

立陶宛（2007年7月5日）

所需证明文件 (即经执业医师或受权卫生主管部门签发/批准的证明文件)	限制 (即质量和(或)数量方面的限制)	国家主管当局 (欲知进一步详情, 请与国家主管当局联系)
<p>a)有效的医学处方(如果可行, 使用申报证明) <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>b)居住国卫生主管部门核准的医生证明 <input type="checkbox"/></p> <p>c)目的地国卫生主管部门签发的证明 <input type="checkbox"/></p> <p>d)向目的地国海关出示原始处方 <input type="checkbox"/></p> <p>e)如有其他类型的文件, 请说明 <input type="checkbox"/></p> <hr/> <hr/>	<p>天数 / 数量/剂量</p> <p>麻醉药品</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p>无申报证明, 15天 有申报证明, 30天</p> </div> <p>精神药物</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> <p>无申报证明, 1971年《公约》附表二或附表三所列药物: 15天 有申报证明, 1971年《公约》附表四所列药物: 30天</p> </div> <p>被禁药物名单。如有被禁药物, 请注明: <u>1961年《公约》附表四或1971年《公约》附表一</u>所列物质, 以及大部分兴奋剂</p> <p>其他信息</p>	<p>立陶宛共和国政府 药物管制部 Sv. Stepono str. 27 LT-03210, Vilnius - Lithuania</p> <p>电话: (370) 5-266 8060 传真: (370) 5-266 8095 电子邮件: nkd@nkd.lt</p>