

**VALSTYBINĖ VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBA PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS  
SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS**

TVIRTINU: Diana Leleckaitė  
Vyresnioji patarėja  
Laikiniai vykdanči  
Rinkos priežiūros skyriaus  
Vedėjo funkcijas

*[Handwritten signature]*  
2025-11-12

**VAISTINĖS (JOS FILIALO) BENDROJO PERIODINIO PATIKRINIMO  
KLAUSIMYNAS**

<b>Tikrinama sritis</b>	<b>Esminiai klausimai</b>	<b>Nuorodos į teisės aktus</b>
<b>VAISTINĖS VYKDOMOS VEIKLOS PAGRISTUMAS</b>	Ar vaistinė turi galiojančią licenciją (- jas) vykdomai farmacinei veiklai?	FI – 35 str. 1 d.; 23 <sup>1</sup> str. 1 d. 10 p. ir 2 d. NPKĮ – 10 str. 1 d.
<b>DOKUMENTAI</b>	Ar yra visi būtini vaistinės vidaus dokumentai (įsakymai, pareigybių aprašai, tvarkos, instrukcijos, žurnalai) pagal vaistinės vykdomos veiklos pobūdį? Ar paskirti visi atsakingi asmenys?	GVP – 68; 71 V-197 – 2
	Ar yra parengtas vaistinės Kokybės vadovas ir vykdomos veiklos procedūrų aprašai?	GVP – 5; 64–67; 69; 70
<b>DARBUOTOJAI</b>	Ar vaistinėje dirba pakankamas skaičius farmacijos specialistų ir ar yra užtikrinama farmacinė paslauga?	FĮ – 37 str. 2 p.; 39 str. 1 p., 9 p.; 40 str. 2 d. 5 p. Nr. 112 – 39.1 GVP – 71
	Ar vaistinėje farmacinę paslaugą suteikia: vaistininkai tik turėdami vaistininko praktikos licenciją ir vaistininko padėjėjai (farmakotechnikai) įrašyti į Vaistininko padėjėjų (farmakotechnikų) sąrašą?	FĮ – 2 str. 13 d.; 4 str. 1 d.; 5 str. 1 d. Nr. 112 – 25 GVP – 26 NPKĮ – 17 str. 5 d. 1 p.
	Ar vaistininkas kontroliuoja vaistininko padėjėjo (farmakotechniko) darbą? Ar tai numatyta pareigų aprašyme, procedūroje (-se)?	FĮ – 7 str. 3 d. 4 p. V-197 – 11.15 GVP – 65.12 <sup>1</sup>

<b>PATALPOS, ĮRANGA</b>	Ar vaistinėje yra įrengtos teisės aktais nustatytos patalpos ir (arba) vietos ir ar jos atitinka vaistinės veiklos licencijos duomenis ir informaciją bei (jei turi) verstis II sąrašo narkotinių ir/ar III sąrašo psichotropinių medžiagų mažmenine prekyba, licencijos duomenis ir informaciją?	FĮ – 21 str. 2, 3 d.; 23 <sup>1</sup> str. 1 d. 4, 6 p.; 38 str. NPKĮ – 10 <sup>4</sup> str. 1 d. 1–2 ir 8–9 p. Nr. 1630 – 29 p. V-7 V-1429
	Ar gyventojams yra pateikiama visa būtina informacija apie vaistinės darbuotojus, vaistinius preparatus, vaistinės teikiamas paslaugas (rašytinė informacija prie vaistinės ir vaistinės viduje, monitorius; darbuotojų kortelės)?	GVP – 4 <sup>1</sup> ; 5 <sup>1</sup> –5 <sup>2</sup> ; 32 <sup>1</sup> –32 <sup>2</sup> Nr. 670 – 5
	Ar vaistinė yra prisijungusi prie Lietuvos nacionalinės kaupyklos?	FĮ – 39 str. 10 p. DR 2016/161 – 25 str. 3 d.
<b>VAISTINĖS VYKDOMA VEIKLA:</b>		
<b>Vaistinių preparatų įsigijimas</b>	Ar vaistiniai preparatai/vaistinės medžiagos įsigijami iš licencijuotų/teisėtų tiekėjų?	FĮ – 39 str. 2 p. GVP – 6
	Ar vaistinė turi galimybę susipažinti su įvairių didmenininkų tiekiamais vaistiniais preparatais ir užsakyti/įsigyti reikiamą vaistinį preparatą?	GVP – 32; 65.1 Nr. 112 – 26; 44.1.1.2; 44.1.1.4; 44.1.2; 45.3 VLK 1K-40 – 5 VLK 1K-279
<b>Vaistinių preparatų priėmimas ir įvertinimas</b>	Ar iš tiekėjo priimant vaistinius preparatus yra įvertinama: - ar juos galima identifikuoti; - ar jie buvo transportuojami tinkamomis sąlygomis; - ar jie nebuvo suteršti, išpilti ar išbarstyti; - ar gauta lydimuosiuose dokumentuose nurodyta siunta; - ar jų siuntą patvirtinančiuose dokumentuose nurodytas vaistinio preparato pavadinimas, stiprumas ir farmacinė forma, serija, kiekis, tiekėjo pavadinimas ir adresas; - ar priimtinas vaistinių preparatų tinkamumo terminas;	GVP – 8; 10; 65.2; 67

	<p>- ar jie registruoti ar kitais teisės aktais leisti vartoti Lietuvoje;</p> <p>- ar jų ženklavimas atitinka teisės aktais nustatytus reikalavimus?</p> <p>Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje, ar paskirti atsakingi asmenys?</p>	
	<p>Ar užtikrinamas reikalavimų neatitinkančių vaistinių preparatų (serijų) gražinimas tiekėjui?</p> <p>Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje?</p>	GVP – 5; 9; 65.2; 67
<b>Vaistinių preparatų laikymas, laikymo sąlygų užtikrinimas</b>	<p>Ar atsargų patalpoje ir oficineje yra užtikrinamas vaistinių preparatų laikymas gamintojo nurodytomis laikymo sąlygomis? Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje?</p>	FI – 39 str. 3 p. GVP – 11–13; 18–19; 65.3
	<p>Ar užtikrinamas ir dokumentuojamas laikymo sąlygų monitoringas? Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje?</p>	GVP – 5; 13; 65.3
	<p>Ar vaistiniai preparatai laikomi gamintojo pakuotėje ar teisės aktų nustatyta tvarka pakeistoje pakuotėje? Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje?</p>	GVP – 17; 23.2; 24.2; 65.3; 65.9
	<p>Ar psichotropiniai ir/ar narkotiniai vaistiniai preparatai laikomi teisės aktų nustatyta tvarka ?</p>	V-1429 – 9–13.2 p.
	<p>Ar vaistinėje savitarnos būdu parduodami vaistiniai preparatai laikomi oficineje pagal teisės aktų nustatytus reikalavimus?</p>	GVP – 20–21
	<p>Ar netiektini vaistiniai preparatai yra atskirti nuo pardavimui tinkamų ir laikomi farmacinėms atliekoms skirtoje vietoje? Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje?</p>	GVP – 15; 65.13
	<p>Ar vaistinės oficineje ir/ar jos savitarnos vietoje atvirose saugojimo vietose esančios vaistinės asortimento prekės yra laikomos atskirai nuo vaistinių preparatų?</p>	FI – 2 str. 69 d.; 35 str. 14 d. V-1011 – 4 p.

<b>Vaistinių preparatų pardavimas, informacijos ir farmacinės paslaugos suteikimas</b>	Ar vaistinė parduoda tik registruotus ar teisės aktais leistus tiekti rinkai vaistinius preparatus (vardiniai vaistiniai preparatai, vaistiniai preparatai pakuotėmis užsienio kalba)?	FĮ – 8 str. 1 d., 3 d., 16 d., 16 <sup>2</sup> d.; 40 str. 2 d. 2 p.  <i>Informacija yra VVKT interneto svetainėje</i>
	Ar receptiniai vaistiniai preparatai parduodami tik pagal receptus/paraiškas? Ant recepto (arba kasos aparato kvito) nurodoma informacija, patvirtinta 2 priede?	FĮ – 8 str. 12 d. Nr. 112 – 43.1; 2 priedas VET – 3–5
	Ar laikomasi nustatytos vaistinių preparatų pardavimo (išdavimo) tvarkos?	Nr. 112 – 27–28; 31–33; 35–36; 38; 40.3; 43.3; 46.1.3; 46.2.2–46.2.3; 47.1; 49; 51 VET – 6–21
	Ar išduodant receptinius vaistinius preparatus be receptų laikomasi nustatytos jų pardavimo tvarkos? Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje?	Nr. 112 – 55–64; 4 priedas GVP – 5; 65.12
	Ar išduodant vaistinius preparatus tikrinamos vaistinių preparatų pakuočių apsaugos priemonės (unikalus identifikatorius (UI) ir apsauginio įtaiso vientisumas) bei deaktyvinamas UI?	FĮ – 8 str. 8 <sup>3</sup> d.; 39 str. 10 p. DR 2016/161 – 25 str. 1 d.
	Ar vaistinė tinkamai tvarko turimus kiekiu apskaitomus vaistinius preparatus ir vaistines medžiagas?	Nr. 112 – <i>Sąrašas</i> GVP – 62; 70
	Ar suteikta galimybė vaistinės oficinios monitoriuje gyventojams susipažinti su informacija apie kompensuojamus ir nekompensuojamus receptinius vaistinius preparatus? Ar farmacijos specialistai pasiūlo įsigyti vaistinį preparatą, kurio priemoka arba kaina yra mažiausia?	GVP – 32 <sup>1</sup> –32 <sup>2</sup> ; 1 ir 2 priedai Nr. 112 – 44.1.1.1; 44.1.1.3; 44.1.2; 45.1–45.2 VET – 13
	Ar išduodant vaistinius preparatus suteikiama farmacinė paslauga? Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje?	GVP – 26–29; 36; 37; 40–41; 65.12

<b>Receptų apiforminimas, tvarkymas, saugojimas, sunaikinimas</b>	Ar vaistinė parduoda vaistinius preparatus ant reikiamo blanko ir pagal tinkamai gydytojo užpildytus receptus/paraiškas?	Nr. 112 – 6; 8.1–8.1.4; 9; 10; 12; 17; 18; 19; 1 ir 6 priedai NPKĮ – 18 str. 3 d. VET – 4–5.4
	Ar laikomasi nustatytos receptų saugojimo vaistinėje ir sunaikinimo tvarkos?	Nr. 112 – 65–73 VET – 22–23; 25–26
	Ar laikomasi nustatytos popierinių receptų suvedimo į Elektroninę sveikatos paslaugų ir bendradarbiavimo informacinę sistemą tvarkos?	Nr. 112 – 64; 5 priedas
<b>Vaistinių preparatų pakuotės keitimas</b>	Ar vaistinių preparatų pakuotės keitimas yra atliekamas tam skirtoje vietoje ir ar keičiant pakuotę yra užtikrinama vaistų apsauga nuo užteršimo? Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje?	GVP – 22; 24.1; 65.9
	Ar keičiant išorinę pakuotę pirmą kartą, buvo patikrintos vaistinio preparato pakuotės apsaugos priemonės ir deaktyvintas UI?	DR 2016/161 – 28 str.
	Ar ardant (keičiant) vaistinio preparato pakuotę yra užtikrinamas vaistinio preparato informacijos išsaugojimas ant gyventojui išduodamos ir ant vaistinėje paliekamos vaistinio preparato pakuotės dalies? Nesant galimybių išduoti tikslų išrašytą dozuočių skaičių atsižvelgiama į Taisyklių nustatytą leistiną didesnę/mažesnę vaistinio preparato dozuočių kiekį? Ar perpakuoto vaistinio preparato tinkamumo vartoti terminas atitinka gydytojo paskyrimą (ne ilgesnis nei terminas iki kurio turėtų būti suvartota paskutinė vaistinio preparato dozuotė, atsižvelgiant į recepte nurodytą vienkartinę dozę ir jos vartojimo dažnumą)? Ar vaistinėje tinkamai vykdomas vidinės pakuotės keitimo dokumentavimas?	GVP – 23.2; 24.2; 24 <sup>1</sup> Nr. 112 – 43.3.2

	Ar kartu su perpakuotu vaistiniu preparatu ar dalimi vaisto pakuotės yra pateikiamas pakuotės lapelis? Ar vaistinė turi technines galimybes juos kopijuoti/išspausdinti?	GVP – 25
<b>Parduodamų vaistų pakuotės ženklavimas ir pakuotės lapelis</b>	Ar vaistinėje parduodamų vaistinių preparatų pakuotės ženklavimas ir pakuotės lapelis atitinka nustatytus reikalavimus?	V-596 – 3 ir 3 <sup>1</sup> 1A-233 – 1.3 <i>Informacija yra VVKT interneto svetainėje</i>
<b>Gyventojų aprūpinimas vardinais vaistiniais preparatais</b>	Ar vaistinė yra pasirengusi ir vykdo gyventojų aprūpinimą vardinais vaistiniais preparatais bei užtikrina jų (serijų) atsekamumą? Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje?	V-374 – 6, 8, 17–23, 89–90 GVP – 5; 65.12 Nr. 112 – 36
<b>Gyventojų aprūpinimas ekstemporaliais vaistais</b>	Ar ekstemporaliųjų vaistinių preparatų gamyba vykdoma laikantis nustatytų reikalavimų ir vaistinės patvirtinta procedūra (-omis)?	GVP – 51–57 <sup>1</sup> ; 65.7 V-583 <i>Žr. Gamybinės vaistinės (jos filialo) ekstemporaliųjų vaistinių preparatų gamybos ir kontrolės patikinimo klausimynas</i>
	Ar parduodant kitoje (gamybinėje) vaistinėje pagamintus kartinius vaistinius preparatus laikomasi nustatytų reikalavimų?	GVP – 65.7 <sup>2</sup> V-583
<b>Skundų nagrinėjimas</b>	Ar vaistinė priima, registruoja, nagrinėja gyventojų skundus ir apie nagrinėjimo rezultatus informuoja pareiškėją? Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje?	FĮ – 40 str. 2 d. 3 p. GVP – 60–61; 65.5
<b>Dalyvavimas vaistinių preparatų atšaukimo iš rinkos procese</b>	Ar užtikrinamas savalaikis atšaukimo iš rinkos vaistinio preparato (jo serijos) išėmimas iš vaistinėje parduodamų vaistų atsargų ?	FĮ – 39 str. 4 p.; 40 str. 2 d. 4 p.; GVP – 65.13 <i>VVKT įsakymai dėl atšaukimo iš rinkos/dėl išbraukimo iš vaistų registro</i>
	Ar vaistinės apie parduoto vaistinio preparato atšaukimą informuoja veterinarijos paslaugų teikėjus ir gyvūnų laikytojus?	VET – 28

	Ar vaistinės vykdomi veiksmai ir jų dokumentavimas užtikrina vaistinio preparato (jo serijos) atsekamumą? Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje?	FĮ – 39 str. 7 p. GVP – 5; 62; 67
	Ar vaistinė yra pasirengusi (turi parengtą procedūrą) pranešti VVKT ir vaistinio preparato registruotojui jeigu įtaria ar nustato, kad gauti ar siūlomi įsigyti vaistiniai preparatai yra falsifikuoti?	FĮ – 39 str. 11 p. DR 2016/161 – 30 str. GVP – 5; 67
<b>Mažmeninės prekybos antkainių taikymas</b>	Ar vaistinėje taikomi mažmeninės prekybos antkainiai neviršija nustatytų?	FĮ – 59 <sup>1</sup> str. 3 p. Nr. 257 – 2 d.
	Ar vaistinių preparatų kainos neviršija maksimalių?	FĮ – 59 <sup>1</sup> str. 4 p.
<b>Farmacinių atliekų priėmimas iš gyventojų ir tvarkymas</b>	Ar iš gyventojų priimami naikintini vaistiniai preparatai? Ar šie veiksmai aprašyti procedūroje?	FĮ – 39 str. 4 p.; 40 str. 2 d. 4 p. GVP – 65.13
	Ar vaistinė nustatyta tvarka registruoja iš gyventojų priimtas farmacines atliekas?	Nr. 670 – 7–11
<b>Kitos vaistinėje (filiale) teikiamos paslaugos</b>	Ar vaistinėje teikiamos kitos tik teisės aktais leistos paslaugos, ar jos atitinka nustatytus reikalavimus?	GVP – 42–45; 65.8

Klausimyne nurodyti esminiai patikrinimų metu užduodami klausimai ir pagrindiniai reikalavimai (nuorodos į teisės aktų punktus), kurių turi laikytis vaistinės, kad būtų galima konstatuoti, jog jų vykdoma veikla atitinka nustatytus reikalavimus.

**PAAIŠKINIMAI:**

**FĮ** – Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymas;

**NPKĮ** – Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymas;

**Nr. 1630** – Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1995 m. gruodžio 28 d. nutarimas Nr. 1630 „Dėl Veiklos, susijusios su vaistiniais preparatais, kurių sudėtyje yra I sąrašo medžiagų, ir II, III sąrašų narkotinėmis ir psichotropinėmis medžiagomis, licencijavimo taisyklių ir Specialiųjų leidimų naudoti I, II ir (ar) III sąrašų narkotines, psichotropines medžiagas moksliniams tyrimams išdavimo taisyklių patvirtinimo“;

**Nr. 670** – Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2012 m. birželio 6 d. nutarimas Nr. 670 „Dėl Naikintinių vaistinių preparatų priėmimo iš gyventojų ir apmokėjimo už jų tvarkymą tvarkos aprašo patvirtinimo“;

**Nr. 257** – Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2010 m. kovo 10 d. nutarimas Nr. 257 „Dėl Nekompensuojamųjų vaistinių preparatų didžiausių didmeninės ir mažmeninės prekybos antkainių

patvirtinimo (Dėl Nekompensuojamųjų vaistinių preparatų didžiausių didmeninės ir mažmeninės prekybos antkainių sąrašo patvirtinimo“;

**GVP** – Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. birželio 15 d. įsakymas Nr. V-494 „Dėl Geros vaistinių praktikos nuostatų patvirtinimo“;

**Nr. 112** – 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“;

**V-7** – Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2003 m. sausio 7 d. įsakymas Nr. V-7 „Dėl Vaistinių patalpų ir įrengimų reikalavimų patvirtinimo“;

**V-197** – Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. kovo 26 d. įsakymas Nr. V-197 „Dėl Vaistininko ir vaistininko padėjėjo (farmakotekniko) teisių ir pareigų paskirstymo aprašų patvirtinimo“;

**V-1011** – Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2006 m. lapkričio 28 d. įsakymas Nr. V-1011 „Dėl Vaistinių prekių laikymo vaistinėse tvarkos aprašo patvirtinimo“;

**V-583** – Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2011 m. birželio 8 d. įsakymas Nr. V-583 „Dėl Kartinių vaistinių preparatų išdavimo (pardavimo) gyventojams, kitoms vaistinėms ir juridiniams asmenims, turintiems asmens sveikatos priežiūros veiklos licenciją, tvarkos aprašo patvirtinimo“;

**V-1429** – Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2014 m. gruodžio 29 d. įsakymas Nr. V-1429 „Dėl Reikalavimų patalpoms, kuriose laikomos į kontroliuojamų narkotinių ir psichotropinių medžiagų II ar III sąrašą įtrauktos medžiagos, verčiantis jų gamyba, didmenine ar mažmenine prekyba, aprašo patvirtinimo“;

**V-374** – Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2005 m. gegužės 9 d. įsakymas Nr. V-374 „Dėl Vardinių vaistinių preparatų įsigijimo, tiekimo, skyrimo ir (ar) išrašymo, pardavimo (išdavimo) ir apskaitos tvarkos aprašo patvirtinimo“;

**VET** – Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus 2014 m. liepos 3 d. įsakymas Nr. V-756/B1-573 „Dėl Vaistinių preparatų pardavimo pagal veterinarinius receptus ir veterinarinių vaistų paraiškas vaistinėse tvarkos aprašo patvirtinimo“;

**V-596** – *Vaistinių preparatų pakuotės ženklinimo ir pakuotės lapelio reikalavimų aprašas*, patvirtintas Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2007 m. liepos 10 d. įsakymu Nr. V-596 „Dėl Vaistinių preparatų registravimo taisyklių, Supaprastintos homeopatinių vaistinių preparatų registravimo procedūros aprašo, Supaprastintos tradicinių augalinių vaistinių preparatų registravimo procedūros aprašo, Specialios homeopatinių vaistinių preparatų registravimo procedūros aprašo, Vaistinių preparatų registravimo taikant savitarpio pripažinimo ir decentralizuotą procedūras aprašo, Vaistinių preparatų analitinių, farmakotoksikologinių ir klinikinių tyrimų standartų ir protokolų, Vaistinių preparatų pakuotės ženklinimo ir pakuotės lapelio reikalavimų aprašo, Teisės į vaistinio preparato registraciją perleidimo kitam asmeniui tvarkos aprašo patvirtinimo“;

**1A-233** – Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko 2011 m. kovo 24 d. įsakymas Nr. 1A-233 „Dėl vaistinių preparatų registracijos pažymėjimų sąlygų keitimo įgyvendinimo ir vaistinių preparatų pakuočių išpardavimo“;

**VLK 1K-40** – Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2010 m. kovo 2 d. įsakymas Nr. 1K-40 „Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų išdavimo (pardavimo) gyventojams tvarkos aprašo patvirtinimo“;

**VLK 1K-279** – Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus 2018 m. spalio 31 d. įsakymas Nr. 1K-279 „Dėl Vaistinėje būtinų turėti kompensuojamųjų vaistų sąrašo patvirtinimo“ ;

**DR 2016/161** – Europos Komisijos deleguotasis reglamentas (ES) 2016/161, kuriuo nustatomos išsamios apsaugos priemonių ant žmonėms skirtų vaistų pakuočių naudojimo taisyklės ir taip papildoma Europos Parlamento ir Tarybos direktyva 2001/83/EB.

**Naudinga informacija VVKT interneto svetainėje:**

<https://vapris.vvkt.lt/vvkt-web/public/medications> – informacijos apie vaistinius preparatus paieška;

[https://vvkt.lrv.lt/lt/vaistu-registracija\\_pagr\\_menu/vaistu-registracija/](https://vvkt.lrv.lt/lt/vaistu-registracija_pagr_menu/vaistu-registracija/) – informacija apie vaistinius preparatus, kurių registracija panaikinta Tarybos viršininko įsakymu;

[https://vvkt.lrv.lt/lt/farmacines-veiklos-kontrolė\\_pagr\\_menu/is-rinkos-atsaukti-farmacijos-produktai/](https://vvkt.lrv.lt/lt/farmacines-veiklos-kontrolė_pagr_menu/is-rinkos-atsaukti-farmacijos-produktai/) – informacija apie vaistinių preparatų atšaukimą iš rinkos;

<https://vvkt.lrv.lt/lt/svarbi-informacija/vaistu-tiekimo-sutrikimai-ir-isduoti-leidimai-tiekti-vaistus-pakuotemis-uzsienio-kalba/> – vaistų tiekimo sutrikimai, tiekimo atnaujinimas ir išduoti leidimai tiekti vaistus pakuotėmis užsienio kalba.