

Grozījumi:

MK 26.06.2007. noteikumi Nr.435 /

LV, 104 (3680), 29.06.2007.

/ Stājas spēkā 01.10.2007.

MK 05.02.2008. noteikumi Nr.77 /

LV, 22 (3806), 08.02.2008.

/ Stājas spēkā 09.02.2008.

MK 02.06.2008. noteikumi Nr.392 /

LV, 87 (3871), 05.06.2008.

/ Stājas spēkā 06.06.2008.

MK 12.04.2011. noteikumi Nr.283 /

LV, 60 (4458), 15.04.2011.

/ Stājas spēkā 01.06.2011.

MK 22.10.2013. noteikumi Nr.1135 /

LV, 208 (5014), 24.10.2013.

/ Stājas spēkā 25.10.2013.

Ministru kabineta noteikumi Nr.175

Rīgā 2005.gada 8.martā (prot. Nr.13 32.§)

Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas un uzglabāšanas noteikumi

*(Noteikumu nosaukums MK 26.06.2007. noteikumu Nr.435 redakcijā)**Izdoti saskaņā ar Ārstniecības likuma 60.pantu un likuma "Par narkotisko un psihotropo vielu un zāļu likumīgās aprites kārtību" 36.panta pirmo daļu
(MK 26.06.2007. noteikumu Nr.435 redakcijā)*

I. Vispārīgie jautājumi

1. Noteikumi nosaka recepšu (izņemot veterinārās receptes) veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas, kā arī recepšu izrakstīšanas kārtību.

2. Ir šādas recepšu veidlapas:

2.1. receptes veidlapa, uz kuras izraksta par pilnu samaksu izsniedzamās zāles un medicīniskās ierīces, izņemot narkotiskās, psihotropās zāles un zāles, kuras Zāļu valsts aģentūra ir atzinusi par narkotiskiem analgētiskiem līdzekļiem (turpmāk — parastās receptes veidlapa) (1.pielikums);

2.2. receptes veidlapa, uz kuras izraksta narkotiskās un psihotropās zāles, arī zāles, kuras Zāļu valsts aģentūra ir atzinusi par narkotiskiem analgētiskiem līdzekļiem, kā arī zāles un medicīniskās ierīces, kuru iegādes izdevumus pacientam daļēji vai pilnībā kompensē (turpmāk — īpašās receptes veidlapa) (2.pielikums).

3. Reklāma uz receptes (arī receptes veidlapas otrā pusē) ir aizliegta.

II. Recepšu veidlapu izgatavošana un uzglabāšana

4. Recepšu veidlapas iespiež tipogrāfiski atbilstoši šo noteikumu 1. un 2.pielikumam. Tipogrāfiski iespiež arī receptes sēriju un kārtas numuru, ievērojot, ka recepšu veidlapu sērijas, kā arī kārtas numuri sērijas ietvaros neatkārtojas.

5. Receptes veidlapas izmērs ir 12 × 18 cm. Receptes veidlapa ir iespiesta uz baltas krāsas papīra ar ūdenszīmēm. Iespiedteksts ir melnā krāsā.

(Grozīts ar MK 26.06.2007. noteikumiem Nr.435)

6. Parastās receptes veidlapas apmales un daļa, kuru aizpilda aptiekā, ir iekrāsota gaiši zilā krāsā. Īpašās receptes veidlapas apmales un daļa, kuru aizpilda aptiekā, ir iekrāsota gaiši sārtā krāsā.

(MK 02.06.2008. noteikumu Nr.392 redakcijā)

7. Receptu veidlapas ārstniecības iestādēm un ārstniecības personām izplata Nacionālais veselības dienests (turpmāk – dienests). Dienests saskaņā ar normatīvajiem aktiem par iepirkumiem valsts vajadzībām organizē pasūtījumu receptu veidlapu izgatavošanai, kā arī receptu veidlapu tipogrāfisko iespiešanu, paredzot šo noteikumu 5. un 6.punktā minēto aizsargmehānismu iestrādi, lai nepieļautu receptu veidlapu viltošanas iespējas.

(MK 22.10.2013. noteikumu Nr.1135 redakcijā)

8. Komersants, kurš atbilstoši ar dienestu noslēgtajam līgumam tipogrāfiski iespiež receptu veidlapas, nodrošina receptu veidlapu un receptu veidlapu izgatavošanai izmantoto fotomateriālu oriģinālu glabāšanu tā, lai tiem nepieklūtu nepiederošas personas. Tipogrāfiski iespiestās receptu veidlapas kopā ar pavadzīmi, kā arī receptu veidlapu izgatavošanai izmantoto fotomateriālu oriģinālus komersants nodod dienestam. Brāķētās receptu veidlapas komersants nodod dienestam, sastādot nodošanas aktu.

(Grozīts ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

9. Dienesta direktors norīko amatpersonu, kas ir atbildīga (turpmāk — atbildīgā amatpersona) par:

9.1. receptu veidlapu saņemšanu no komersanta, kurš iespiež receptu veidlapas, to uzskaiti, glabāšanu un izsniegšanu ārstniecības iestādēm un ārstniecības personām;

9.2. receptu veidlapu izgatavošanai izmantoto fotomateriālu oriģinālu saņemšanu un uzglabāšanu, ņemot vērā, ka parasto receptu veidlapu izgatavošanai izmantoto fotomateriālu oriģinālus glabā vienu gadu, bet īpašo receptu veidlapu izgatavošanai izmantoto fotomateriālu oriģinālus — trīs gadus;

9.3. brāķēto un no aprites izņemto receptu veidlapu uzskaiti un iznīcināšanu.

(Grozīts ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

10. Ārstniecības iestādes vadītājs nodrošina un ir atbildīgs par receptu veidlapu glabāšanu, uzskaiti un izsniegšanu ārstniecības personām, kas strādā attiecīgajā ārstniecības iestādē, kā arī par to neizlietoto īpašo receptu uzskaiti, uzglabāšanu un iznīcināšanu, kas saskaņā ar šo noteikumu 25.punktu saņemtas atpakaļ no pacientiem (turpmāk — neizlietota recepte), un no aprites izņemto receptu veidlapu uzskaiti un nodošanu dienestam, sastādot par to nodošanas aktu.

(Grozīts ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

11. Īpašo receptu veidlapas dienestā un ārstniecības iestādē reģistrē īpašo receptu veidlapu reģistrācijas žurnālā, lai varētu nodrošināt receptu veidlapu uzskaiti un aprites kontroli iestādē. Īpašo receptu veidlapu reģistrācijas žurnāla paraugu nosaka attiecīgi dienesta direktors un ārstniecības iestādes vadītājs.

(MK 26.06.2007. noteikumu Nr.435 redakcijā, kas grozīta ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

12. Dienestā īpašo receptu veidlapas un to fotomateriālu oriģinālus glabā ar signalizāciju aprīkotā seifā, kas novietots pret nepiederošu personu iekļūšanu nodrošinātā un ar signalizāciju aprīkotā telpā. Parasto receptu veidlapas un to fotomateriālu oriģinālus, kā arī brāķētās un no aprites izņemtās receptu veidlapas glabā telpā, kas ir nodrošināta pret nepiederošu personu iekļūšanu, ievērojot, ka brāķētās un no aprites izņemtās receptu veidlapas līdz to iznīcināšanai glabā nodalīti, lai nepieļautu to sajaukšanu ar derīgajām receptu veidlapām.

(Grozīts ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

13. Atbildīgā amatpersona nodrošina receptu veidlapu izsniegšanu pēc ārstniecības iestādes vadītāja apstiprināta (ārstniecības iestādes vadītāja paraksts un ārstniecības iestādes zīmogs) pieprasījuma. Pieprasījumā norāda ārstniecības iestādes rekvizītus, pieprasījuma datumu, numuru, receptu veidlapu veidu un skaitu. Parastās receptu veidlapas izsniedz arī pēc ārsta rakstiska pieprasījuma. Šajā pieprasījumā norāda ārsta vārdu, uzvārdu, diploma numuru, adresi, tālruņa numuru, receptu veidlapu skaitu, pieprasījuma datumu, kā arī apliecina norādīto informāciju ar parakstu. Īpašo receptu veidlapu pieprasījums ir derīgs septiņas dienas. Īpašo receptu veidlapu pieprasījumu dienestā glabā trīs gadus, parasto receptu veidlapu pieprasījumu — vienu gadu.

(Grozīts ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

14. Atbildīgā amatpersona nodrošina, lai uz parasto recepšu veidlapu pieprasījuma tiktu norādīts izsniegto recepšu veidlapu skaits, izsniegto recepšu sērija un numuri, recepšu veidlapu izsniegšanas datums, kā arī izsniedzējs (vārds, uzvārds). Minēto informāciju izsniedzējs un saņēmējs apliecina ar parakstu.

15. Dienests recepšu veidlapas izsniedz personai, kura rīkojas ārstniecības iestādes vadītāja uzdevumā ar ārstniecības iestādes vadītāja apstiprinātu pilnvaru. Pilnvarā norāda amatpersonu, kas ir tiesīga saņemt īpašo recepšu veidlapas, pilnvaras izsniegšanas datumu un numuru, kā arī derīguma termiņu, kas nav ilgāks par septiņām dienām. Amatpersona, saņemot recepšu veidlapas, iesniedz pilnvaru un uzrāda personu apliecinošu dokumentu, kā arī iesniedz garantijas vēstuli, ja maksājums tiek veikts ar pārskaitījumu. Ārsts, saņemot parastās recepšu veidlapas zāļu izrakstīšanai personīgai lietošanai, uzrāda personu apliecinošu dokumentu, diplomu, kas apliecina viņa izglītību, vai ārsta sertifikātu.

(Grozīts ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

16. Ārstniecības iestādē no dienesta saņemtās recepšu veidlapas, kā arī no aprites izņemtās recepšu veidlapas līdz to nodošanai dienestam un neizlietotās receptes līdz to iznīcināšanai glabā ar signalizāciju aprīkotā seifā, kas novietots pret nepiederošu personu iekļūšanu nodrošinātā vietā, ievērojot, ka no aprites izņemtās recepšu veidlapas un neizlietotās receptes glabā nodalīti, lai nepieļautu to sajaukšanu ar derīgajām recepšu veidlapām. Ārstniecības persona nodrošina saņemto recepšu veidlapu glabāšanu, lai tām nepieļūtu nepiederošas personas. Seifs var netikt aprīkots ar signalizāciju, ja tas atrodas ar signalizāciju aprīkotā telpā, kurā ir nodrošināts pastāvīgs signalizācijas pieslēgums.

(Grozīts ar MK 26.06.2007. noteikumiem Nr.435; MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

17. Brāķētās, bojātās, no aprites izņemtās recepšu veidlapas un neizlietotās receptes reģistrē nederīgo recepšu veidlapu un recepšu reģistrācijas žurnālā, lai nodrošinātu recepšu veidlapu uzskaiti un aprites kontroli, tai skaitā izdarot atzīmi par recepšu veidlapu vai recepšu iznīcināšanu un no aprites izņemto recepšu veidlapu nodošanu dienestam (akta numurs un datums). Nederīgo recepšu veidlapu un recepšu reģistrācijas žurnāla paraugu nosaka attiecīgi dienesta direktors un ārstniecības iestādes vadītājs.

(MK 26.06.2007. noteikumu Nr.435 redakcijā, kas grozīta ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

18. Šo noteikumu 11. un 17.punktā minēto reģistrācijas žurnālu (turpmāk— reģistrācijas žurnāls) lapas numurē un cauršuj. Reģistrācijas žurnālus attiecīgās iestādes vadītājs pirms pirmā ieraksta izdarīšanas apstiprina ar parakstu un iestādes zīmogu.

19. Ierakstus reģistrācijas žurnālos numurē, un tos izdara, neatstājot brīvu vietu un nedzēšot ierakstus. Labojumus apliecina ar vārdiem "Labotam ticēt", atbildīgās amatpersonas vai ārstniecības iestādes vadītāja parakstu un attiecīgās iestādes zīmogu.

20. Ārstniecības iestādes un dienesta vadītājs izveido komisiju (iekļaujot tajā attiecīgās iestādes darbiniekus), kura reizi mēnesī pārbauda, kā iestādē tiek ievērota recepšu veidlapu glabāšanas kārtība, kā arī veic recepšu veidlapu inventarizāciju. Par pārbaudes rezultātiem komisija sastāda inventarizācijas aktu. Inventarizācijas aktu iestāde glabā trīs gadus.

(Grozīts ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

21. Ja konstatē īpašo recepšu veidlapu iztrūkumu vai pārpalikumu, ir notikusi zādzība, laupīšana vai zaudējumi radušies stihiskas nelaimes dēļ, attiecīgo seifu aizzīmogo un par notikušo faktu nekavējoties ziņo Veselības inspekcijai, kā arī Valsts policijai (ja ir notikusi zādzība vai laupīšana).

(MK 26.06.2007. noteikumu Nr.435 redakcijā, kas grozīta ar MK 05.02.2008. noteikumiem Nr.77)

22. Šo noteikumu 21.punktā minētajā gadījumā iestādes vadītājs izveido komisiju. Komisijas sastāvā ir:

22.1. iestādes vadītājs vai viņa pilnvarota amatpersona;

22.2. atbildīgā amatpersona (ja atgadījums noticis dienestā);

22.3. Veselības inspekcijas pārstāvis.

(Grozīts ar MK 05.02.2008. noteikumiem Nr.77; MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

23. Šo noteikumu 22.punktā minētā komisija sastāda aktu. Aktā norāda atgadījuma veidu, recepšu veidlapu sēriju, numurus, daudzumu, akta sastādīšanas datumu un komisijas locekļus (vārdu, uzvārdu un amatu). Aktu sastāda divos eksemplāros, un to paraksta visi komisijas locekļi. Pirmais akta eksemplārs paliek ārstniecības iestādē vai dienestā (ja atgadījums noticis dienestā), otro nodod Veselības inspekcijai. Ja konstatēts recepšu veidlapu iztrūkums (arī zādzība vai izlaupīšana), Veselības inspekcija informē aptiekas par attiecīgo recepšu veidlapu sēriju un numuriem.

(MK 05.02.2008. noteikumu Nr.77 redakcijā, kas grozīta ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

24. Brāķētās un no aprites izņemtās recepšu veidlapas dienestā, bojātās recepšu veidlapas un neizlietotās receptes ārstniecības iestādē iznīcina attiecīgi dienesta vai ārstniecības iestādes vadītāja izveidotās komisijas (vismaz divu personu sastāvā) klātbūtnē. Par recepšu veidlapu/recepšu iznīcināšanu sastāda aktu divos eksemplāros, norādot iznīcināto recepšu veidlapu/recepšu veidu, sēriju, numurus, daudzumu, iznīcināšanas vietu, datumu, iznīcināšanas veidu, citus ar iznīcināšanu saistītus apstākļus, kā arī komisijas locekļus (vārds, uzvārds un amats). Aktu paraksta visi komisijas locekļi. Akta pirmo eksemplāru attiecīgi dienestā vai ārstniecības iestādē glabā trīs gadus, bet akta otro eksemplāru triju dienu laikā nosūta Veselības inspekcijai.

(Grozīts ar MK 26.06.2007. noteikumiem Nr.435; MK 05.02.2008. noteikumiem Nr.77; MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

25. Ārstniecības persona, izrakstot īpašo recepti narkotisko vai tām pielīdzināto psihotropo zāļu iegādei, informē pacientu, ka neizlietotās īpašās receptes nododamas ārstniecības iestādē, kurā tās ir izrakstītas.

26. Īpašās receptes, uz kurām ir izrakstītas narkotiskās vai tām pielīdzinātās psihotropās zāles, aptiekā glabā piecus gadus, bet pārējās īpašās receptes glabā trīs gadus. Parastās receptes aptiekā glabā vienu gadu. Eiropas Savienības, Eiropas Ekonomikas zonas valstī vai Šveices Konfederācijā izrakstītas receptes aptiekā glabā trīs gadus.

(Grozīts ar MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

27. Šo noteikumu 35.punktā minēto vairākkārt izmantojamo recepti līdz visa izrakstītā zāļu daudzuma saņemšanai glabā pacients vai, ar pacienta piekrišanu, aptieka, kurā pacients turpmāk saņems uz receptes izrakstītās zāles. Ja recepti glabā aptieka, tā nekavējoties informē pacientu par aptiekas atrašanās vietas maiņu vai citiem apstākļiem, kas var ietekmēt izrakstīto zāļu pieejamību pacientam. Ja pacients nenoslēgto recepti neatstāj aptiekā, aptieka nodrošina receptes datu un informācijas par izsniegtajām zālēm reģistrēšanu tā, lai nodrošinātu Veselības inspekcijai iespēju pārbaudīt zāļu izsniegšanas pamatotību. Pēc visa izrakstītā zāļu daudzuma izsniegšanas recepti patur aptiekā, kurā izdarīts pēdējais pirkums.

(MK 02.06.2008. noteikumu Nr.392 redakcijā)

28. *(Zaudējis spēku ar 01.07.2009.; skat. 55.³ punktu.)*

III. Recepšu izrakstīšanas kārtība

29. Recepti izraksta uz noteikta parauga veidlapām (1. un 2.pielikums), ievērojot šo noteikumu 3.pielikumā minētās recepšu veidlapu aizpildīšanas prasības. Recepti izraksta skaidri salasāmā rokrakstā vai arī izmantojot datoru vai citus tehniskos līdzekļus, kas nodrošina skaidru un nepārprotamu datu uztveri. Ārstniecības personai aizliegts saņemt un uzglabāt recepšu veidlapas, kurās ir norādīts zāļu nosaukums.

30. Receptes rekvizīti un teksts ir skaidri salasāms un neizdzēšams. Izrakstot recepti, nav pieļaujamas kļūdas un labojumi.

(MK 02.06.2008. noteikumu Nr.392 redakcijā)

31. Uz receptēm izraksta zāles un medicīniskās ierīces pacientu primārai un sekundārai ambulatorai ārstēšanai. Uz receptēm aizliegts izrakstīt zāles un medicīniskās ierīces ārsta prakses nodrošināšanai.

32. Tiesības izrakstīt parasto recepti ir ārstam un ārsta palīgam (feldšerim), kas strādā ārstniecības iestādē. Ārstam, kas nestrādā ārstniecības iestādē, atļauts izrakstīt zāles uz parastās receptes tikai personīgai lietošanai.

33. Tiesības izrakstīt īpašo recepti ir tikai ārstam, kas strādā ārstniecības iestādē. Tiesības izrakstīt zāles un medicīniskās ierīces, kuru iegādes izdevumus pacientam daļēji vai pilnībā sedz no zāļu iegādes izdevumu kompensācijai piešķirtajiem līdzekļiem atbilstoši normatīvajiem aktiem par ambulatorajai ārstēšanai paredzēto zāļu un medicīnisko ierīču iegādes izdevumu kompensācijas kārtību (turpmāk – kompensācijas kārtība), ir ārstam, kas ir līgumattiecībās ar dienestu.

(MK 02.06.2008. noteikumu Nr.392 redakcijā, kas grozīta ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

34. Zāles, kas satur buprenorfīnu, drīkst izrakstīt tikai narkologs pacientam, kuram valsts sabiedrība ar ierobežotu atbildību "Rīgas psihiatrijas un narkoloģijas centrs" ir izsniegusi buprenorfīnu aizvietojošās terapijas programmas karti. Narkologs ziņā par izrakstīto zāļu nosaukumu, devu, daudzumu, izrakstīšanas datumu un receptes numuru norāda arī minētajā programmas kartē. Recepti to zāļu iegādei, kas satur buprenorfīnu, pacientam izraksta ne biežāk kā reizi divās nedēļās.

(MK 26.06.2007. noteikumu Nr.435 redakcijā)

34.¹ Zāles, kuras saskaņā ar normatīvajiem aktiem par zāļu klasifikācijas kārtību ir paredzētas ambulatorai ārstēšanai, bet var izraisīt nopietnas blakusparādības, kuru dēļ to lietošanai nepieciešami attiecīgas ārstniecības nozares speciālista norādījumi un uzraudzība visā ārstēšanas laikā, un kurām tiek piemērots apzīmējums "Pr. II" ar ārsta specialitātes norādi, drīkst izrakstīt tikai norādītās specialitātes ārstam.

(MK 26.06.2007. noteikumu Nr.435 redakcijā)

34.² Izrakstot zāles, kuru lietošana var radīt paaugstinātu risku veselībai vai kurām saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes 2004.gada 31.marta Regulas (EK) Nr. 726/2004, ar ko nosaka cilvēkiem paredzēto un veterināro zāļu reģistrēšanas un uzraudzības Kopienas procedūras un izveido Eiropas Zāļu aģentūru, 9.panta 4.punkta "c" apakšpunktu noteikti papildu riska mazināšanas pasākumi (nosacījumi un ierobežojumi attiecībā uz drošu un efektīvu šo zāļu lietošanu), ievēro zāļu reģistrācijas apliecības turētāja (īpašnieka) izstrādātos un ar Zāļu valsts aģentūru saskaņotos riska mazināšanas pasākumus konkrēto zāļu drošai un efektīvai lietošanai.

(MK 12.04.2011. noteikumu Nr.283 redakcijā)

34.³ Izotretinoīnu, talidomīdu un lenalidomīdu saturošās zāles sakarā ar teratogēnas darbības risku izraksta uz īpašās receptes veidlapas, ievērojot zāļu reģistrācijas apliecības turētāja (īpašnieka) izstrādāto un ar Zāļu valsts aģentūru saskaņoto grūtniecības nepieļaušanas programmu un šādus nosacījumus:

34.³ 1. pirms ārstēšanas sākšanas ārsts pārliecinās, ka pacients ir iepazinies ar grūtniecības nepieļaušanas programmu (atbilstoši dzimumam un vecuma reproduktīvajam potenciālam) un ir parakstījis informētās piekrišanas dokumentu;

34.³ 2. zāles, kas satur izotretinoīnu, reproduktīva vecuma pacientiem drīkst izrakstīt ne vairāk kā vienu mēnesi ilgā ārstēšanas kursam;

34.³ 3. zāles, kas satur talidomīdu, reproduktīva vecuma pacientiem drīkst izrakstīt ne vairāk kā četras nedēļas ilgā ārstēšanas kursam, bet pacientiem, kas nav reproduktīvā vecumā, - ne vairāk kā 12 nedēļu ilgā ārstēšanas kursam.

(MK 12.04.2011. noteikumu Nr.283 redakcijā)

34.⁴ Zāļu valsts aģentūra interneta vietnē (<http://www.zva.gov.lv>) ievieto to zāļu sarakstu, kurām zāļu reģistrācijas apliecības turētājs (īpašnieks) ir izstrādājis un ar Zāļu valsts aģentūru saskaņojis riska mazināšanas pasākumus. Zāļu reģistrācijas apliecības turētājs (īpašnieks) nodrošina izstrādāto un ar Zāļu valsts aģentūru saskaņoto riska mazināšanas pasākumu materiālu pieejamību ārstiem, kuriem ir tiesības izrakstīt attiecīgās zāles.

(MK 12.04.2011. noteikumu Nr.283 redakcijā)

35. Ja ārsts, izrakstot zāles uz parastās receptes veidlapas, paredz iespēju pacientam iegādāties zāles regulāri, izrakstīto zāļu daudzumu saņemot aptiekā pa daļām ne biežāk kā reizi mēnesī, ārsts uz receptes norāda "Ārstēšanas kursam". Minēto norādi ārsts apstiprina ar parakstu un personīgo spiedienu, un šī recepte tiek uzskatīta par vairākkārt izmantojamo recepti.

36. Uz vienas parastās receptes veidlapas zāles un medicīniskās ierīces izraksta ne vairāk kā trīs mēnešus ilgā ārstēšanas kursam, izņemot šo noteikumu 4.pielikumā minētās zāles, kuras ārsts šo noteikumu 35.punktā minētajā vairākkārt izmantojamajā receptē var izrakstīt ārstēšanas kursam līdz vienam gadam.

37. Uz vienas īpašās receptes veidlapas atļauts izrakstīt tikai vienas zāles vai medicīnisko ierīci, sekundāro iepakojumu (turpmāk — iepakojums) skaitu paredzot ne vairāk kā trīs mēnešus ilgā ārstēšanas kursam.

38. Izrakstot recepti narkotisko un tām pielīdzināto psihotropo zāļu iegādei, ārsts nepārsniedz šo noteikumu 5.pielikumā noteikto narkotisko un tām pielīdzināto psihotropo vielu maksimālo daudzumu, ko atļauts izrakstīt uz vienas receptes.

39. Izrakstot recepti psihotropo zāļu (izņemot šo noteikumu 38.punktā minēto gadījumu) un narkotisko analgētisko līdzekļu iegādei, ārsts izraksta zāles ārstēšanas kursam līdz vienam mēnesim. Psihiatrs, narkologs, neirologs un ģimenes ārsts kompensācijas kārtības ietvaros minētās zāles var izrakstīt ārstēšanas kursam līdz trim mēnešiem.

(MK 26.06.2007. noteikumu Nr.435 redakcijā)

40. Ja ārstniecības persona pacientam izraksta narkotiskās vai psihotropās zāles vai zāles, kuras Zāļu valsts aģentūra ir atzinusi par narkotiskiem analgētiskiem līdzekļiem, tā izdara ierakstu pacienta ambulatorajā kartē un norāda attiecīgo zāļu nosaukumu, devu, daudzumu un izrakstīšanas datumu. Ārstniecības iestādes vadītājs ne retāk kā reizi mēnesī nodrošina minēto zāļu izrakstīšanas terapeitiskās pamatotības un pareizības pārbaudi.

41. Spirtu vai spirta ūdens šķīdumu ārstniecības persona izraksta uz parastās receptes veidlapas. Uz receptes izraksta līdz 150g 96% spirta vai spirta ūdens šķīdumu, vai aptiekā izgatavotās zāles, kas satur līdz 150g 96% spirta.

42. Uz receptēm aizliegts izrakstīt šādus narkozes līdzekļus:

42.1. GHB (nātrija oksibutirāts un litija oksibutirāts);

42.2. fentanila injekciju šķīdums;

42.3. dietilēteris;

42.4. etomidāta emulsija injekcijām;

42.5. izoflurāna inhalācijas tvaiki, šķidrums;

42.6. medicīniskais slāpekļa oksiduls, inhalācijas gāze;

42.7. propofola emulsija injekcijām;

42.8. sevoflurāna inhalācijas tvaiki, šķidrums;

42.9. tiopentāla pulveris injekcijas šķīduma pagatavošanai.

(Grozīts ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283)

43. Izrakstot recepti, atļauts lietot tikai šo noteikumu 6.pielikumā minētos receptūras saīsinājumus latīņu valodā.

44. Parasto recepti ārstniecības persona apstiprina ar parakstu un personīgo spiedogu. Ja izraksta īpašo recepti, papildus ir nepieciešams ārstniecības iestādes zīmogs (prakses ārsts var izmantot personīgo spiedogu, kurā iekļauti ārsta prakses rekvizīti).

45. Ja ārstniecības persona Farmācijas likumā noteiktajos gadījumos izraksta recepti tādu zāļu iegādei, kas nav iekļautas Latvijas Republikas reģistrēto zāļu sarakstā, tā informē pacientu par šo zāļu iegādes kārtību.

46. Pēc pacienta lūguma ārstniecības persona, kas izraksta recepti, izsniedz receptes norakstu vai kopiju. Aptiekā aizliegts izsniegt zāles vai medicīniskās ierīces pret receptes norakstu vai kopiju.

(MK 02.06.2008. noteikumu Nr.392 redakcijā)

47. Ārstniecības personai aizliegts izsniegt pacientam neaizpildītas vai daļēji aizpildītas recepšu veidlapas, izņemot šo noteikumu 3.pielikumā minētos gadījumus, kad atsevišķi receptes rekvizīti var netikt norādīti.

48. Īpašās receptes derīguma termiņš ir 90 dienu. Parastās receptes derīguma termiņš ir trīs mēneši, izņemot:

48.1. recepti, uz kuras izrakstītas šo noteikumu 34.³ punktā minētās zāles un kuras derīguma termiņš ir septiņas dienas;

48.2. šo noteikumu 36.punktā minēto vairākkārt izmantojamo recepti, kuras derīguma termiņu (kas nepārsniedz vienu gadu) nosaka ārsts.

(MK 26.06.2007. noteikumu Nr.435 redakcijā, kas grozīta ar MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

IV. Aptieku un valsts institūciju pienākumi recepšu un recepšu veidlapu aprīvē

49. Ja zāles un medicīniskās ierīces izrakstītas uz īpašo recepšu veidlapām, aptieka saskaņā ar līgumu par recepšu datu apstrādi elektroniski sniedz dienestam šādu īpašās receptes veidlapā un maksājumu apliecinošā dokumentā (kases čekā, kvītī) norādīto informāciju:

49.1. receptes sērija un numurs;

49.2. Evedlapas veids (ja recepte ir izrakstīta citas Eiropas Savienības dalībvalsts, Norvēģijas, Islandes, Lihtenšteinas vai Šveices pilsonim saskaņā ar starptautisko līgumu, kas paredz savstarpējus norēķinus par sniegtajiem veselības aprūpes pakalpojumiem);

- 49.3. receptes izrakstīšanas datums;
- 49.4. pacienta vārds, uzvārds un personas kods (E vai S veidlapas uzrādītājam — identifikācijas numurs);
- 49.5. ārstniecības iestādes nosaukums;
- 49.6. ārsta vārds, uzvārds, personas kods un specialitāte;
- 49.7. diagnozes kods;
- 49.8. atbilstoši noteiktajai kompensācijas kārtībai piemērojamais kompensācijas procents;
- 49.9. apdrošināšanas sabiedrības nosaukums (ja zāļu iegādi pacientam kompensē apdrošināšanas sabiedrība);
- 49.10. izrakstīto zāļu nosaukums;
- 49.11. izsniegto zāļu kods un daudzums (iepakojumu skaits). Kompensācijas kārtības ietvaros izplatītajām zālēm papildus norāda viena iepakojuma cenu, apmaksai paredzēto summu (ņemot vērā iepakojumu skaitu) un tās sadalījumu starp pacientu un citu maksātāju;
- 49.12. zāļu izsniegšanas datums;
- 49.13. zāles atļauts vai aizliegts aizvietot;
- 49.14. pašvaldības sociālā dienesta izsniegtās izziņas esība, kas apliecina atbilstību trūcīgas ģimenes (personas) statusam vai atbilstību atsevišķi dzīvojošas personas vai ģimenes statusam, kas tiesīga saņemt atbrīvojumu no pacienta līdzmaksājuma par zālēm un medicīniskajām precēm saskaņā ar normatīvajiem aktiem par ambulatorajai ārstēšanai paredzēto zāļu un medicīnisko ierīču iegādes izdevumu kompensācijas kārtību.

(Grozīts ar MK 26.06.2007. noteikumiem Nr.435; MK 02.06.2008. noteikumiem Nr.392; MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

50. Dienests:

- 50.1. uzkrāj un apstrādā šo noteikumu 49.punktā minēto recepšu datus;
- 50.2. pēc Veselības ministrijas, Zāļu valsts aģentūras, Veselības inspekcijas un tiesībaizsardzības institūciju pieprasījuma sniedz informāciju par to zāļu un medicīnisko ierīču patēriņu, kas izrakstītas uz īpašo recepšu veidlapām;
- 50.3. pēc Veselības ministrijas, Veselības inspekcijas un tiesībaizsardzības institūciju pieprasījuma sniedz informāciju par īpašo recepšu izrakstīšanu.

(MK 02.06.2008. noteikumu Nr.392 redakcijā, kas grozīta ar MK 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

51. Veselības inspekcija kontrolē recepšu veidlapu aprites kārtības ievērošanu dienestā un ārstniecības iestādēs, kā arī recepšu aprites kārtības ievērošanu aptiekās.

(MK 05.02.2008. noteikumu Nr.77 redakcijā, kas grozīta ar 12.04.2011. noteikumiem Nr.283; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

52. *(Svītrots ar MK 05.02.2008. noteikumiem Nr.77.)*

V. Noslēguma jautājumi

53. Īpašo recepšu veidlapas un recepšu veidlapas, uz kurām izraksta zāles par diferencētu samaksu, kas iespiestas līdz šo noteikumu spēkā stāšanās dienai, atļauts izmantot līdz 2005.gada 15.jūnijam.

54. Parasto recepšu veidlapas, kas iespiestas līdz šo noteikumu spēkā stāšanās dienai, atļauts izmantot līdz 2005.gada 30.jūnijam.

55. Atzīt par spēku zaudējušiem Ministru kabineta 1998.gada 14.jūlija noteikumus Nr.250 "Recepšu veidlapu izgatavošanas un uzglabāšanas un recepšu izrakstīšanas noteikumi" (Latvijas Vēstnesis, 1998, 212./213.nr.; 2001, 7.nr.; 2003, 167.nr.).

55.¹ Ir pieļaujama Zāļu valsts aģentūras izstrādātās elektroniskās receptes izmantošana, nodrošinot tipogrāfiski iespiestās receptes paralēlo funkcionēšanu līdz pilnīgai elektroniskās receptes sistēmas ieviešanai. Elektroniskās receptes saturs atbilst šo noteikumu prasībām, un to veido saskaņā ar normatīvajiem aktiem par elektroniskajiem dokumentiem.

(MK 26.06.2007. noteikumu Nr.435 redakcijā)

55.² Izrakstīt zāles un medicīniskās ierīces uz recepšu veidlapām, kas iespiestas līdz 2007.gada 30.septembrim, atļauts līdz 2008.gada 1.maijam.

(MK 26.06.2007. noteikumu Nr.435 redakcijā)

55.³ Šo noteikumu 28.punkts zaudē spēku ar 2009.gada 1.jūliju.

(MK 02.06.2008. noteikumu Nr.392 redakcijā)

55.⁴ Izrakstīt zāles, nenorādot izrakstāmo zāļu kodu, un medicīniskās ierīces uz īpašo recepšu veidlapām, kas iespiestas līdz 2008.gada 31.decembrim, atļauts līdz 2009.gada 30.jūnijam.

(MK 02.06.2008. noteikumu Nr.392 redakcijā)

56. Šo noteikumu 49. un 50.punkts stājas spēkā ar 2005.gada 1.jūliju.

57. Recepšu veidlapas, kas iespiestas līdz 2013.gada 25.oktobrim, atļauts izplatīt līdz 2014.gada 1.jūlijam.

(MK 22.10.2013. noteikumu Nr.1135 redakcijā)

58. Izrakstīt zāles un medicīniskās ierīces uz recepšu veidlapām, kas iespiestas līdz 2013.gada 25.oktobrim, atļauts līdz 2014.gada 31.decembrim. No 2014.gada 1.janvāra, izrakstot zāles un medicīniskās ierīces, minētajās veidlapās svītrot vārdu "(latos)".

(MK 22.10.2013. noteikumu Nr.1135 redakcijā)

Informatīva atsauce uz Eiropas Savienības direktīvu

(MK 22.10.2013. noteikumu Nr.1135 redakcijā)

Noteikumos iekļautas tiesību normas, kas izriet no Komisijas 2012.gada 20.decembra Īstenošanas direktīvas 2012/52/EU, ar kuru paredz pasākumus, kas atvieglo citā dalībvalstī izsniegtu recepšu atzīšanu.

Ministru prezidents A.Kalvītis

Veselības ministrs G.Bērziņš

1.pielikums
Ministru kabineta
2005.gada 8.marta noteikumiem Nr.175
(Pielikums MK 22.10.2013. noteikumu Nr.1135 redakcijā)

Parastās receptes veidlapas paraugs

LATVIJAS REPUBLIKA		Sērija, Nr.		Svītru koda izskums	
PARASTĀ RECEPTĒ					
E vai S veidlapas veids		_____ (diena, mēnesis, gads)			
Pacients (vārds, uzvārds)					
(personas kods/identifikācijas numurs/dzimšanas datums)					
(adrese/tālrunis)					
Ārstniecības iestāde			Ārstniecības persona		
nosaukums, kods, adrese, tālrunis			vārds, uzvārds, specialitāte, personas kods/identifikators, papildu rekvizīti		
Diagnozes kods					
Izsniegto zāļu kods vai nosaukums Daudzums _____ Cena _____ Apmaksa (kopā) _____			Rp.:		
Receptes noslēgšanas datums [][] [][] [][] [][] [][] [][]			ZĀLES ATĻAUS AIZVIETOT		
Izsniedza _____ (kvalifikācija, paraksts)			Recepte derīga līdz _____		
Personīgais spiedogs _____			Ārstniecības persona _____ (paraksts)		
Personīgais spiedogs _____			Personīgais spiedogs _____		

2.pielikums
Ministru kabineta
2005.gada 8.marta noteikumiem Nr.175
(Pielikums MK 22.10.2013. noteikumu Nr.1135 redakcijā)

Īpašās receptes veidlapas paraugs

LATVIJAS REPUBLIKA		Sērija, Nr.		Svītru koda izskums	
ĪPAŠĀ RECEPTĒ					
E vai S veidlapas veids		_____ (diena, mēnesis, gads)			
Pacients (vārds, uzvārds)					
(personas kods/identifikācijas numurs/dzimšanas datums)					
(adrese/tālrunis)					
Ārstniecības iestāde			Ārsts		
nosaukums, kods, adrese, tālrunis			vārds, uzvārds, specialitāte, personas kods/identifikators, papildu rekvizīti		
Komp. kategorijavai.....%					
apdroš. sab.%					
(apdrošināšanas sabiedrības nosaukums)					
Izsniegto zāļu kods vai nosaukums Daudzums _____ Cena _____ Apmaksa (kopā): Pacients _____ Kompense _____			Rp.:		
Zāļu izsniegšanas datums [][] [][] [][] [][] [][] [][]			ZĀLES ATĻAUS AIZVIETOT		
Izsniedza _____ (kvalifikācija, paraksts)			Recepte derīga 90 dienas _____		
Personīgais spiedogs _____			Ārsts _____ (paraksts)		
Aptiekas zīmogs _____			Ārstniecības iestādes zīmogs _____		
Personīgais spiedogs _____			Personīgais spiedogs _____		

Recepšu veidlapu aizpildīšanas prasības

(Pielikums grozīts ar MK 26.06.2007. noteikumiem Nr.435; MK 02.06.2008. noteikumiem Nr.392; MK 22.10.2013. noteikumiem Nr.1135)

I. Vispārīgās prasības

1. (Svītrots ar MK 26.06.2007. noteikumiem Nr.435)

2. Receptes ievaddaļā (*Inscriptio*) norāda:

2.1. receptes izrakstīšanas datumu;

2.2. pacienta vārdu, uzvārdu (norāda pilnu vārdu, neizmantojot iniciāļus), personas kodu (E vai S veidlapas uzrādītājam – identifikācijas numuru), adresi vai tālruni. Ārsts, izrakstot parasto recepti personīgai lietošanai, pacienta vārda un uzvārda vietā raksta "*pro me*" (man) vai "*ad usum proprium*" (personīgai lietošanai), bet adreses vietā norāda savu faktiskās dzīvesvietas adresi un tālruņa numuru;

2.3. ārstniecības iestādes nosaukumu, kodu, adresi un tālruņa numuru;

2.4. tās ārstniecības personas vārdu, uzvārdu (norāda pilnu vārdu, neizmantojot iniciāļus), specialitāti un personas kodu vai Veselības inspekcijas piešķirto ārstniecības personas identifikatoru, kura izraksta recepti.

3. Receptes uzrunas daļā (*Invocatio*) raksta "*Rp.:*" (*Recipe* — ņem).

4. Receptes daļā (*Praescriptio s. Designatio materialium*) pēc "*Rp.:*" raksta zāļu formu, nosaukumu ar lielo burtu latīņu valodā ģenitīvā, norādot zāļu formas devu un devu skaitu.

5. Pēc individuālajām receptēm izgatavojamām zālēm ar saliktu sastāvu:

5.1. katras zāļu vielas nosaukumu raksta atsevišķā rindā, vispirms rakstot narkotiskās, psihotropās un citas stingrai uzskaitē pakļautās vielas, tad pārējās stipras iedarbības vielas un citas aktīvās vielas;

5.2. ja zāļu vielas nosaukums ir garš, to atļauts turpināt arī nākamajā rindā;

5.3. ārstniecības augu nosaukumos pirmo vārdu raksta ar lielo burtu arī tad, ja tas neatrodas rindas sākumā, bet auga daļas apzīmējumu šajā gadījumā raksta ar mazo burtu;

5.4. ja zālēm to organoleptisko īpašību dēļ pievienotas kādas koriģējošas vielas, tās raksta pēc aktīvajām vielām;

5.5. palīgvielas, kas zālēm nodrošina vajadzīgo konsistenci, formu un daudzumu, receptē raksta pēdējās.

6. Receptes labajā pusē pretī attiecīgajam zāļu sastāvdaļas nosaukumam raksta daudzumu masas, tilpuma vai darbības vienībās:

6.1. cietas vai mīkstas konsistences zāļu vielām — gramos vai grama daļās, rakstot tos kā nenosauktus skaitļus;

6.2. šķīdumiem — mililitros, rakstot aiz skaitļa saīsinājumu "*ml*";

6.3. spirta daudzumu izraksta gramos, spirta šķīdumam norādot koncentrāciju;

6.4. pilienu skaitu apzīmē ar romiešu cipariem, rakstot to aiz pilienu saīsinājuma "*gtt.*";

6.5. zāļu līdzekļa aktīvajām darbības vienībām norāda darbības vienību skaitu, aiz kura raksta saīsinājumu "*DV*".

7. Ja divas vai vairākas zāļu sastāvdaļas ņemamas vienādā daudzumā, to var norādīt tikai aiz pēdējās no šīm sastāvdaļām, pirms daudzuma rakstot "*āā*".

8. Norādot pēdējo zāļu sastāvdaļu, kas pievienojama, lai iegūtu nepieciešamo zāļu kopējo masu vai tilpumu, pirms skaitliskā daudzuma apzīmējuma lieto saīsinājumu "*ad*".

9. Norādījumus aptiekai (*Subscriptio*) par zāļu izgatavošanu, zāļu formu un zāļu daudzumu, norādot svāra vai tilpuma, vai darbības vienības un iesaiņojuma veidu, raksta latīņu valodā, lietojot vispārpieņemtos receptūras saīsinājumus atbilstoši šo noteikumu 6.pielikumam.

10. Norādījumus slimniekam (*Signatura*) par zāļu lietošanu receptē raksta latviešu valodā aiz saīsinājuma "*D.S.*",

norādīt, kādās devās, kad, cik bieži un kā zāles lietojamas.

11. Ja receptē izrakstītās zāles izgatavojamas un izsniedzamas steidzami, ārstniecības persona raksta atzīmi "*Cito!*". Ja zāles izsniedzamas nekavējoties, raksta atzīmi "*Statim!*". Atzīmi vēlams norādīt citā krāsā.

12. Ja zāles aizliegts aizvietot, ārstniecības persona nosvītro uzrakstu "Zāles atļauts aizvietot" un norāda aizlieguma pamatojumu. Pamatojuma norādes turpinājumam var izmantot receptes otro pusi, lietojot apzīmējumu "*verte*".

13. Visus recepšu veidlapas laukus, kurus konkrētajā gadījumā nav paredzēts aizpildīt, ārstniecības persona krusteniski nosvītro.

II. Parasto recepšu veidlapu aizpildīšanas prasības

14. Ja ārstniecības persona, izrakstot parasto recepti, paredz iespēju izvēlēties vienu no analogām zālēm, tā norāda vairākas zāles, atdalot tās ar saīsinājumu "s." (*sive* — jeb), un aptiekā izsniedz vienas no izrakstītajām zālēm.

15. Diagnozes kodu saskaņā ar Starptautisko statistisko slimību un veselības problēmu klasifikāciju (10. redakcija) (turpmāk - SSK klasifikācija) norāda, ja zāles izraksta uz vairākkārt izmantojamās receptes.

16. Receptes derīguma termiņu ārstniecības persona norāda atbilstoši diagnozei un izrakstāmajām zālēm.

17. Izsniegto zāļu kodu (reģistrācijas numurs Latvijas zāļu reģistrā) vai nosaukumu, daudzumu (iepakojumu skaits), cenu (viena iepakojuma), apmaksai paredzēto summu (ņemot vērā iepakojumu skaitu) un receptes noslēgšanas datumu norāda farmaceits vai farmaceita asistents, kas izsniedz zāles, šo informāciju apliecinot ar parakstu un personīgo spiedogu.

18. Izsniedzot zāles pret vairākkārt izmantojamo recepti, farmaceits vai farmaceita asistents receptes otrā pusē izdara atzīmi par attiecīgo zāļu izsniegto daudzumu un izsniegšanas datumu, atzīmi apstiprinot ar parakstu un personīgo spiedogu, un nodrošina, lai būtu iespējams identificēt aptieku, kurā zāles ir izsniegtas.

III. Īpašo recepšu veidlapu aizpildīšanas prasības

19. E vai S veidlapas veidu ārsts norāda gadījumā, ja recepte ir izrakstīta citas Eiropas Savienības dalībvalsts, Norvēģijas, Islandes, Lihtenšteinas vai Šveices pilsonim saskaņā ar starptautisko līgumu, kas paredz savstarpējus norēķinus par sniegtajiem veselības aprūpes pakalpojumiem.

20. Apdrošināšanas sabiedrības nosaukumu un kompensācijas apmēru, ja zāļu iegādi pacientam kompensē apdrošināšanas sabiedrība, norāda farmaceits vai farmaceita asistents, kas izsniedz zāles, ievērojot ar apdrošināšanas sabiedrību noslēgto līgumu un apdrošināšanas polises nosacījumus.

21. Valsts kompensācijas kategoriju vai apmēru ārsts norāda, ja uz receptes izraksta zāles vai medicīniskās ierīces atbilstoši noteiktajai kompensācijas kārtībai.

22. Uz visām īpašajām receptēm ārsts norāda diagnozes kodu atbilstoši SSK klasifikācijai. Izrakstot glikēmijas teststrēmeles grūtniecēm, papildus pamatdiagnozes kodam norāda kodu "Z33".

22.¹ (*Svītrots ar MK 02.06.2008. noteikumiem Nr.392.*)

23. Izsniegto zāļu kodu (zāļu identifikācijas numurs kompensējamo zāļu sarakstā kompensācijas kārtības ietvaros izplatāmajām zālēm vai zāļu reģistrācijas numurs Latvijas zāļu reģistrā - pārējos gadījumos) vai nosaukumu (nosaukumu norāda, ja zāles nav iekļautas Latvijas zāļu reģistrā), daudzumu (iepakojumu skaits), cenu (viena iepakojuma), apmaksai paredzēto summu (ņemot vērā iepakojumu skaitu), tās sadalījumu starp pacientu un citu maksātāju, kā arī zāļu izsniegšanas datumu norāda farmaceits vai farmaceita asistents, kas izsniedz zāles, šo informāciju apliecinot ar parakstu, personīgo spiedogu un aptiekas zīmogu. Ja izsniedzamais daudzums nav pilnos iepakojumos, iepakojumu daudzumu norāda decimālos skaitļos ar precizitāti līdz četriem cipariem aiz komata.

IV. Papildu prasības recepšu veidlapu aizpildīšanai, ja pacients ir informējis, ka izmantos recepti kādā no Eiropas Savienības, Eiropas Ekonomikas zonas valstīm vai Šveices Konfederācijā

24. Informācijā par pacientu norāda pacienta dzimšanas datumu.

25. Informācijā par ārstniecības personu norāda papildu rekvizītus (e-pasta adrese un tālruna vai faksa numurs (ar valsts kodu)).

26. Izrakstot zāles, norāda vienu no šādiem nosaukumiem:

26.1. zāļu starptautisko nepatentēto nosaukumu vai, ja šāda nosaukuma nav, pieņemto vispārīgo zāļu nosaukumu;

26.2. zāļu ražotāja piešķirto nosaukumu, ja zāles aizliegts aizvietot, nosvītrojot uzrakstu "Zāles atļauts aizvietot" un norādot aizlieguma pamatojumu;

26.3. zāļu ražotāja piešķirto nosaukumu, ja izraksta bioloģiskas izcelsmes zāles.

Veselības ministrs G.Bērziņš

4.pielikums
Ministru kabineta
2005.gada 8.marta noteikumiem Nr.175

Zāles, kuras uz parastās receptes veidlapas atļauts izrakstīt vairāk nekā trīs mēnešus ilgam ārstēšanas kursam

Nr. p.k.	Zāļu anatomiski terapeitiski ķīmiskā grupa	Izņēmumi (zāles, kuras uz vienas receptes atļauts izrakstīt ne vairāk kā trīs mēnešus ilgam ārstēšanas kursam)
1. Gastrointestinālais trakts un vielmaiņa		
1.1.	Līdzekļi funkcionālu gastrointestinālu traucējumu ārstēšanai (A03)	A03BA01 <i>Atropine</i> A03BA03 <i>Hyoscyamine</i> A03FA02 <i>Cisapride</i>
1.2.	Līdzekļi aknu slimību un žults veidošanās un izdales traucējumu ārstēšanai (A05)	
1.3.	Līdzekļi diabēta ārstēšanai (A10)	
2. Asinis un asinsrades orgāni		
2.1.	Antitrombotiskie līdzekļi (B01AC07 <i>Dipyridamole</i>)	
3. Kardiovaskulārā sistēma		
3.1.	Sirds slimību ārstēšanai izmantojamie vazodilatatori (C01D)	
3.2.	Antihipertensīvie līdzekļi (C02)	C02BA01 <i>Trimetaphan</i> C02CC02 <i>Guanethidine</i> C02CC04 <i>Debrisoquine</i> C02DA01 <i>Diazoxide</i>
3.3.	Diurētiskie līdzekļi (C03)	
3.4.	Beta-blokatori (C07)	
3.5.	Kalcija kanālu blokatori (C08)	C08EA02 <i>Bepidil</i> C08EX01 <i>Lidoflazine</i>
3.6.	Renīna-angiotensīna sistēmu ietekmējoši līdzekļi (C09)	
3.7.	Seruma lipīdu līmeni reducējoši līdzekļi (C10)	C10AX02 <i>Probucol</i> C10AX04 <i>Benfluorex</i> C10AX09 <i>Ezetimibe</i>
4. Uroģenitālā sistēma un dzimumhormoni		
4.1.	Hormonālie kontraceptīvie līdzekļi sistēmiskai lietošanai (G03A)	
4.2.	Estrogēni (G03CA, dabīgie un pussintētiskie)	
4.3.	Estrogēni kombinācijās (G03CC04 <i>Estrone</i> , G03CC06 <i>Estriol</i>)	
4.4.	Progestagēni (G03D)	G03DA01 <i>Gestonorone</i> G03DB02 <i>Megestrol</i> G03DB04 <i>Nomegestrol</i>
4.5.	Progestagēnu un estrogēnu kombinācijas (G03F)	G03FB03 <i>Chlormadinone</i> un <i>Estrogen</i>
4.6.	Uroģiskie līdzekļi, tai skaitā spazmolītiskie līdzekļi (G04B)	G04BE01 <i>Alprostadiil</i>
5. Sistēmiski hormonus saturošie līdzekļi, izņemot dzimumhormonus un insulīnus		
5.1.	Vairogdziedzera hormonus saturošie līdzekļi (H03A)	
5.2.	Antitireoīdie līdzekļi (H03B)	
5.3.	Antiparatireoīdie hormoni (H05B)	
6. Muskuļu un skeleta sistēma		
6.1.	Pretiekaisuma un pretreimatisma līdzekļi, nesteroīdie (M01AA, M01AB, M01AC, M01AE, M01AG, M01AX)	M01AA02 <i>Mofebutazone</i> M01AX17 <i>Nimesulide</i>
6.2.	Miorelaksanti, centrālas darbības (M03B)	
6.3.	Pretpodagras līdzekļi (M04A)	M04AB03 <i>Benzbromarone</i>
7. Nervu sistēma		
7.1.	Pretmigrēnas līdzekļi, alkaloīdi (N02CA)	

7.2.	Pretepilepsijas līdzekļi (N03)	N03AG04 <i>Vigabatrin</i> N03AX10 <i>Felbamate</i>
7.3.	Pretparkinsonisma līdzekļi (N04)	N04BA <i>Dopa</i> un <i>dopa</i> atvasinājumi
8. Elpošanas sistēma		
8.1.	Līdzekļi obstruktīvu elpceļu slimību ārstēšanai, adrenerģiskie, inhalējami (R03A)	R03AA01 <i>Epinephrine</i> R03AK01 <i>Epinephrine</i> kombinācijās
8.2.	Citi līdzekļi obstruktīvu elpceļu slimību ārstēšanai, inhalējami (R03BB, R03BC, R03BX)	
8.3.	Citi līdzekļi obstruktīvu elpceļu slimību ārstēšanai, sistēmiskie (R03DA, R03DB, R03DX)	R03DA04 <i>Theophylline</i> R03DA74 , R03DB04 <i>Theophylline</i> kombinācijās
9. Maņu orgāni		
9.1.	Pretepilepsijas līdzekļi (S01E)	S01EA05 <i>Brimonidine</i> S01EB03 <i>Ecothiopate</i> S01EB04 <i>Demecarium</i> S01EB08 <i>Aceclidine</i>

Veselības ministrs G.Bērziņš

5.pielikums
Ministru kabineta
2005.gada 8.marta noteikumiem Nr.175

Narkotisko un tām pielīdzināto psihotropo vielu maksimālais daudzums, ko atļauts izrakstīt uz vienas receptes

(Pielikums 12.04.2011. noteikumu Nr.283 redakcijā)

Nr.p.k.	Vielas starptautiskais nosaukums	Maksimālais vielas daudzums, ko atļauts izrakstīt uz receptes (gramos)	Gatavo zāļu forma (aptiekās izgatavojamām zālēm piemēro atbilstoši ievadīšanas veidam)	Piezīmes
1.	Buprenorfīna hidrohlorīds	0,24	plāksteri, tabletes	ne vairāk kā 12 plāksterus
2.	Ciklobarbitāla kalcija sāls	1,0	tabletes	
3.	Dihidrokodeīna tartrāts	6,72	tabletes	
4.	Etilmorfīns	1,0		
5.	Fentanils	0,384	plāksteri	ne vairāk kā 20 plāksterus
6.	Fentanils citrāta formā	0,024	tabletes, deguna aerosols	
7.	Hidromorfona hidrohlorīds	6,4		
8.	Kodeīna fosfāta hemihidrāts	3,0	tabletes	
9.	Metilfenidāta hidrohlorīds	1,62	tabletes	
10.	Morfīna hidrohlorīds	0,4	injekciju šķīdums	
11.	Morfīna hidrohlorīds	6,0	tabletes	
12.	Morfīna sulfāts	10,8	tabletes	
13.	Oksikodona hidrohlorīds	4,48	tabletes	
14.	Petidīna hidrohlorīds	1,0	injekciju šķīdums	
15.	Pentazocīns	0,3		
16.	Trimeperidīna hidrohlorīds	0,4	injekciju šķīdums	

6.pielikums
Ministru kabineta
2005.gada 8.marta noteikumiem Nr.175

Vispārpieņemtie receptūras saīsinājumi

Nr. p.k.	Pilns apzīmējums latīņu valodā	Saīsinājums	Apzīmējums latviešu valodā
1.	acidum	acid., ac.	skābe
2.	adde		pievieno, piejauc
3.	ad manum medici	ad man. med.	ārsta rokās

4.	ad usum externum	ad us. ext.	ārīgai lietošanai
5.	ad usum internum	ad us. int.	iekšķīgai lietošanai
6.	ad usum proprium	ad us. propr.	personīgai lietošanai
7.	ad vitrum	ad vitr.	stikla traukā
8.	aequalis	aeq.	vienāds
9.	ampulla	amp., ampull.	ampula
10.	ana	āā	līdzīgās daļās, pa
11.	anhydricus	anhydr.	bezūdens
12.	aqua	aq.	ūdens
13.	aqua destillata	aq. dest.	destilētais ūdens
14.	butyrum	butyr.	sviests
15.	compositum	comp.	salikts
16.	capsula amylacea	caps. amyl.	cietes kapsula
17.	capsula gelatinosa	caps. gel.	želatīna kapsula
18.	charta	chart.	papīrs
19.	charta cerata	chart. cer.	vaskots papīrs
20.	charta paraffinata	chart. paraff.	parafīna papīrs
21.	concentratus	conc.	koncentrēts
22.	cortex	cort.	miza
23.	crystallisatus	cryst.	kristālisks
24.	cum	c.	ar
25.	Da; Detur; Dentur	D.	dod; lai tiek dots; lai tiek doti
26.	Da in scatula	D. in scat.	dod kārbīņā
27.	Da in vitro	D. in vitr.	dod stikla traukā
28.	Da in vitro nigro	D. in vitro nigro	dod tumšā traukā
29.	Da, Signa; Dentur, Signetur	D.S.	dod, apzīmē; lai tiek dots, lai tiek apzīmēts
30.	Da tales doses; Dentur tales doses	D.t.d.	dod tādas devas; lai tiek dotas tādas devas; izsniegt šādas devas
31.	decoctum	dec.	novārījums
32.	depuratus	dep.	attīrīts
33.	destillatus	destill.	destilēts
34.	dilutus	dil.	atšķaidīts
35.	divide in partes aequales	div. in p. aeq.	sadali vienādās devās; sadali līdzīgās devās
36.	dosis	d., dos.	deva
37.	emplastrum	empl.	plāksteris
38.	emulsum, emulsio	emuls.	emulsija
39.	extractum	extr.	ekstrakts, izvilkums
40.	extractum fluidum	extr. fl.	šķidrā ekstrakts
41.	extractum siccum	extr. sicc.	sausais ekstrakts
42.	extractum spissum	extr. spiss.	biezais ekstrakts
43.	fiat (fiant)	f.	lai pagatavotu, lai top, lai veidotos
44.	flores	fl.	ziedi
45.	folium	fol.	lapa
46.	fructus	fr.	auglis
47.	gelatina	gel.	želatīna
48.	globulus	glob.	lodīte
49.	gutta, guttae	gtt.	piliens, pilieni
50.	guttas	gtts	pilienus
51.	herba	hb.	laksti, zāle
52.	in ampullis	in amp., ampull.	ampulās
53.	infusum	inf.	uzlējums
54.	in capsulis	in caps.	kapsulās
55.	in oblatiis	in obl.	oblatēs
56.	in tabulettiis	in tab., in tabul.	tabletēs
57.	linimentum	lin., linim.	šķidrā ziede, liniments
58.	liquor, liquidus	liq.	šķidrums, šķidr
59.	massa	m.	masa
60.	massa pilularum	m. pil.	zirņšu masa
61.	Misce; Misceatur	M.	sajauc; lai tiek sajaukts, samaisīts
62.	Misce.Da.Signa; Misceatur, Detur, Signetur	M.D.S.	sajauc, dod, apzīmē; lai tiek sajaukts, dots, apzīmēts
63.	Misce fiat	M.f.	sajauc, lai top
64.	mixtura	mixt.	mikstūra

65.	mucilago	muc.	gļotas
66.	numero	N.	skaitā
67.	oleum	ol.	eļļa
68.	pars, partes	p.	daļa, daļas
69.	partes aequales	p. aeq.	vienādas daļas, vienādās (līdzīgās) devās
70.	pasta	past.	pasta
71.	pilula, pilulae	pil.	zirnītis, zirnīši
72.	praecipitatus	ppt., praec.	izgulsnēts - nogulsnes
73.	pro injectionibus	pro inj.	iešļircināšanai
74.	pro usu externo	pro us. ext.	ārīgai lietošanai
75.	pro usu interno	pro us. int.	iekšķīgai lietošanai
76.	pulvis, pulveres	pulv.	pulveris
77.	purus	pur.	tīrs
78.	quantum satis	q.s.	cik vajag; vajadzīgajā daudzumā
79.	radix	rad.	sakne
80.	Recipe	Rp.	ņem
81.	repete, repetatur	repet.	atkārtot; lai tiek atkārtots
82.	rhizoma	rhiz.	sakneņi, zemes stubrs
83.	satis	s.	diezgan, pietiekami
84.	semen	sem.	sēklas
85.	seu, sive	s.	jeb
86.	siccus	sicc.	sauss
87.	Signa, Signetur	S.	apzīmē; lai tiek apzīmēts
88.	simplex	simpl.	vienkāršs
89.	sirupus	sir.	sīrups
90.	solutio	sol.	šķīdums
91.	species	spec.	zāļu tēja
92.	spiritus	spir.	spirts
93.	sublimatus	subl.	sublimēts
94.	subtilis	subt.	smalks
95.	subtilissimus	subtiliss.	vissmalkākais
96.	suppositorium	supp.	svecītes
97.	suppositorium rectale	supp. rect.	svecīte, rektālais supozitorijs
98.	suppositorium vaginale	supp. vag.	vaginālais supozitorijs
99.	tableta; tablettae	tab., tabul.	tablete, tabletes
100.	tales	t.	tādas
101.	tinctura	t-ra, tinct., tct.	tinktūra
102.	unguentum	ung.	ziiede
103.	verte	V.	apgriez
104.	vitrum	vit.	stikla trauks, trauks

Veselības ministrs G.Bērziņš