



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

**ĮSAKYMAS
DĖL VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS PRIE LIETUVOS
RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS 2011 METŲ VEIKLOS
PLANO PATVIRTINIMO**

2011 m. *birželio 09* d. Nr. *V-594*
Vilnius

Vadovaudamasis Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos nuostatų, patvirtintų Lietuvos Respublikos Vyriausybės 1998 m. liepos 24 d. nutarimu Nr. 926 (Žin., 1998, Nr. 67-1961; 2010, Nr. 123-6280), 17.6 punktu ir Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos nuostatų, patvirtintų Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2011 m. sausio 13 d. įsakymu Nr. V-27 (Žin., 2011, Nr. 9-401), 13 punktu:

1. T v i r t i n u Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 2011 metų veiklos planą (pridedama).
2. P a v e d u įsakymo vykdymą kontroliuoti Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininkui.

Sveikatos apsaugos ministras

Raimondas Šukys

PATVIRTINTA

Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2011 m. *birželio 9 d.* įsakymu Nr. *N-594*

**VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS
2011 METŲ VEIKLOS PLANAS**

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Įstaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Įvykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
	Nacionalinė vaistų politika					
03-01-01	Registruoti ir (ar) perregistruoti vaistinius preparatus, atsižvelgiant į klinikinių tyrimų duomenis, taikant nacionalinę ir savitarpio pripažinimo / decentralizuotą procedūrą; sustabdyti ir (ar) panaikinti vaistinių preparatų registraciją; keisti arba papildyti rinkodaros (registracijos) pažymėjimo sąlygas	<p>1.1. Nagrinėti paraiškas gauti rinkodaros teisę taikant nacionalinę procedūrą</p> <p>1.2. Nagrinėti paraiškas gauti rinkodaros teisę taikant decentralizuotą procedūrą, kurioje Lietuva dalyvauja kaip referencinė valstybė</p> <p>1.3. Nagrinėti paraiškas gauti rinkodaros teisę taikant decentralizuotą / savitarpio pripažinimo procedūrą, kurioje Lietuva dalyvauja kaip pripažįstanti valstybė</p> <p>2.1. Nagrinėti paraiškas atnaujinti rinkodaros teisę taikant nacionalinę procedūrą</p> <p>2.2. Nagrinėti paraiškas atnaujinti rinkodaros teisę taikant decentralizuotą / savitarpio</p>	<p>1. Planuojamas paraiškų skaičius – 80</p> <p>2. Išnagrinėtų paraiškų dalis – 100 %</p> <p>1. Planuojamas paraiškų skaičius – 2</p> <p>2. Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 100 %</p> <p>1. Planuojamas paraiškų skaičius – 600</p> <p>2. Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 100 %</p> <p>1. Planuojamas paraiškų skaičius – 40</p> <p>2. Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 375</p> <p>1. Planuojamas paraiškų skaičius – 180</p>	<p>A. Vitkauskienė R. Jankūnas</p> <p>A. Vitkauskienė R. Jankūnas</p> <p>A. Vitkauskienė V. Liukaitis</p> <p>A. Vitkauskienė V. Brusokas</p> <p>A. Vitkauskienė V. Liukaitis</p>	<p>I–IV ketv.</p> <p>I–IV ketv.</p> <p>I–IV ketv.</p> <p>I–IV ketv.</p> <p>I–IV ketv.</p>	2.192,0

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Ištaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Įvykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
		pripažinimo procedūra, kurioje Lietuva dalyvauja kaip pripažįstanti valstybė	2. Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 100 %			
	3.1. Tvirtinti rinkodaros teisės sąlygų II tipo variacijas taikant nacionalinę procedūrą		1. Planuojamas paraiškų skaičius – 500 2. Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 100 %	A. Vitkauskienė V. Brusokas R. Jankūnas	I–IV ketv.	
	3.2. Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas rinkodaros pažymėjimo sąlygų II tipo variacijoms taikant decentralizuotą / savitarpio pripažinimo procedūrą, kurioje Lietuva dalyvauja kaip pripažįstanti valstybė		1. Planuojamas paraiškų skaičius – 400 2. Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 100 %	A. Vitkauskienė V. Liukaitis	I – IV ketv.	
	4.1. Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas rinkodaros pažymėjimo sąlygų IB tipo variacijoms taikant nacionalinę procedūrą		1. Planuojamas paraiškų skaičius – 600 2. Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 100 %	A. Vitkauskienė R. Jankūnas	I–IV ketv.	
	4.2. Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas rinkodaros pažymėjimo sąlygų IB tipo variacijoms taikant decentralizuotą / savitarpio pripažinimo procedūrą, kurioje Lietuva dalyvauja kaip pripažįstanti valstybė		1. Planuojamas paraiškų skaičius – 1100 2. Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 100 %	A. Vitkauskienė	I–IV ketv.	
	5.1. Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas rinkodaros pažymėjimo sąlygų IA tipo variacijoms taikant nacionalinę procedūrą		1. Planuojamas paraiškų skaičius – 1100 2. Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 100 %	A. Vitkauskienė	I–IV ketv.	
	5.2. Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas rinkodaros pažymėjimo sąlygų IA tipo variacijoms taikant decentralizuotą / savitarpio pripažinimo procedūrą, kurioje Lietuva dalyvauja kaip pripažįstanti valstybė		1. Planuojamas paraiškų skaičius – 1000 2. Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 100 %	A. Vitkauskienė	I–IV ketv.	
	6. Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas		1. Planuojamas paraiškų	R. Buckiūnaitė	I–IV ketv.	

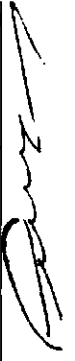
Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Ištaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Ivykdymo terminas	Asignavi mai (tūkst. litų)
		variacijoms nepriskiriamų rinkodaros pažymėjimo sąlygų keitimams	skaičius – 250 2. Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 100 %			
		Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos informacinės sistemos VAPRIS projekto kūrimas	1. Suderinta techninė specifikacija – 1 2. Sukurta duomenų saugos dokumentacija – 1 3. Parengta paraiška viešajam detalios informacinės sistemos projektavimo ir kūrimo darbų pirkimui – 1	E. Sizovas S. Balčas	I–II ketv. I–III ketv. I–IV ketv.	
		Vaistinių preparatų registro VPREG projekto kūrimas	1. Suderinta techninė specifikacija – 1 2. Sukurta duomenų saugos dokumentacija – 1 3. Parengta paraiška viešajam detalios informacinės sistemos projektavimo ir kūrimo darbų pirkimui – 1	E. Sizovas S. Balčas	I–II ketv. I–III ketv. I–IV ketv.	
		Tirti vaistinius preparatus, jų pradines medžiagas, prirėkus tarpinius produktus, siekiant išitikinti, kad gamintojų taikomi tyrimų metodai ir su paraiškėmis gauti vaistinių preparatų rinkodaros teisę pateikti jų aprašymai yra tinkami	100 % gautų prašymų	R. Mockutė	I–IV ketv.	
		Atlikti vaistų gamintojų tikrinimus pagal ekspertų pareikalavimą, teikti informaciją vaistų gamybos licencijos ir GGP pažymėjimo galiojimo ir tinkamumo klausimais	100 % gautų prašymų	I. Vakaitė	I–IV ketv.	
03-01-02	Vykdyti fizinių ir juridinių	Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas bei pateiktus	100 % gautų paraiškų	A. Dambrauskaitė	I–IV ketv.	361,0

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Ištaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Ivykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
	asmenų farmacinės veiklos bei veiklos su narkotinėmis ir (ar) psichotropinėmis medžiagomis licencijavimą, vaistinių padėjėjų (farmakoteknikų) išrašymą į vaistinių padėjėjų (farmakoteknikų) sąrašą bei numerio sveikatos priežiūros specialisto spaudui suteikimą, vertinti juridinių asmenų pasirengimą vykdyti veiklą, kad licencijuoti rinkos dalyviai atitiktų jiems keliamus reikalavimus	dokumentus išduoti juridiniams asmenims farmacinės veiklos licencijas (vaistinės veiklai, gamybinės vaistinės veiklai, didmeninio platinimo, gamybos bei farmacinių atliekų tvarkymo, išskyrus šalinimą) ir sutvarkyti duomenų bazes Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas bei pateiktus dokumentus išduoti juridiniams asmenims farmacinės veiklos su narkotinėmis ir (ar) psichotropinėmis medžiagomis licencijas ir sutvarkyti duomenų bazes Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas bei pateiktus dokumentus išduoti vaistinininko praktikos licencijas ir sutvarkyti duomenų bazes Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas bei pateiktus dokumentus išrašyti vaistinininkų padėjėjų (farmakoteknikus) į vaistinininkų padėjėjų (farmakoteknikų) sąrašą ir sutvarkyti duomenų bazes Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas bei pateiktus dokumentus suteikti sveikatos priežiūros specialistams (vaistinininkams ar vaistinininko padėjėjams (farmakoteknikams) spaudo numerius ir sutvarkyti duomenų bazes Nagrinėti pateiktus dokumentus ir vertinti juridinio asmens pasirengimą vykdyti vaistinių preparatų gamybą deklaruojamoje veiklos vietoje Nagrinėti pateiktus dokumentus ir vertinti juridinio asmens pasirengimą vykdyti vaistinių preparatų didmeninį platinimą	100 % gautų paraiškų 100 % gautų paraiškų 100 % gautų paraiškų 100 % gautų paraiškų 100 % gautų paraiškų 100 % gautų paraiškų 100 % gautų paraiškų	A. Dambrauskaitė A. Dambrauskaitė A. Dambrauskaitė A. Dambrauskaitė I. Vakaitė I. Vakaitė	I-IV ketv. I-IV ketv. I-IV ketv. I-IV ketv. I-IV ketv. I-IV ketv. I-IV ketv.	

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Įstaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Įvykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
		deklaruojamoje veiklos vietoje				
		Nagrinėti pateiktus dokumentus ir vertinti juridinio asmens pasirengimą vykdyti vaistinės ir (ar) gamybinės vaistinės veiklą deklarujamoje veiklos vietoje	100 % gautų paraiškų	I. Vaketaitė	I-IV ketv.	
		Nagrinėti pateiktus dokumentus ir vertinti juridinio asmens pasirengimą vykdyti veiklą su psichotropiniais vaistais ir vaistinėmis medžiagomis deklarujamoje veiklos vietoje	100 % gautų paraiškų	I. Vaketaitė	I-IV ketv.	
		Laiku teikti EudraGMP duomenų bazei informaciją apie išduotas (sustabdytas, panaikintas) gamybos licencijas bei geros gamybos praktikos pažymėjimus	100 % atvejų	I. Vaketaitė	I-IV ketv.	
03-01-03	Išduoti narkotinių ir (arba) psichotropinių medžiagų importo (įvežimo) ir eksporto (išvežimo) leidimus; vykdyti oficialios kontrolės institucijos serijos išleidimą kraujo ir imuniniams vaistiniams preparatams	Atlikti prašymų importuoti (įvežti) arba eksportuoti (išvežti) ekspertizę, parengti importo (įvežimo) ir eksporto (išvežimo) leidimus. Įvertinti gautus imuninių ir kraujo vaistinių preparatų gamybos bei kontrolės dokumentus, atlikti tyrimus ir išduoti EEE oficialios kontrolės institucijos serijos išleidimo pažymėjimus	100 % gautų prašymų	R. Grigaliūnienė	I-IV ketv.	105,0
		Įvertinti rinkodaros teises turėtojo pateiktus EEE oficialios kontrolės institucijos serijos išleidimo pažymėjimus ir kraujo vaistiniams preparatams	100 % gautų prašymų	R. Mockutė	I-IV ketv.	
		Parengti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus įsakymus,	100 % gautų EEE oficialios kontrolės institucijos serijos išleidimo pažymėjimų	R. Mockutė	I-IV ketv.	
03-01-04	Įgyvendinti Konvencijos dėl Europos farmakopėjos rengimo nuostatas	Parengti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus įsakymus,	Įsakymų skaičius Ne mažiau kaip 3	R. Mockutė	I-IV ketv.	95,0

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Įstaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Įvykdymo terminas	Asignavi mai (tūkst. litų)	
		Įstaigos veiksmo pavadinimas	Įstaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Įvykdymo terminas	Asignavi mai (tūkst. litų)
		patvirtinančius Europos farmakopėjos įgyvendinimą Lietuvoje	patvirtinančius Europos farmakopėjos įgyvendinimą Lietuvoje				
		Parengti naujus farmacijos srities terminų straipsnius ir teikti juos Valstybinei lietuvių kalbos komisijai (toliau – VLKK) aprobuoti. Patvirtinti VVKT viršūninko įsakymu VLKK aprobuotus naujus ir (ar) pakeistus farmacijos srities terminus	Parengti naujus farmacijos srities terminų straipsnius ir teikti juos Valstybinei lietuvių kalbos komisijai (toliau – VLKK) aprobuoti. Patvirtinti VVKT viršūninko įsakymu VLKK aprobuotus naujus ir (ar) pakeistus farmacijos srities terminus	Patvirtintų terminų skaičius Ne mažiau kaip 110	R. Mockutė	I–IV ketv.	
		Įvertinti gautas pastabas ir pasiūlymus dėl Europos farmakopėjos bendrinių straipsnių, monografijų ir bendrųjų skyrių ir teikti Europos farmakopėjos komisijai	Įvertinti gautas pastabas ir pasiūlymus dėl Europos farmakopėjos bendrinių straipsnių, monografijų ir bendrųjų skyrių ir teikti Europos farmakopėjos komisijai	100 % gautų prašymų	R. Mockutė	I–IV ketv.	
		Dalyvauti sudarant Europos farmakopėjos komisijos darbo programą, ją papildant ar keičiant, atsakant į Europos farmakopėjos komisijos klausimynus	Dalyvauti sudarant Europos farmakopėjos komisijos darbo programą, ją papildant ar keičiant, atsakant į Europos farmakopėjos komisijos klausimynus	100 % gautų klausimynų	R. Mockutė	I–IV ketv.	
		Vertinti prašymus dėl naujų farmacijos srities terminų tvirtinimo ir teikti Europos farmakopėjos komisijai tvirtinti	Vertinti prašymus dėl naujų farmacijos srities terminų tvirtinimo ir teikti Europos farmakopėjos komisijai tvirtinti	100 % gautų prašymų	R. Mockutė	I–IV ketv.	
		Dalyvauti cheminių pamatinių medžiagų, aprašytų Europos farmakopėje, tarplaboratoriniuose tyrimuose (organizatorius – Europos direktoratas vaistų kokybei ir sveikatos rūpybai)	Dalyvauti cheminių pamatinių medžiagų, aprašytų Europos farmakopėje, tarplaboratoriniuose tyrimuose (organizatorius – Europos direktoratas vaistų kokybei ir sveikatos rūpybai)	Tarplaboratorinių tyrimų skaičius Ne mažiau kaip 1	R. Mockutė	I–IV ketv.	
03-02-01	Vykdyti licencijuotų ir (ar) leidimus turinčių fizinių ir juridinių asmenų farmacinės veiklos bei veiklos su narkotinėmis ir (ar) psichotropinėmis	Vykdyti pateiktus dokumentus ir pateikti juridinių asmenų farmacinės veiklos (vaistinės veiklai, gamybinės vaistinės veiklai, didmeninio platinimo, gamybos bei farmacinių atliekų tvarkymo, išskyrus šalinimą) licencijas bei licencijų informaciją	Vykdyti pateiktus dokumentus ir pateikti juridinių asmenų farmacinės veiklos (vaistinės veiklai, gamybinės vaistinės veiklai, didmeninio platinimo, gamybos bei farmacinių atliekų tvarkymo, išskyrus šalinimą) licencijas bei licencijų informaciją	100 % gautų paraiškų	A. Dambrauskaitė	I–IV ketv.	1.097,0

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Įstaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Įvykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
	medžiagomis priežiūrą ir kontrolę, jų atitikties geros praktikos reikalavimams vertinimą	ir duomenis ir sutvarkyti duomenų bazes Įvertinti pateiktus dokumentus ir pakeisti juridinių asmenų farmacinės veiklos su narkotinėmis ir (ar) psichotropinėmis medžiagomis licencijas ir sutvarkyti duomenų bazes	100 % gautų prašymų	A. Dambrauskaitė	I–IV ketv.	
		Įvertinti pateiktus dokumentus ir sustabdyti juridinių asmenų farmacinės veiklos (vaistinės veiklai, gamybinės vaistinės veiklai, didmeninio platinimo, gamybos bei farmacinių atliekų tvarkymo, išskyrus šalinimą) bei veiklos su narkotinėmis ir (ar) psichotropinėmis medžiagomis licencijų galiojimą, panaikinti licencijų galiojimo sustabdymą ir panaikinti licencijų galiojimą ir sutvarkyti duomenų bazes	100 % gautų prašymų ir (ar) teikimų	A. Dambrauskaitė	I–IV ketv.	
		Įvertinti pateiktus dokumentus ir išduoti vaistinio praktikos, juridinių asmenų farmacinės veiklos (vaistinės veiklai, gamybinės vaistinės veiklai, didmeninio platinimo, gamybos bei farmacinių atliekų tvarkymo, išskyrus šalinimą) bei veiklos su narkotinėmis ir (ar) psichotropinėmis medžiagomis licencijų dublikatus ir sutvarkyti duomenų bazes	100 % gautų prašymų	A. Dambrauskaitė	I–IV ketv.	
		Įvertinti pateiktus dokumentus ir pakeisti vaistinio praktikos licencijų rekvizitus, panaikinti vaistinio praktikos licencijų galiojimą ir sutvarkyti duomenų bazes	100 % gautų prašymų	A. Dambrauskaitė	I–IV ketv.	



Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Įstaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Įvykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
		Įvertinti pateiktus dokumentus ir pakeisti vaistininco padėjėjų (farmakotechnikų), išbraukti vaistininco padėjėjus (farmakotechnikus), išbraukti vaistininco padėjėjų (farmakotechnikų) sąrašą, iš sąrašo ir sutvarkyti duomenų bazes	100 % gautų prašymų	A. Dambrauskaitė	I-IV ketv.	
		Įvertinti pateiktus dokumentus bei patvirtinti vaistininco ir vaistininco padėjėjų (farmakotechnikų), išrašytų į vaistininco padėjėjų (farmakotechnikų) sąrašą, prcfesinės kvalifikacijos kėlimą ir sutvarkyti duomenų bazes	100 % gautų prašymų	A. Dambrauskaitė	I-IV ketv.	
		Įvertinti pateiktus dokumentus ir pakeisti sveikatos priežiūros specialisto (vaistininco ar vaistininco padėjejo (farmakotechniko) spaudo numerio rekvizitus ir panaikinti sveikatos priežiūros specialisto (vaistininco ar vaistininco padėjejo (farmakotechniko) spaudo numerį ir sutvarkyti duomenų bazes	100 % gautų prašymų	A. Dambrauskaitė	I-IV ketv.	
		Analizuoti gautus iš įmonių pranešimus apie faktinius importuotus (įvežtus) ir eksportuotus (išvežtus) narkotinių ir psichotropinių vaistinių preparatų ir veikliųjų medžiagų kiekius, pažymėti registruose: 8NK ir 9NK ir duomenų bazėje	100 % gautų pranešimų	R. Grigaliūnienė	I-IV ketv.	
		Analizuoti ketvirtines ir metines įmonių ataskaitas apie narkotinių ir psichotropinių medžiagų importą (įvežimą) ir eksportą (išvežimą)	72 ketvirtinės ir 18 metinių ataskaitų	R. Grigaliūnienė	II-IV ketv.	

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	[staigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Ivykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
		Pažymėti užsienio šalių leidimuose importuotą (vežtą) kiekį, išsiusti pažymėtus leidimus užsienio šalių kontroliuojančioms institucijoms	Ne mažiau kaip 300 leidimų	R. Grigaliūnienė	I-IV ketv.	
	Išanalizuoti dešimties įmonių, turinčių licencijas užsiimti didmenine veikla su narkotinėmis medžiagomis, apyvartos (30 vaistinių preparatų) ataskaitas, apskaičiuoti narkotinių medžiagų suvartojimą per metus	40 ketvirtinių ataskaitų	R. Grigaliūnienė	I-IV ketv.		
	Ivertinti gamybos licencijos duomenų ir informacijos pakeitimus, atlikti susijusius tikrinimus gamybos licencijos turėtojo veiklos vietoje	100 % gautų paraiškų	I. Vaketaitė	I-IV ketv.		
	Ivertinti didmeninio platinimo licencijos duomenų ir informacijos pakeitimus, atlikti susijusius tikrinimus didmeninio platinimo licencijos turėtojo veiklos vietoje	100 % gautų paraiškų	I. Vaketaitė	I-IV ketv.		
	Ivertinti vaistinės ir gamybinės vaistinės licencijos duomenų ir informacijos pakeitimus, atlikti susijusius tikrinimus vaistinės ir gamybinės vaistinės licencijos turėtojo veiklos vietoje	100 % farmacijos įmonių inspekcijai perduotų paraiškų	I. Vaketaitė	I-IV ketv.		
	Atlikti periodinius gamybos licencijos turėtojų tikrinimus ir jų vykdomos veiklos atitikties gerai gamybos praktikai vertinimus	100 % metinio vaistų gamintojų tikrinimų plano	I. Vaketaitė	I-IV ketv.		
	Atlikti periodinius didmeninio platinimo licencijos turėtojų tikrinimus ir jų vykdomos veiklos atitikties gerai platinimo praktikai vertinimus	100 % metinio vaistų platintojų tikrinimų plano	I. Vaketaitė	I-IV ketv.		
	Atlikti periodinius vaistinės ir gamybinės	100 % metinio vaistinių	I. Vaketaitė	I-IV ketv.		

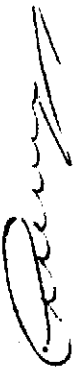
Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Įstaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Įvykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
		vaistinės licencijos turėtojų tikrinimus ir jų vykdomos veiklos atitikties gerai vaistinių praktikai vertinimus	tikrinimų plano			
		Atlikti tikslius tikrinimus farmacijos įmonėse vaistų kainų kontrolės klausimais	Tikrinimų skaičius, ne mažiau kaip 30	I. Vaketaitė	I-IV ketv.	
		Atlikti farmacijos įmonėse tikslius tikrinimus, susijusius su nagrinėjama gyventojų skundais dėl vaistų kokybės ir farmacinės veiklos neatitikimų	Tikrinimų skaičius, ne mažiau kaip 15	I. Vaketaitė	I-IV ketv.	
		Vykdyti nekompensuojamųjų vaistinių preparatų kainodaros farmacijos įmonėse kontrolę, atliekant kainų tyrimus pagal įmonių teikiamas ketvirtines ataskaitas	Tyrimų skaičius, ne mažiau kaip 4	I. Vaketaitė M. Jonutis	I-IV ketv.	
03-02-02	Tikrinti rinkoje esančių vaistinių preparatų kokybę, vertinti visą gaunamą informaciją apie įtariamus jų kokybės defektus ir imtis visų priemonių, kad iš rinkos būtų atšaukti nekokybiški vaistiniai preparatai	Imti rinkoje esančių vaistinių preparatų bandinius iširti pagal centralizuota procedūra registruotų vaistinių preparatų bandinių ėmimo ir tyrimo programą Vykdyti rinkoje esančių vaistinių preparatų kokybės kontrolės 2011 m. programą (plana) paimant bandinius ir atliekant jų kokybės tyrimus Tirti iš Muitinės departamento prie Lietuvos Respublikos finansų ministerijos ir Policijos departamento prie Lietuvos Respublikos vidaus reikalų ministerijos ir kitų institucijų gautus įtariamus falsifikuotus vaistinius preparatus Atlikti vaistinių preparatų, gautų iš Estijos ir (ar) Latvijos vaistų kontrolės agentūros, kokybės tyrimus	Bandinių skaičius, ne mažiau kaip 1 100 % programoje nurodytų vaistinių preparatų pavadinimų esančių rinkoje 100 % gautų prašymų	I. Vaketaitė R. Mockutė I. Vaketaitė R. Mockutė	I-IV ketv. I-IV ketv. I-IV ketv.	634,0

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Ištaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Išvykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
		Parengti rinkoje esančių vaistinių preparatų kokybės kontrolės 2012 metų programą (planą)	Parengta kokybės kontrolės programa	R. Mockutė I. Vaketaite	IV ketv.	
		Analizuoti pranešimus apie įtariamus vaistinių preparatų kokybės defektus ir imtis būtinų veiksmų esant pavojui visuomenės sveikatai	100 % gautų pranešimų	I. Vaketaite	I-IV ketv.	
		Nagrinėti kitų ES vaistų agentūrų pateiktus skubius pranešimus apie nustatytus kokybės defektus ir iš rinkos atšaukiamus vaistinius preparatus	100 % gautų pranešimų	I. Vaketaite	I-IV ketv.	
03-02-03	Kontroliuoti Lietuvoje atliekamų klinikinių tyrimų atitikimą geros klinikinės praktikos reikalavimams	Atlikti geros klinikinės praktikos inspekcijas tyrimo centruose Dalyvauti EMA pareikalautose inspekcijose	Inspekcijų skaičius – 5 Inspekcijų skaičius – 2	D. Stakišaitis	I-IV ketv.	180,0
		Atlikti klinikinių tyrimų paraiškų / protokolų ekspertizes	Ekspertizų skaičius – 90	D. Stakišaitis	I-IV ketv.	
		Atlikti esminių klinikinių tyrimų paraškų / protokolų esminių pataisų ekspertizes	Ekspertizų skaičius – 100	D. Stakišaitis	I-IV ketv.	
		Išduoti leidimus atlikti klinikinius tyrimus tyrimo centrams	Išduota leidimų – 300	D. Stakišaitis	I-IV ketv.	
03-02-04	Vykdyti vaistų rinkos stebėseną, kaupiant, analizuojant, skelbiant duomenis apie vaistų tiekimą rinkai, koordinuoti farmakologinio budrumo veiklos vykdymą, kontroliuoti ir vertinti vaistų reklamą	Rinkti ir kaupti informaciją iš didmeninio platintojų įmonių apie vaistinių preparatų parduotus pakuočių kiekius ir rinkoje esančius pakuočių likučius, analizuoti vaistinių preparatų pardavimų ir likučių mažėjimo tendencijas; vykdyti vaistinių preparatų, kurie tiekiami rinkai pagal supaprastintus pakuočių ženklavimo kriterijus, stebėseną; skelbti informaciją apie	Visų gaunamų ataskaitų apdorojimas ir analizė (100 %)	V. Žilėnaitė- Puodžiuvienė	I-IV ketv.	596,0

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Įstaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Įvykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
		parduotų vaistinių preparatų kiekį ir neparduotų vaistinių preparatų likutį				
		Parengti 2010 metų vaistinių preparatų suvartojimo ataskaitą	I ataskaita	V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė	II ketv.	
		Parengti pranešimų apie 2010 metais pastebėtas nepageidaujamas reakcijas į vaistą ataskaitą	I ataskaita	V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė	I ketv.	
		Registruoti, vertinti ir įvesti pranešimus apie pastebėtas sunkias nepageidaujamas reakcijas į vaistinių preparatų į Europos vaistų agentūros <i>Eudra Vigilance</i> duomenų bazę ne vėliau kaip per 15 dienų nuo pranešimo gavimo dienos	Duomenis įvesti ne vėliau kaip per 15 dienų nuo pranešimo gavimo dienos (100 %)	V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė	I-IV ketv.	
		Įvertinti gaunamų rinkodaros teisės turėtojų farmakologinio budrumo sistemas perregistracijos metu bei rinkodaros teisės perleidimo metu	Įvertinta 100 % farmakologinio budrumo sistemų	V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė	I-IV ketv.	
		Atlikti farmakologinio budrumo inspekcijas	Ne mažiau kaip 3	V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė	I-IV ketv.	
		Derinti su rinkodaros teisės turėtojais saugumo informaciją sveikatos priežiūros specialistams; suderinti su rinkodaros teisės turėtojais mokomąją medžiagą sveikatos priežiūros specialistams ir pacientams	Įvertinta 100 % gaunamos informacijos	V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė	I-IV ketv.	
		Vertinti (spaudoje, radijuje, televizijoje, internete) reklamų atitiktį teisės aktų reikalavimams	Ne mažiau kaip 450 reklamų	V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė	I-IV ketv.	

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Istaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Ivykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
03-03-01	Dalyvauti Europos Tarybos, Europos komisijos organų ir darbo grupių, Europos vaistų agentūros, Farmacijos inspekcijų bendradarbiavimo sistemos (PIC/S), Lietuvos Respublikos institucijų rengiančių teisės aktus, susijusius su vaistų rinka, darbo grupių veikloje, plėsti Baltijos šalių vaistų kontrolės tarnybų bendradarbiavimą	Pateikti išvadą reklamos davėjui, pateikusiam paraišką dėl vaistinio preparato reklamos ekspertizės atlikimo, dėl reklamos atitikties teisės aktų nustatytiems reikalavimams	[vertinta 100 % reklamos davėjo pateiktų reklamos ekspertizės	V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė	I-IV ketv.	
		Teikti informaciją apie vaistinius preparatus visuomenei ir sveikatos priežiūros specialistams (telefonu, el. paštu, raštu)	Atsakyta į ne mažiau kaip 100 % paklausimų	V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė	I-IV ketv.	
03-03-01	Dalyvauti Europos Tarybos, Europos komisijos organų ir darbo grupių, Europos vaistų agentūros, Farmacijos inspekcijų bendradarbiavimo sistemos (PIC/S), Lietuvos Respublikos institucijų rengiančių teisės aktus, susijusius su vaistų rinka, darbo grupių veikloje, plėsti Baltijos šalių vaistų kontrolės tarnybų bendradarbiavimą	Atlikti Europos vaistų agentūrai (EMA) teiktų centralizuotai registruojamų vaistinių preparatų paraiškų vertinimą	Vertinimų skaičius – ne mažiau kaip 1 Lygiagrečių vertinimų skaičius – ne mažiau kaip 1 Pediatrinų tyrimų planų vertinimų skaičius – ne mažiau kaip 1	R. Mačiulaitis	I-IV ketv.	60,0
		Dalyvauti EMA organizuojamuose GGP/GPP inspektorių darbo grupės susirinkimuose, siekiant užtikrinti aktualios informacijos panaudojimą tiesioginėms kontrolės funkcijoms vykdyti	Ne mažiau kaip 3 susirinkimai per metus, ataskaitų skaičius	I. Vaketaitė	I-IV ketv.	
		Dalyvauti PIC/S organizuojamuose PIC/S seminaruose, ekspertų darbo grupėse, PIC/S Komiteto posėdyje, siekiant užtikrinti darnų vaistų gamintojų inspektavimo procesą bei tobulinti GGP inspektorių kvalifikaciją	Ne mažiau kaip 3 renginiai, ataskaitų skaičius	I. Vaketaitė	I-IV ketv.	
		Dalyvauti bendruose vaistų gamintojų patikrinimuose ES ar trečiojoje šalyse	Ne mažiau kaip 1 patikrinimas, ataskaitų skaičius	I. Vaketaitė	I-IV ketv.	
		Pagal kompetenciją dalyvauti farmacijos visuomenės renginiuose, pateikiant aktualią informaciją apie galiojančius teisės aktus bei nustatytus jų pažeidimus	Ne mažiau kaip 1 renginys	I. Vaketaitė	I-IV ketv.	

Prieimonės kodas	Prieimonės pavadinimas	Istaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Įvykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
		<p>Vykdamas Jungtinių Tautų Organizacijos 1988 m. Konvencijos dėl kovos su neteisėta narkotinių ir psichotropinių medžiagų apyvarta 12 straipsnio reikalavimus, pagal kompetenciją surinkti iš didmeninių įmonių informaciją ir apskaičiuoti per metus importuotą (įvežtą) ir eksportuotą (išvežtą) prekursorių (efedrino, pseudoefedrino), esančių vaistinių preparatų sudėtyje, kiekį pagal medžiagas ir šalis</p>	1 ataskaita (formos D dalis)	R. Grigaliūnienė	II kv. kv.	
		<p>Vykdamas Jungtinių Tautų Organizacijos 1961 m. Bendrosios narkotinių medžiagų konvencijos 20 straipsnio reikalavimus, teikti Tarptautiniam narkotikų kontrolės komitetui narkotinių medžiagų importo (įvežimo) ir eksporto (išvežimo) ketvirtines ataskaitas</p>	4 ataskaitos (forma A) per metus	R. Grigaliūnienė	Pasibaigus ketvirčiui iki kito mėnesio 31 d.	
		<p>Vykdamas Jungtinių Tautų Organizacijos 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvencijos 16 straipsnio reikalavimus, teikti Tarptautiniam narkotikų kontrolės komitetui psichotropinių medžiagų importo (įvežimo) ir eksporto (išvežimo) ketvirtines ir metinę ataskaitas</p>	4 ketvirtinės (forma A/P) ir metinė ataskaita (forma P)	R. Grigaliūnienė	Ketvirtines pasibaigus ketvirčiui iki kito mėnesio 31 d., metinę - iki birželio 30 d.	
		<p>Vykdamas Jungtinių Tautų Organizacijos 1961 m. Bendrosios narkotinių medžiagų konvencijos 20 straipsnio reikalavimus, teikti Tarptautiniam narkotikų kontrolės komitetui metinę 2010 metų narkotinių medžiagų suvartojimo ataskaitą</p>	1 ataskaita (forma C)	R. Grigaliūnienė	Iki birželio 30 d.	



Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Istaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Įvykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
		Vykdyti Jungtinių Tautų Organizacijos 1961 m. Bendrosios narkotinių medžiagų konvencijos 19 straipsnio reikalavimus, pateikti Tarptautiniam narkotikų kontrolės komitetui 2012 metų narkotinių medžiagų poreikį medicinos ir mokslo tikslams	I ataskaita (forma B)	R. Grigaliūnienė	Iki birželio 30 d.	
		Vykdyti Europos direktorato vaistų kokybei ir sveikatos rūpybai parengtą ir patvirtintą, skaičius – centralizuota procedūra registruotų vaistinių preparatų tyrimų 2011 metų planą	Ištirtų vaistinių preparatų skaičius – ne mažiau kaip 1	R. Mockutė	I–IV ketv.	
		Dalyvauti bendruose su Europos valstybinėmis vaistų kontrolės laboratorijomis savitarpio pripažinimo / decentralizuota procedūromis registruotų vaistinių preparatų tyrimuose	Vaistinių preparatų skaičius – ne mažiau kaip 1	R. Mockutė	I–IV ketv.	
		Parengti Vaistų kontrolės laboratorijos, kaip Europos valstybinių vaistų kontrolės laboratorijų tinklo narės, veiklos ir oficialios kontrolės institucijos serijos išleidimo 2010 m. ataskaitas ir teikti Europos direktoratu vaistų kokybei ir sveikatos rūpybai	Ataskaitų skaičius – ne mažiau kaip 2	R. Mockutė	2011-05-10	
		Dalyvauti Europos farmakopėjos komisijos sesijose	70 % įvyksiančių sesijų	R. Mockutė	I–IV ketv.	
		Dalyvauti Europos farmakopėjos komisijos Standartinių terminų darbo grupės veikloje (kaip ekspertui)	70 % įvyksiančių posėdžių	R. Mikalauskas	I–IV ketv.	
		Dalyvauti nacionalinių farmakopėjos sekretoriatų susirinkimuose	100 % įvyksiančių susirinkimų	R. Mockutė	II ketv.	
		Dalyvauti Europos Tarybos Europos farmacijos ir farmacinės rūpybos komiteto	100 % įvyksiančių susirinkimų	R. Mockutė	III–IV ketv.	

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Ištaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Ivykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
		susirinkimuose				
		Tarnybos specialistams dalyvauti kitų EMA darbo grupių susirinkimuose	ne mažiau kaip 80 % susirinkimų	Ž. Martinėnas R. Jankūnas	I-IV ketv.	
		Dalyvauti tarptautiniuose renginiuose ir mokymuose, skirtuose kovai su vaistinių preparatų falsifikatais	Renginių skaičius – 3	Ž. Martinėnas	I-IV ketv.	
03-03-02	Kelti VVKT darbuotojų kvalifikaciją, palaikyti vadybos sistemų funkcionavimą pagal standartų LST EN ISO 9001:2008 ir LST EN ISO/IEC 17025:2005 reikalavimus	Kelti Tarnybos darbuotojų kvalifikaciją	Dalyvavusių mokymuose Tarnybos darbuotojų skaičiaus dalis nuo visų darbuotojų – ne mažiau kaip 40 %	G. Tregubskis	I-IV ketv.	382,0
		Palaikyti vadybos sistemos funkcionavimą pagal standarto LST EN ISO 9001:2008 reikalavimus	Kokybės vadybos sistemos sertifikavimo atnaujinimas Sertifikatas	L. Juonytė- Leonovičienė	II ketv.	
		Palaikyti vadybos sistemos funkcionavimą pagal standarto LST EN ISO/IEC 17025:2005 reikalavimus, siekiant gerinti vykdomos veiklos ir teikiamų paslaugų kokybę bei efektyvumą ir užtikrinti Laboratorijoje atliekamų tyrimų rezultatų teisingumą siekiant teigiamo kompetentingų institucijų įvertinimo	1. Išplėsti Laboratorijos akreditavimo sritį Ne mažiau kaip 2 akredituoti tyrimų metodai 2. Nacionalinio akreditacijos biuro patvirtinta nauja akreditavimo sritis 3. Europos direktorato vaistų kokybei ir sveikatos rūpybai liudijimas dėl Laboratorijos techninės kompetencijos ir atitikimo standarto ISO/IEC 17025:2005 reikalavimams	R. Mockutė	II-IV ketv.	
		Užtikrinti, kad už Tarnybos teikiamas paslaugas mokamų valstybės rinkliavų dydžiai atitiktų faktines paslaugų suteikimo išlaidas	Teisės akto projektas (1)	R. Darginavičiūtė L. Laurinavičiūtė	II – III ketvirtis	

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Ištaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Ivykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
VP1-4.2-VRM-05-V-01-003		Užtikrinti Lietuvos Respublikos viešojo administravimo įstatymo nuostatų įgyvendinimą ir Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2010 m. spalio 6 d. protokole Nr. 65 „Dėl ūkio subjektų veiklos priežiūros tobulinimo, institucijų atliekamų priežiūros funkcijų optimizavimo“ nustatytų pavedimų vykdymą Vykdyti Korupcijos prevencijos Taryboje 2011 m. priemonių planą	Įstatymo ir protokolo pavedimų vykdymas (100%) Plano vykdymas – ne mažiau kaip 90 % priemonių	L. Laurinavičiūtė Ž. Martinėnas	I–IV ketv. I–IV ketv.	950,1
		Projektas „Europos farmacijos teisyno (politikos) poveikis vaistų prieinamumui Lietuvos gyventojams“				
1.1.1	Teigiamo ir neigiamo direktyvos 2001/83/EB, nacionalinės teisės aktų poveikio vaistų registravimui, pakuotės ženklavimui, pakuotės lapelio rengimui, didmeniniam platinimui nustatymas	Įvykdyti projekto pirkimų planą, išsigyjant poveikio vertinimo paslaugas	Sutartis su paslaugų teikėju (1)	R. Stanys	I ketv.	
1.1.2	Teigiamo ir neigiamo direktyvos 89/105/EEB EB, nacionalinės teisės aktų poveikio vaistų įrašymui į kompensuojamuosius sąrašus bei Kainyną nustatymas	Kontroliuoti sutarties su paslaugos teikėju vykdymą, užtikrinant, kad projekto veikla būtų įgyvendinta pagal projekto grafiką	Įvadinė ataskaita – 1 Tarpinė ataskaita – 1 Galutinė ataskaita – 1	Ž. Martinėnas	I–IV ketv.	
1.1.3	Vaistų (įskaitant neregistruotus)					

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Istaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Ivykdymo terminas	Asignavi mai (tikst. litų)
	pricinamumo asortimento ir kainų požiūriu bei visuomenės poreikio vaisiams užtikrinimo lygio Lietuvoje įvertinimas					
1.1.4	Atlikto poveikio vertinimų medžiagos suinteresuotiems asmenims paviešinimas	Įvykdyti projekto pirkimų planą, įsigyjant viešinio paslaugas Informacijos viešinio renginiam parengimas	Sutartis su paslaugų teikėju (1) Pranešimų rinkinys (1)	R. Stanys Ž. Martinėnas	I-II ketv. IV ketv.	
1.1.5	Staužuotės į pasirinktą ES valstybę, siekiant susipažinti su kitos šalies patirtimi, užtikrinant vaistų prieinamumą, suorganizavimas	Įvykdyti projekto pirkimų planą, įsigyjant transporto, apgyvendinimo ir draudimo paslaugas Surengti staužuotę į pasirinktą ES valstybę	Sutartis su paslaugų teikėju (1) Staužuotė (1)	R. Stanys Ž. Martinėnas	I-II ketv. III ketv.	
1.2.1	Elektroninių vaistinių preparatų bylų priėmimo informacinės sistemos sukūrimas	Įvykdyti projekto pirkimų planą, įsigyjant programinę įrangą Kurti elektroninių vaistinių preparatų bylų priėmimo informacinę sistemą	Sutartis su prekės tiekėju (1) Parengtos darbo vietos (25) Parengtos veiklos procedūros (5)	R. Stanys E. Sizovas E. Stakionytė	II ketv. I-IV ketv.	
1.2.2	Vaistų suvartojimo monitoringo informacinės sistemos modernizavimas ir plėtra	Modernizuotos ir išplėtos informacinės sistemos priėmimas	Priėmimo-perdavimo aktas	Ž. Martinėnas	I ketv.	
1.2.3	Valstybės institucijos darbuotojų mokymas	Įvykdyti projekto pirkimų planą, įsigyjant mokymo paslaugas Mokymo renginio dokumentacijos tvarkymas ir ataskaitų rengimas	Sutartis su paslaugų teikėju (1) Dokumentų kompleksas (1)	R. Stanys G. Tregubskis	I ketv. I-II ketv.	
1.2.4	Sukurtų ir modernizuotų informacinių sistemų	Įvykdyti projekto pirkimų planą, įsigyjant viešinio paslaugas	Sutartis su paslaugų teikėju (1)	R. Stanys	I-II ketv.	

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Ištaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės	Atsakingi vykdytojai	Įvykdymo terminas	Asignavimai (tūkst. litų)
	pristatymas suinteresuotiems asmenims	Informacijos viešinimo renginiam parengimas	Pranešimų rinkinys (4)	Ž. Martinėnas	II–IV ketv.	
1.2.5	Stazuotės giminingose institucijose siekiant perimti patirtį arba pasikeisti patirtimi	Įvykdyti projekto pirkimų planą, išsijant transporto, apgyvendinimo ir draudimo paslaugas Surengti stazuotę į pasirinktą ES valstybę	Sutartis su paslaugų teikėju (1) Stazuotė (7)	R. Stanys Ž. Martinėnas	I–II ketv. II–IV ketv.	
	Projekto administravimas	Parengti tarpinę projekto įgyvendinimo ataskaitą (už 2010 m.) Pateikti pirkimo procedūrų dokumentus ESFA	Ataskaita (1) Dokumentų komplektai (5)	G. Tregubskis R. Stanys	2011-01-28 I–II ketv.	
		Parengti mokėjimo prašymus pagal patvirtintą grafiką	Mokėjimo prašymai (4)	R. Darginavičiūtė	I–IV ketv.	