 punkte „išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis“, 11 punkte „Vaisto pakanka iki“, 12 punkte „Mažmeninė kaina“, 13 punkte „Paciento sumokėta suma“, 14 punkte „Kompensuojamoji suma“ ir 15 punkte „Vaisto išdavimo data“ privaloma nurodyti informacija.

129. Išduodamas kompensuojamuosius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP pagal popierinius 3 formos (išimties atvejams) receptus farmacijos specialistas užpildo popierinio 3 formos (išimties atvejams) recepto blanko 11–14 punktus: 11 punkte „(išduoto vaisto pavadinimas ir kiekis)“ nurodo faktiškai išduoto vaistinio preparato konkretų vaistinio preparato pavadinimą, farmacinę formą, stiprumą, dozuočių kiekį ar pakuotę ir pakuočių skaičių, jei parduota daugiau nei viena pakuotė, ar kompensuojamosios MPP pavadinimą bei vienetų kiekį ir galutinę išduoto kompensuojamojo vaistinio preparato ir kompensuojamosios MPP pardavimo vaistinėje kainą (pritaikius jai visas galimas nuolaidas), nuo kurios skaičiuojamas pridėtinės vertės mokestis, 12 punkte „Kompensuojamoji suma“ – kompensuojamąją sumą; 13 punkte „Pacientas sumokėjo“ – paciento sumokėtą priemonę, 14 punkte „Vaisto išdavimo data“ – išdavimo datą. Ties 14 punktu „Vaisto išdavimo data“ dedami vaistinės spaudas ir vaistinius preparatus išdavusio farmacijos specialisto asmeninis spaudas ir pasirašoma.

130. Per mėnesį sukaupiti 3 formos receptai (išimties atvejams), pagal kuriuos apdraustiesiems ar kitų ES šalių narių piliečiams buvo išduoti kompensuojamieji vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios MPP, pateikiami TLK sutartyje su TLK numatytais sąlygomis ir terminais. Taip pat teikiama ataskaita (elektroniniu būdu) apie ES šalių narių piliečiams per mėnesį išduotus vaistinius preparatus ir MPP, kurioje nurodoma kiekvieno paciento vardas, pavardė, kiekvieno recepto serija ir numeris bei kiti duomenys, nurodyti Europos Sąjungos šalių narių piliečiams Lietuvoje suteiktų privalomojo sveikatos draudimo paslaugų išlaidų kompensavimo tvarkoje, patvirtintoje Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2004 m. balandžio 8 d. įsakymu Nr. V-205 „Dėl Europos Sąjungos šalių narių piliečiams Lietuvoje suteiktų privalomojo sveikatos draudimo paslaugų išlaidų kompensavimo tvarkos patvirtinimo“.

131. Taisyklių 44.4.1 ir 44.4.3 papunkčiuose nustatytais atvejais vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios MPP gali būti parduodami pagal popierinį 3 formos (išimties atvejams) receptą tik TLK aptarnaujamoje teritorijoje, kurioje yra ASPĮ, išrašiusi šį receptą arba prie kurios yra prisirašęs apdraustasis.

132. Farmacijos specialisto popierinio recepto blanke ranka daromi įrašai gali būti taisomi taip: klaidingas tekstas ar skaičiai perbraukiami taip, kad juos būtų galima perskaityti, ir visuose egzemplioriuose (dalyse) įrašomas teisingas tekstas. Šalia ištaisyto teksto ar skaičiaus turi būti taisyamą atlikusio farmacijos specialisto parašas ir taisyimo data.

133. Vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios MPP pirminės sveikatos priežiūros įstaigose, per kurias Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2007 m. rugpjūčio 8 d. nutarimo Nr. 805 „Dėl Gyventojų aprūpinimo vaistiniais preparatais per kaimo vietovėse esančias pirminės sveikatos priežiūros įstaigas taisyklių patvirtinimo“ nustatyta tvarka kaimų gyventojai aprūpinami vaistiniais preparatais, išduodami (parduodami) vadovaujantis šiomis Taisyklėmis. Išdavus (pardavus) vaistinius preparatus ar kompensuojamąsias MPP, tam skirtoje vietoje ar kitoje popierinio recepto pusėje dedamas spaudas „Vaistai išduoti..... vaistinėje per.....“. Nurodoma vaistinės, išduodančios (parduodančios) vaistinius preparatus ar kompensuojamąsias MPP per pirminės sveikatos priežiūros įstaigą, ir pirminės sveikatos priežiūros įstaigos pavadinimai, faktiškai išduoto vaistinio preparato

konkretus vaistinio preparato pavadinimas, stiprumas bei dozuočių kiekis ar faktiškai išduotos kompensuojamosios MPP pavadinimas bei vienetų kiekis, vaistinių preparatų ar kompensuojamosios MPP išdavimo (pardavimo) data, dedami vaistinių preparatų ar kompensuojamąją MPP išdavusio (pardavusio) sveikatos priežiūros specialisto ir už kaimo gyventojų aprūpinimą vaistiniais preparatais ir kompensuojamosiomis MPP atsakingo vaistininko asmeniniai spaudai bei jų parašai. Popieriniai receptai paliekami pirminės sveikatos priežiūros įstaigoje ir perduodami vaistinei, aprūpinančiai gyventojus per šią įstaigą.

134. Farmacijos specialistas, išdavęs kompensuojamąją vaistinį preparatą arba kompensuojamąją MPP pagal popierinį 3 formos ar popierinį 3 formos (išimties atvejams) receptą, privalo ne vėliau kaip per sutartyje su TLK nustatytą laiką ir sutartyje nustatytais sąlygomis ir tvarka pateikti „Sveidra“ pagal Kompensuojamųjų vaistinių preparatų receptų duomenų apsikeitimo protokolą duomenis apie išduotus kompensuojamuosius vaistinius preparatus ir kompensuojamąsias MPP.

135. Popieriniai receptai vaistinėje saugomi:

135.1. 3 metus:

135.1.1. 3 formos receptai, pagal kuriuos išduoti kompensuojamieji vaistiniai preparatai ir kompensuojamosios MPP, išskyrus popierinius 3 formos (išimties atvejams) receptus;

135.1.2. 2 formos receptai, pagal kuriuos parduoti narkotiniai vaistiniai preparatai;

135.2. 1 metus – 1 formos receptai, kitų valstybių receptai ar Taisyklių 116 punkte nustatytu atveju popierinių receptų kopijos (popierinės arba saugomos kompiuterinėje laikmenoje) pagal kuriuos išduoti:

135.2.1. vaistiniai preparatai, įrašyti į sveikatos apsaugos ministro patvirtintą Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir asmens sveikatos priežiūros įstaigose, sąrašą;

135.2.2. eksterporalieji vaistiniai preparatai, į kurių sudėtį įeina vaistinės medžiagos, įrašytos į sveikatos apsaugos ministro patvirtintą Vaistų ir vaistinių medžiagų, kiekybiškai apskaitomų farmacijos įmonėse, įstaigose ir asmens sveikatos priežiūros įstaigose, sąrašą (išskyrus narkotinių vaistų);

135.2.3. psichotropiniai vaistiniai preparatai;

135.2.4. receptiniai vaistiniai preparatai, turintys pirmos kategorijos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių);

135.2.5. vardiniai vaistiniai preparatai;

135.2.6. vaistiniai preparatai, kurių sudėtyje yra viena veiklioji medžiaga – chloramfenikolis, ir kurių farmacinė forma yra akių lašai;

135.2.7. antiinfekciniai vaistiniai preparatai, sisteminiam vartojimui grupuojami J grupėje pagal ATC indekso pirmąjį kodo lygį;

135.2.8. antidepresantai, grupuojami N06A pogrupyje pagal ATC indekso trečiąjį kodo lygį;

135.2.9. antipsichoziniai vaistiniai preparatai, grupuojami N05A pogrupyje pagal ATC indekso trečiąjį kodo lygį;

135.3. 1 mėnesį – 1 formos receptai, kitų valstybių receptai ar Taisyklių 116 punkte nustatytu atveju popierinių receptų kopijos (popierinės arba saugomos kompiuterinėje laikmenoje), pagal kuriuos išduoti:

135.3.1 vartojami per burną vaistiniai preparatai, kurių sudėtyje yra difenhidramino;

135.3.2. receptiniai vaistiniai preparatai, išduoti per pirminės sveikatos priežiūros įstaigas, nenurodyti Taisyklių 135.1 ir 135.2 papunkčiuose;

135.3.3. antibiotikai ir receptiniai chemoterapiniai vaistiniai preparatai, skirti dermatologiniam vartojimui, grupuojami D06 pogrupyje pagal ATC indekso antrąjį kodo lygį.

136. Popierinių receptų saugojimo vaistinėje laikas skaičiuojamas, neskaitant einamojo mėnesio ar einamųjų metų. Pasibaigus saugojimo terminui, popieriniai receptai sunaikinami atsižvelgiant į sveikatos apsaugos ministro patvirtintą Receptų sunaikinimo tvarką.

VII SKYRIUS

VAISTINIŲ PREPARATŲ, MEDICINOS PRIEMONIŲ (MEDICINOS PRIETAISŲ) IR KOMPENSUOJAMŲJŲ MPP IŠDAVIMAS (PARDAVIMAS) VAISTINĖSE PAGAL ELEKTRONINIUS RECEPTUS

137. Vaistinės gali išduoti (parduoti) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias MPP pagal elektroninius receptus tik pasirašiusios duomenų teikimo sutartis su pagrindiniu ESPBI IS tvarkytoju.

138. Pacientas arba paciento atstovas, atvykęs į vaistinę įsigyti vaistinio preparato, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pagal elektroninį receptą, privalo pateikti farmacijos specialistui asmens tapatybę patvirtinantį dokumentą.

139. Farmacijos specialistas, parduodamas (išduodamas) vaistinį preparatą, kompensuojamąją MPP ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą) pagal elektroninį receptą, naudodamasis ESPBI IS e. sveikatos portalu arba vaistinės informacine sistema turi parengti išdavimo (pardavimo) dokumentą, kuriame turi būti nurodyta Taisyklių 144 punkte nustatyta informacija.

140. Vaistinė, naudojanti savo informacinę sistemą išdavimo (pardavimo) dokumentui parengti, užtikrina įvedamų Taisyklių 144 punktuose nurodytų duomenų autentiškumą ir galimybę nustatyti juos sukūrusį farmacijos specialistą.

141. Vaistinėse vaistiniai preparatai, kompensuojamosios MPP ir medicinos priemonės (medicinos prietaisai) pagal elektroninius receptus gali būti išduodami (parduodami) tik pacientui, kuriam išrašytas receptas, arba paciento atstovui.

142. Pacientas arba paciento atstovas nurodo, pagal kurį išrašytą elektroninį receptą jis pageidauja įsigyti vaistinį preparatą, kompensuojamąją MPP ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą).

143. Farmacijos specialistas, gavęs prieigą prie paciento elektroninio recepto, turi teisę:

143.1. išduoti vaistinius preparatus, kompensuojamąsias MPP ar medicinos priemones (medicinos prietaisus) pagal elektroninį receptą ir suformuoti išdavimo (pardavimo) dokumentą;

143.2. sustabdyti elektroninio recepto galiojimą Taisyklių 149 punkte nustatytu atveju;

143.3. rezervuoti elektroninį receptą Taisyklių 110 punkte nustatytu atveju.

144. Išdavimo (pardavimo) dokumente turi būti nurodyta:

144.1. išdavimo (pardavimo) dokumento parengimo data (užpildoma automatiškai);

144.2. išdavimo (pardavimo) dokumento numeris (užpildomas automatiškai);

144.3 duomenys apie pacientą (paciento vardas (-ai), pavardė (-ės), ESI numeris, gimimo data, amžius, lytis; užsieniečio kodas ir kompetentingos institucijos numeris, jei pacientas neregistruotas Gyventojų ir užsieniečių registruose; gyvenamosios vietos adresas, telefono numeris, elektroninis pašto adresas, jei turi. Tais atvejais, kai pacientas gydomas anonimiškai, nurodomas tik paciento kodas);

144.4. duomenys apie vaistinę, jei vaistiniai preparatai, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaisai) išduodami vaistinės veiklos vietoje (pavadinimas, juridinio asmens kodas, įstaigos ID (jei išduodami kompensuojamieji vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP), adresas, telefono ir (ar) fakso numeriai, elektroninio pašto adresas);

144.5. duomenys apie farmacijos specialistą (vardas (-ai), pavardė (-ės), asmeninio spaudo numeris, profesinė kvalifikacija);

144.6. elektroninio recepto, pagal kurį išduotas vaistinis preparatas, kompensuojamoji MPP ar medicinos priemonė (medicinos prietaisas), numeris;

144.7. jei išduodamas vaistinis preparatas, išskyrus ektemporaliuosius vaistinius preparatus, nurodoma:

144.7.1. ATC indekso 5 lygio kodas, jei išduodamas registruotas vaistinis preparatas;

144.7.2. vaistinio preparato nacionalinis pakuotės identifikatoriaus numeris;

144.7.3. bendrinis pavadinimas;

144.7.4. konkretus vaistinio preparato pavadinimas;

144.7.5. stiprumas;

144.7.6. farmacinė forma;

144.7.7. vaistinio preparato dozuočių kiekis ir dozuočių pavadinimas (pvz., tabletė, ampulė) arba pakuotė, pakuotės dydis ir pakuočių skaičius;

144.8. jei išduodamas ektemporalusis vaistinis preparatas, nurodoma:

144.8.1. sudėtis, nurodant:

144.8.1.1. bendrinius veikliųjų ir pagalbinių medžiagų pavadinimus ir jų kiekius dozuočiame arba bendrinius veikliųjų medžiagų ir pagalbinių medžiagų pavadinimus ir jų kiekius, arba bendrinius veikliųjų ir pagalbinių medžiagų pavadinimus ir jų kiekius bendrame tūryje arba masėje, atsižvelgiant į paruošto vartoti ektemporaliojo vaistinio preparato farmacinę formą;

144.8.1.2. vaistinio preparato bendrinį pavadinimą, konkretų vaistinio preparato pavadinimą, farmacinę formą, stiprumą ir dozuočių skaičių arba kiekį (g ar ml), jei į ektemporaliojo vaistinio preparato sudėtį įeina pramoniniu būdu pagamintas vaistinis preparatas;

144.8.2. ektemporaliojo vaistinio preparato kiekis (svoris, tūris arba dozuočių skaičius), jei reikia;

144.8.3. gaminamo ektemporaliojo vaistinio preparato kiekis (tūris, svoris);

144.8.4. gaminamo ektemporaliojo vaistinio preparato kiekio matas (pvz. ml, g);

144.8.5. gaminimo metodas, jei reikia;

144.9. informacija apie vaistinio preparato vartojimą, jei išduodamas vaistinis preparatas, įskaitant ir ektemporalųjį vaistinį preparatą:

144.9.1. vartojimo būdas, pvz., vartoti į ausis, vartoti ant pažeistos vietos, leisti į odą ir t. t.;

144.9.2. vartojimo metodas, jei reikia;

144.9.3. vienkartinė dozė ir vienkartinės dozės forma;

144.9.4. vartojimo dažnumas, pavyzdžiui, kiek kartų per dieną, kas kiek valandų ir pan., išskyrus 144.9.8 papunktyje nustatytą atvejį;

144.9.5. vartojimo laikas, pvz., prieš valgį, po valgio, išskyrus Taisyklių 144.9.8 papunktyje nustatytą atvejį;

144.9.6. paros dozė ir paros dozės forma, jei reikia;

144.9.7. gydymo kurso trukmė, jei išrašomi vaistiniai preparatai, kurių vartojimo dažnumas priklauso nuo ligos simptomų, arba odos farmacinių formų ar akių, ausų, nosies lašų;

144.9.8. jei vaistinio preparato vartojimo laikas ar dažnumas priklauso nuo simptomų ir nėra galimybių aiškiai nurodyti Taisyklių 144.9.4 ir 144.9.5 papunkčiuose nurodytos informacijos, farmacijos specialistas pateikia papildomą informaciją dėl vaisto vartojimo. Šiuo atveju Taisyklių 144.9.4 ir 144.9.5 papunkčiuose nurodyta informacija gali būti nerašoma;

144.10. jei išduodama kompensuojamoji MPP:

144.10.1. kompensuojamosios MPP grupės pavadinimas, kaip nurodyta Kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių kainyne, ir (ar) kompensuojamosios MPP pavadinimas;

144.10.2. kompensuojamosios MPP aprašymas, jei reikia;

144.10.3. jei išduodami lęšiai, nurodoma:

144.10.3.1. dešinės akies sfera;

144.10.3.2. dešinės akies cilindras;

144.10.3.3. dešinės akies ašis;

144.10.3.4. dešinės akies prizmė;

- 144.10.3.5. kairės akies sfera;
- 144.10.3.6. kairės akies cilindras;
- 144.10.3.7. kairės akies ašis;
- 144.10.3.8. kairės akies prizmė;
- 144.10.3.9. atstumas tarp vyzdžių centrų;
- 144.10.3.10. lęšių paskirtis;
- 144.10.4. kompensuojamosios MPP vienetų skaičius, vadovaujantis Taisyklių 32 punktu;
- 144.10.5. kompensuojamosios MPP naudojimo trukmė. Jei C sąraše nustatyta kompensuojamosios MPP vartojimo trukmė nurodyta mėnesiais, recepte įrašomas dienų skaičius laikant, kad vidutiniškai vienas mėnuo trunka 30 dienų. Jei C sąraše nurodyta vartojimo trukmė metais, recepte įrašomas dienų skaičius laikant, kad vieni metai trunka 360 dienų;
- 144.11. jei išduodama medicinos priemonė (medicinos prietaisas), išskyrus kompensuojamąsias MPP:
 - 144.11.1. medicinos priemonės (medicinos prietaiso) pavadinimas;
 - 144.11.2. medicinos priemonės (medicinos prietaiso) aprašymas, jei reikia;
 - 144.11.3. jei išrašomi lęšiai, nurodoma:
 - 144.11.3.1. dešinės akies sfera;
 - 144.11.3.2. dešinės akies cilindras;
 - 144.11.3.3. dešinės akies ašis;
 - 144.11.3.4. dešinės akies prizmė;
 - 144.11.3.5. kairės akies sfera;
 - 144.11.3.6. kairės akies cilindras;
 - 144.11.3.7. kairės akies ašis;
 - 144.11.3.8. kairės akies prizmė;
 - 144.11.3.9. atstumas tarp vyzdžių centrų;
 - 144.11.3.10. lęšių paskirtis;
 - 144.11.4. medicinos priemonės (medicinos prietaiso) naudojimo trukmė;
- 144.12. data, iki kada faktiškai užteks išduoto vaistinio preparato, MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) kiekio (t. y. nurodoma paskutinė diena, kai suvartojama visa vaistinio preparato paros dozė ar sunaudojamas MPP ar medicinos prietaiso kiekis), jeigu yra galimybė apskaičiuoti (skaičiuojama nuo vaistinio preparato, MPP ar medicinos prietaiso išdavimo vaistinėje dienos);
- 144.13. išduoto vaistinio preparato, MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) mažmeninė kaina;
- 144.14. paciento sumokėta priemoka, jei išduodamas kompensuojamasis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP;
- 144.15. kompensuojamoji suma, jei išduodamas kompensuojamasis vaistinis preparatas ar kompensuojamoji MPP;
- 144.16. pirminės sveikatos priežiūros įstaigos ir sveikatos priežiūros specialisto vardas (-ai) ir pavardė (-ės) ir asmeninio spaudo numeris, jei vaistiniai preparatai ar kompensuojamosios MPP buvo parduotos (išduotos) per pirminės sveikatos priežiūros įstaigą, vadovaujantis Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2007 m. rugpjūčio 8 d. nutarimu Nr. 805 „Dėl Gyventojų aprūpinimo vaistiniais preparatais per kaimo vietovėse esančias pirminės sveikatos priežiūros įstaigas taisyklių patvirtinimo“;
- 144.17. farmacijos specialisto pastabos pacientui, jei reikia.
- 145. Pacientui pageidaujant ir, jei yra galimybė nepažeidžiant Taisyklių 99 punkto reikalavimų išduoti (parduoti) paciento pageidaujamą vaistinio preparato kiekį, vaistiniai preparatai pagal elektroninį receptą, išskyrus receptus su žyma „Gydymui tęsti“ ir „Ilgalaikiam gydymui“, gali būti parduodami dalimis. Šiuo atveju bendras pagal elektroninį receptą išduodamas (parduodamas)

vaistinio preparato kiekis gali būti ne daugiau kaip 30 proc. didesnis nei recepte nurodytas vaistinio preparato kiekis.

146. Išduodamas (parduodamas) vaistinis preparatas, kompensuojamoji MPP ar medicinos priemonė (medicinos prietaisas) pagal elektroninį receptą su žyma „Gydymui tęsti“ ar „Ilgalaikiam gydymui“, farmacijos specialistas išduoda recepte nurodytą vaistinio preparato, MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų) kiekį, išskyrus Taisyklių 101 punkte nustatytą atvejį, nurodytu periodiškumu (praleidus mėnesį, vaistai, kurie turėjo būti išduoti pagal ankstesnį receptą, neišduodami).

147. Farmacijos specialistas turi teisę išduoti vaistinius preparatus, kompensuojamąsias MPP ar medicinos priemones (medicinos prietaisus) pagal tą patį elektroninį receptą su žyma „Gydymui tęsti“ ir „Ilgalaikiam gydymui“ sveikatos priežiūros specialisto nurodytu periodiškumu, tačiau ne anksčiau nei likus 5 dienoms iki dienos, iki kurios pacientui turėtų pakakti anksčiau šio elektroninio recepto pagrindu išduotų (parduotų) vaistinių preparatų, kompensuojamųjų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų).

148. Išdavimo (pardavimo) dokumentai netaisomi. Pastebėjus neteisingus duomenis, jie panaikinami, nurodant panaikinimo priežastį ir, jei reikia, parengiamas naujas išdavimo (pardavimo) dokumentas.

149. Farmacijos specialistas, nustatęs klaidą išrašytame elektroniniame recepte, turi teisę sustabdyti elektroninio recepto galiojimą, nurodydamas elektroninio recepto galiojimo sustabdymo priežastį. Elektroninio recepto galiojimo sustabdymą ir sustabdymo priežastį farmacijos specialistas patvirtina ESPBI IS priemonėmis.

150. Farmacijos specialistui sustabdžius elektroninio recepto galiojimą, ESPBI IS sukuria užduotį ir informuoja elektroninį receptą išrašiusį sveikatos priežiūros specialistą apie nustatytą klaidą. Sveikatos priežiūros specialistas turi teisę pakoreguoti vaistinio preparato, kompensuojamosios MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaiso) skyrimą ir (ar) elektroninio recepto duomenis ir patvirtinti naują elektroninį receptą arba atmeti užduotį ir nurodyti užduoties atmetimo priežastį. Elektroninis receptas nepradeda galioti, kol sveikatos priežiūros specialistas nepatvirtina naujo elektroninio recepto arba neatmeta užduoties, nurodydamas atmetimo priežastį. Jei sveikatos priežiūros specialistas atmeta elektroninio recepto sustabdymo užduotį, farmacijos specialistas negali sustabdyti elektroninio recepto galiojimo antrą kartą ir turi išduoti (parduoti) vaistinį preparatą, kompensuojamąją MPP ar medicinos priemonę (medicinos prietaisą).

151. Jei farmacijos specialistui neaišku, ar galima pacientui išduoti sveikatos priežiūros specialisto elektroniniame recepte išrašytų vaistinių preparatų ir kompensuojamųjų MPP ar medicinos priemonių (medicinos prietaisų), jis turi susisiekti su receptą išrašiusiu sveikatos priežiūros specialistu telefonu ar kitomis ryšio priemonėmis ir tai išsiaiškinti.

152. Pagal elektroninį receptą, kurio galiojimas yra sustabdytas, negali būti išduodami (parduodami) vaistiniai preparatai, MPP ar medicinos priemonės (medicinos prietaisai).

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
1 priedas

(Kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipduko blanko forma)

Valstybinė ligonių kasa prie
Sveikatos apsaugos ministerijos

(Gyventojų informavimo telefonas 8~700 88 888)

KOMPENSUOJAMŲJŲ VAISTŲ PASAS



Nr. 000000000

Metrika

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
2 priedas

(Kompensuojamųjų vaistų paso titulinio puslapio lipduko forma)

(Vardas)											

(Pavardė)											
_ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _											
Asmens kodas (11 ženklų)											
—											
Pildoma, jei nėra asmens kodo											
<table border="1" style="border-style: dashed;"> <tr> <td>Gimimo data</td> <td> _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ </td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">(metai, mėnuo, diena)</td> </tr> <tr> <td>Dokumentas išduotas Lietuvos Respublikoje:</td> <td>taip <input type="checkbox"/> ne <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Dokumento tipas:</td> <td>gimimo liudijimas <input type="checkbox"/> pasas <input type="checkbox"/> kitas <input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td>Serija _____</td> <td>Nr. _____</td> </tr> </table>		Gimimo data	_ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _	(metai, mėnuo, diena)		Dokumentas išduotas Lietuvos Respublikoje:	taip <input type="checkbox"/> ne <input type="checkbox"/>	Dokumento tipas:	gimimo liudijimas <input type="checkbox"/> pasas <input type="checkbox"/> kitas <input type="checkbox"/>	Serija _____	Nr. _____
Gimimo data	_ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _										
(metai, mėnuo, diena)											
Dokumentas išduotas Lietuvos Respublikoje:	taip <input type="checkbox"/> ne <input type="checkbox"/>										
Dokumento tipas:	gimimo liudijimas <input type="checkbox"/> pasas <input type="checkbox"/> kitas <input type="checkbox"/>										
Serija _____	Nr. _____										

(Deklaruojamoji gyvenamoji vieta)											
_____, savivaldybės kodas _____											

(Asmens sveikatos priežiūros įstaigos (ASPI), kurioje įregistruotas asmuo, pavadinimas, kodas)											

Įregistravimo ASPI data	_ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _										
	(metai, mėnuo, diena)										
Kompensuojamųjų vaistų paso išdavimo data	_ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _ _										
	(metai, mėnuo, diena)										
Kompensuojamųjų vaistų pasą išdavusios įstaigos pavadinimas, kodas (arba spaudas)											

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija 188603472, Vilniaus g. 33, LT-01506 VILNIUS
Dokumento pavadinimas (antraštė)	LR sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymo Nr. 112 „Dėl receptų rašymo ir vaistų bei kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) gyventojams“ pakeitimo įsakymas
Dokumento registracijos data ir numeris	2015-05-28 Nr. V-669
Dokumento registracijos data ir numeris	2015-05-28 Nr. 2015-08245
Dokumento gavimo data ir dokumento gavimo registracijos numeris	2015-05-28 Nr. 26730
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Vizavimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Lina Liubinaite, vyriausioji specialistė, Farmacijos departamento Vaistinių ir farmacijos specialistų skyrius
Sertifikatas išduotas	LINA LIUBINAITĖ, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2015-05-28 15:44:15
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2015-05-28 16:58:43
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	Nacionalinis sertifikavimo centras (IssuingCA-A), Gyventoju registro tarnyba prie LR VRM - i.k. 188756767 LT
Sertifikato galiojimo laikas	2014-04-23 - 2017-04-22
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	RIMANTĖ ŠALAŠEVIČIŪTĖ, Sveikatos apsaugos ministras
Sertifikatas išduotas	RIMANTĖ ŠALAŠEVIČIŪTĖ, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2015-05-28 16:45:55
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2015-05-28 16:58:40
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	Nacionalinis sertifikavimo centras (IssuingCA-A), Gyventoju registro tarnyba prie LR VRM - i.k. 188756767 LT
Sertifikato galiojimo laikas	2014-07-17 - 2017-07-16
Parašo paskirtis	Registravimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Regina Žilinskienė, Vedėja, Dokumentų valdymo ir asmenų priėmimo skyrius
Sertifikatas išduotas	REGINA ŽILINSKIENĖ, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2015-05-28 16:49:14
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žymoje nurodytas laikas	2015-05-28 16:58:42
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	Nacionalinis sertifikavimo centras (IssuingCA-B), Gyventoju registro tarnyba prie LR VRM - i.k. 188756767 LT
Sertifikato galiojimo laikas	2014-03-21 - 2017-03-20
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	"Gauto dokumento registravimas" paskirties metaduomenų vientisumas užtikrintas naudojant "SSC GDL NH CA, Skaitmeninio sertifikavimo centras LT" išduotą sertifikatą "TEISĖS AKTŲ REGISTRAS, Lietuvos Respublikos Seimo kanceliarija LT", sertifikatas galioja nuo 2014-12-01 iki 2017-12-31 "Registravimas" paskirties metaduomenų vientisumas užtikrintas naudojant "SSC GDL NH CA, Skaitmeninio sertifikavimo centras LT" išduotą sertifikatą "TEISĖS AKTŲ REGISTRAS, Lietuvos Respublikos Seimo kanceliarija LT", sertifikatas galioja nuo 2014-12-01 iki 2017-12-31
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	-

DETALŪS METADUOMENYS

Pagrindinio dokumento priedamų dokumentų skaičius	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	EAIS LPP v1.3-SNAPSHOT
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Atitinka specifikacijos keliamus reikalavimus. Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2015-05-30)
Paieškos nuoroda	https://www.e-tar.lt/portal/lt/legalAct/24774ec0054111e588da8908dfa91cac
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2015-05-30 01:26:36 TAR