



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJA

Adresatams pagal sąrašą

2025-11-07 Nr. (10.3.3.2E-25) 10-3593

DĖL VAISTŲ IŠDAVIMO (PARDAVIMO) DALIMIS PAGAL E. RECEPTĄ

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija (toliau – Ministerija) dėkoja visai farmacijos specialistų ir vaistinių bendruomenei už bendradarbiavimą ir susitelkimą, siekiant užtikrinti sklandų pacientų aprūpinimą vaistais ir kompensuojamosiomis medicinos pagalbos priemonėmis (toliau – MPP) bei pasirengimą įgyvendinti numatomus pokyčius, susijusius su naujais e. recepto posistemės funkcionalumais, pereinamuoju laikotarpiu.

Siekiant užtikrinti vaistų prieinamumą, nuo š. m. lapkričio 8 d. startavus Elektroninės sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo infrastruktūros informacinės sistemos (toliau – ESPBI IS) e. recepto posistemės modernizacijai bei įsigaliojus naujai Receptų rašymo taisyklių¹ (toliau – Taisyklės) redakcijai, farmacijos specialistų prašome skirti ypatingą dėmesį išduodant (parduodant) dalimis įkvepiamuosius vaistus, vaistus, kurių farmacinės formos yra milteliai, milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui ar skystos ir minkštos farmacinės formos, t. y. kai e. recepte vaistų dozavimas nurodomas išpurškimais, nedozuotomis granulėmis, šaukšteliais, mililitrais, lašais, veikimo vienetais (VV) ir pan., ir kai atitinkamai e. recepte nurodytos dozuočės forma neatitinka mažiausio nedalomo vartojimui skirto vaisto vieneto (pvz., ampulės, buteliuko, flakono ir pan.) (toliau – nedalomas vienetas).

Siekdami užtikrinti, kad pacientai vaistus įsigytų racionaliai, atsižvelgiant į jų finansines galimybes, ir norint išvengti vaistų išdavimo (pardavimo) klaidų, jeigu pasitaikytų duomenų trūkumo ar duomenų neatitikimo ESPBI IS atveju, kai e. recepto posistemėje pateikiamas netiksliai paskaičiuotas išduotų (parduotų) vaistų dozuočių kiekis ir dozuočių likutis, kurį galima išduoti, maloniai prašome farmacijos specialistų, pacientui pageidaujant e. recepte išrašytus vaistus įsigyti dalimis, atidžiai įvertinti sveikatos priežiūros specialisto išrašytą e. receptą, pagal jį išduotą vaistų kiekį ir kiekį, kurį dar galima išduoti bei iki kada pakanka prieš tai išduotų vaistų, ir atitinkamai priimti sprendimus:

a) išduoti paciento pageidaujama vaisto kiekį, jei yra aišku, kiek buvo išduota, iki kada pakanka prieš tai išduotų vaistų, ir kokį kiekį, t. y., kokią dalį išrašyto vaisto kiekio, galima išduoti nedalomais vienetais vadovaujantis Taisyklėmis;

b) jei e. recepte nurodytas dozuočių skaičius yra išreikštas ne nedalomais vienetais ir negalima tiksliai (nedalomais vienetais) išduoti (parduoti) paciento pageidaujamo kiekio, pacientui sutikus, leidžiama pagal e. receptą išduoti (parduoti) visą likusį neišduotą (neparduotą) vaisto kiekį. Šiuo atveju būtina pakeisti elektroninio recepto statusą iš „Galiojantis“ į „Įsigytas“ ir išdavimo (pardavimo) dokumente nurodyti žymą „Išduodamas didesnis vaisto / MPP kiekis“ (jei vaistų / MPP išduodama (parduodama) ilgesniam nei 3 mėn. laikotarpiui);



c) jei pagal e. recepto ir jau įvykdytų išdavimų duomenis ESPBI IS pateikiamas įspėjimas apie išduotą vaistų kiekį ir likusį neišduotą vaistų kiekį yra didesnis, negu faktiškai nedalomais vienetais išduotas vaistų kiekis arba yra išduotas faktiškai visas vaistų kiekis, įspėjimą reikia ignoruoti (pastabų lauke pažymint bet kurį simbolį);

d) jei recepte nurodyta informacija netiksli (neaiški) ir farmacijos specialistas negali išduoti vaistų, prašome nukreipti pacientą pas sveikatos priežiūros specialistą, kad būtų patikslintas receptas.

Pažymime, kad siekiant išvengti vaistų ir MPP išdavimo (pardavimo) klaidų, pagal e. receptą išdavus (pardavus) visą vaistų ar MPP kiekį (nepriklausomai vienu kartu ar dalimis) būtina pakeisti elektroninio recepto statusą iš „Galiojantis“ į „Įsigytas“. Taip pat atkreipiame dėmesį, kad tiek sveikatos priežiūros, tiek farmacijos specialistas turi teisę sustabdyti e. recepto galiojimą, jei tam yra būtinybė (pvz., netinkamai išrašytas receptas).

Detalesnę informaciją apie vaistų išdavimą (pardavimą) nuo š. m. lapkričio 8 d. galite rasti [Vaistinių preparatų, kompensuojamųjų MPP ir MP skyrimas, išrašymas ir išdavimas \(pardavimas\) - Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija](#). Ji bus nuolat pildoma, atsižvelgiant į dažniausiai pasikartojančius klausimus.

Ministerija, siekdama išvengti vaistų išdavimo (pardavimo) klaidų, kartu su Registrų centru ir kitomis atsakingomis institucijomis, nedelsdama inicijuos Dozės vienetų klasifikatoriaus patikslinimą ir kitus reikalingus veiksmus (detalesnę informaciją apie tai pateiksime el. paštu.).

Prašytume šią informaciją perduoti asmenims ar kolegoms, kuriems ji gali būti naudinga ar aktuali.

Dar kartą dėkojame už bendradarbiavimą ir supratimą.

Viceministras

Daniel Naumovas

Lina Liubinaitė-Kadišienė, tel. +370 5 219 3326, el. p. lina.liubinaite@sam.lt

¹ Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2002 m. kovo 8 d. įsakymas Nr. 112 „Dėl Receptų rašymo ir vaistinių preparatų, medicinos priemonių (medicinos prietaisų) ir kompensuojamųjų medicinos pagalbos priemonių išdavimo (pardavimo) vaistinėse gyventojams ir popierinių receptų saugojimo, išdavus (pardavus) vaistinius preparatus, medicinos priemones (medicinos prietaisus) ir kompensuojamąsias medicinos pagalbos priemones vaistinėje, taisyklių patvirtinimo“