

# Vaistinių preparatų sąrašas specialistams

---

## *Duomenų aprašymas*

### **Paskirtis ir skelbiamų duomenų grupės**

Vaistinių preparatų sąrašo paskirtis – sudaryti galimybę specialistams gauti Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos (toliau VVKT) tvarkomus Lietuvos Respublikos vaistinių preparatų registro ir kitų vaistinių preparatų sąrašų duomenis ir taip užtikrinti laiku atnaujinamos informacijos apie vaistinius preparatus panaudojimą kitose informacinėse sistemose.

Teikiamų duomenų grupės:

- Lietuvos Respublikos vaistinių preparatų registras
- Bendrijos vaistinių preparatų registras <sup>1</sup>
- Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąrašas
- Lygiagrečiai platinamų Lietuvoje vaistinių preparatų sąrašas
- Neregistruotų (vardinių) vaistinių preparatų sąrašas<sup>2</sup>

### **Teikiamų duomenų formatas**

Duomenys yra teikiami TAB DELIMITED TEXT pavidalu. Patogumo dėlei teikiamų duomenų bylos galūnė keičiama į XLS, taip kad bylą būtų galima automatiškai atverti Microsoft Excel skaičiuokle. Teikiamų duomenų koduotė – Windows-1257.

### **Atnaujinimo periodiškumas**

Teikiami duomenys yra automatiškai atnaujinami kas 24 valandas, tačiau esant sistemos sutrikimams ar vykdant sistemų profilaktikos darbus duomenų atnaujinimo pertrauka gali sudaryti dvi-tris darbo dienas.

---

<sup>1</sup> Aktualią informaciją skelbiama tinklapyje <http://ec.europa.eu/enterprise/pharmaceuticals/register/index.htm>

<sup>2</sup> Teikiami tik kompensuojamųjų vaistinių preparatų duomenys. Duomenų šaltinis – SAM Farmacijos departamentas

## Skelbiamų lentelių laukų aprašymai

### Pilnas vaistinių preparatų sąrašas pakuočių lygyje

Šioje lentelėje skelbiami visi duomenys, išvardinti sąrašė „teikiamos duomenų grupės“.

Laukas	Pavadinimas	Formatas	Pastabos, pavyzdys, galimos reikšmės
Vaistinio preparato duomenys			
VID	Vaistinio preparato identifikatorius	Sveikas skaičius	VID yra unikalus kiekvienam vaistiniam preparatui (įskaitant sugalvotą pavadinimą, bendrinį pavadinimą, farmacinę formą ir stiprumą)
PAVADINIMAS	Vaistinio preparato sugalvotas (prekinis) pavadinimas	Tekstas	„Aspirin“
BENDRINIS	Veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai)	Tekstas	„Acetilsalicilo rūgštis“
STIPRUMAS	Vaistinio preparato stiprumas arba stiprumai (skiriami + ženklu)	Tekstas	„10 mg“
GRUPE	Vaistinio preparato priklausomybė tam tikrai duomenų grupei	Tekstas	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>Vaistinis preparatas</i> - Lietuvos Respublikos vaistinių preparatų registras arba Bendrijos vaistinių preparatų registras<sup>3</sup></li> <li>• <i>Lygiagretus importas</i> - Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąrašas</li> <li>• <i>Lygiagretus platinimas</i> - Lygiagrečiai platinamų Lietuvoje vaistinių preparatų sąrašas</li> <li>• <i>Vardinis</i> - Neregistruotų vaistinių preparatų sąrašas<sup>4</sup></li> </ul>
VARTOJIMAS	Vaistinio preparato vartojimo būdas	Tekstas	„per burną“
RECEPTINIS	Ar norint įsigyti vaistinį preparatą reikalingas receptas	Tekstas	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rp. – Receptinis</li> <li>• OTC – Nereceptinis</li> <li>• OTC/Rp. - Nereceptinis/Receptinis</li> </ul>
ATCKODAS	Anatominės – terapinės cheminės klasifikacijos kodas	Tekstas	„A12BA01“
ATCPAVADINIMAS	Anatominės – terapinės cheminės klasifikacijos kodo pavadinimas	Tekstas	„Potassium chloride“
ATCSISTEMA	Anatominės – terapinės cheminės klasifikacijos sistemos versija (metai)	Tekstas	„ATC 2009“
DDD	Nustatytos paros dozės norma	Skaičius (slankusis kablelis)	„33,33“

<sup>3</sup> Aktuali informacija skelbiama tinklapyje <http://ec.europa.eu/enterprise/pharmaceuticals/register/index.htm>

<sup>4</sup> Teikiami tik kompensuojamųjų vaistinių preparatų duomenys. Duomenų šaltinis – SAM Farmacijos departamentas

REGISTRNR	Vaistinio preparato rinkodaros (registravimo) pažymėjimo numeris/lygiagretaus importo leidimo numeris (be formos, stiprumo, pakuotės numerio)		„LT/1/07/0830“
RTT	Rinkodaros teisės turėtojas/Lygiagretus importuotojas/Lygiagretus platintojas	Tekstas	„Kompanija ABC“
BUSENA	Vaistinio preparato rinkodaros teisės būseną	Tekstas	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Registruotas</li> <li>• Perregistruotas</li> <li>• Centrinė registracija</li> <li>• Neperregistruotas</li> <li>• Registruotas – išbrauktas</li> <li>• Registracija sustabdyta</li> </ul>
PROCEDURA	Vaistinio preparato rinkodaros teisės (ar leidimo) suteikimo procedūra/kodavimas	Tekstas	<ul style="list-style-type: none"> <li>• NP</li> <li>• MRP</li> <li>• DCP</li> <li>• CR</li> <li>• LI</li> <li>• CR-LP</li> <li>• CADREAC</li> <li>• VARD</li> </ul>
REGISTRUOTAS	Vaistinio preparato rinkodaros teisės (ar leidimo) suteikimo data	Data	„1999.01.01“
PERREGISTRUOTAS	Vaistinio preparato rinkodaros teisės (ar leidimo) atnaujinimo data	Data	„2001.01.01“
Pakuotės duomenys			
PAKID	Vaistinio preparato pakuotės identifikatorius	Sveikas skaičius	„12345“
NPAKID	Vaistinio preparato nacionalinis pakuotės identifikatorius	Sveikas skaičius	„12346“ Nacionalinio pakuotės identifikatoriaus reikšmė atitinka kompensuojamų vaistinio preparatų sąrašo ID
PAKAPRASYMAS	Vaistinio preparato pakuotės aprašymas	Tekstas	„N50“
PAKTIPAS	Vaistinio preparato pakuotės tipas	Tekstas	„lizdinė plokštelė“
PAKREGISTRNR	Vaistinio preparato rinkodaros (registravimo) pažymėjimo numeris /Lygiagretaus importo leidimo numeris (su formos, stiprumo, pakuotės numeriu)	Tekstas	LT/1/99/1563/002

Kompensavimo duomenys			
K_DEKLARUOTA	Deklaruota kompensuojamojo vaistinio preparato kaina, Litais su PVM	Skaičius (slankus kablelis)	„59,73“
K_MAZM	Deklaruota kompensuojamojo vaistinio preparato kaina, Litais su PVM	Skaičius (slankus kablelis)	„69,80“
K_BAZ	Deklaruota kompensuojamojo vaistinio preparato kaina, Litais su PVM	Skaičius (slankus kablelis)	„23,34“
K_100	kompensuojamojo vaistinio preparato priemoka, esant 100 proc. kompensavimui, Litais su PVM	Skaičius (slankus kablelis)	„46,46“
K_90	kompensuojamojo vaistinio preparato priemoka, esant 90 proc. kompensavimui, Litais su PVM	Skaičius (slankus kablelis)	„48,79“
K_80	kompensuojamojo vaistinio preparato priemoka, esant 80 proc. kompensavimui, Litais su PVM	Skaičius (slankus kablelis)	„51,13“
K_50	kompensuojamojo vaistinio preparato priemoka, esant 50 proc. kompensavimui, Litais su PVM	Skaičius (slankus kablelis)	„58,13“
NPAKID_7	Naujo formato septynių ženklų vaistinio preparato nacionalinis pakuotės identifikatorius	Sveikas skaičius	1012345 Skaičiaus ilgis – 7 ženklai, pirmasis „1“ Nacionalinio pakuotės identifikatoriaus reikšmė atitinka kompensuojamų vaistinių preparatų sąrašo ID

### Vaistinių preparatų registracijos istorija

Šioje lentelėje informacija skelbiama analogiškai lentelei „Pilnas vaistinių preparatų sąrašas pakuočių lygyje“, tik joje atvaizduojama vaistinio preparato duomenų (be pakuočių) istorija. Papildomi istorijos laukai išvardinti žemiau:

Laukas	Pavadinimas	Formatas	Pastabos, pavyzdys, galimos reikšmės
BUSENA	Vaistinio preparato rinkodaros teisės būseną tam tikru laiko momentu	Tekstas	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Registruotas</li> <li>• Perregistruotas</li> <li>• Centrinė registracija</li> <li>• Neperregistruotas</li> <li>• Registruotas – išbrauktas</li> <li>• Registracija sustabdyta</li> </ul>
DATA	Būsenos data	Data	„2009.01.01“

## Lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų sąrašas

Šioje lentelėje skelbiama informacija apie lygiagrečiai importuojamus vaistinius preparatus

Laukas	Pavadinimas	Formatas	Pastabos, pavyzdys, galimos reikšmės
VAISTAS	Vaistinio preparato sugalvotas (prekinis) pavadinimas, vaistinio preparato stiprumas arba stiprumai (skiriami + ženklų), farmacinė forma	Tekstas	„Betaloc ZOK 50mg pailginto atpalaidavimo tabletės“
BENDRINIS	Veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) pavadinimas (-ai)	Tekstas	„Metoprololis“
PAKUOTES	Vaistinio preparato pakuotės aprašymas (-ai) ir tipas (-ai)	Tekstas	„N30, buteliukas“
REG_NUMERIAI	Lygiagretaus importo leidimo numeris (su formos, stiprumo, eksportuojančios valstybės, pakuotės numeriu)	Tekstas	LT/L/08/0004/001, LT/L/08/0004/002
LEID_TURETOJAS	Lygiagretaus importo leidimo turėtojas	Tekstas	„Kompanija ABC“
EKSP_VALSTYBE	Valstybė, kurioje registruotas lygiagrečiai importuojamas vaistinis preparatas	Tekstas	„Vengrija“
LEID_DATA	Lygiagretaus importo leidimo išdavimo data	Data	„2009.01.01“
REF_VAISTAS	Referencinio vaistinio preparato sugalvotas (prekinis) pavadinimas, vaistinio preparato stiprumas arba stiprumai (skiriami + ženklų), farmacinė forma	Tekstas	„Betaloc ZOK 50mg pailginto atpalaidavimo tabletės“
REF_REG_NUMERIAI	Referencinio vaistinio preparato rinkodaros (registravimo) pažymėjimo numeris (numeriai) (su formos, stiprumo, pakuotės numeriu)	Tekstas	„96/3826/8“
REF_RTT	Referencinio vaistinio preparato rinkodaros teisės turėtojas	Tekstas	„Kompanija DEF“
RECEPTINIS	Ar norint įsigyti vaistinį preparatą reikalingas receptas	Tekstas	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Rp. – Receptinis</li> <li>• OTC – Nereceptinis</li> <li>• OTC/Rp. - Nereceptinis/Receptinis</li> </ul>