

Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos 2014-ųjų metų metinio veiklos plano ataskaita

Priemonės kodas	Priemonės pavadinimas	Įstaigos veiksmo pavadinimas	Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai	Vertinimo kriterijų reikšmės			Vertinimo kriterijų planinių reikšmių nepasiekimo/viršijimo priežastys	Asignavimai tūkst. Lt		
				Metinis planas	Įvykdyta	Įvykdymo %		Patvirtinta	Panaudota	Panaudojimo procentas
Nacionalinė vaistų politika (kodas 03.018)										
02-01-01	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	1. Nagrinėti paraiškas gauti rinkodaros teisę, taikant nacionalinę, decentralizuotą, savitarpio pripažinimo procedūras	1.1. Paraiškų rinkodaros teisei gauti / registruoti vertinimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti	100 proc.	107 proc.	107	Pareiškėjai teikia tvarkingesnę dokumentaciją, greičiau teikia atsakymus į pastabas, o tai įtakoja bendrą paraiškos vertinimo trukmę.	2068,1	2068,1	100
		2. Nagrinėti paraiškas keisti rinkodaros/registracijos pažymėjimo sąlygas, taikant nacionalinę, decentralizuotą, savitarpio pripažinimo procedūras	2.1. Paraiškų rinkodaros teisės /registracijos sąlygoms keisti vertinimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti	100 proc.	110 proc.	110	Pareiškėjai teikia tvarkingesnę dokumentaciją, greičiau teikia atsakymus į pastabas, o tai įtakoja bendrą paraiškos vertinimo trukmę.			
		3. Nagrinėti paraiškas registruoti lygiagrečiai importuojamus	3.1. Paraiškų lygiagretaus importo leidimams gauti bei leidimo sąlygoms keisti vertinimo	100 proc.	198 proc.	198	Pareiškėjai teikia tvarkingesnę dokumentaciją, greičiau teikia			

		vaistinius preparatus bei keisti leidimo sąlygas	vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti				atsakymus į pastabas, o tai įtakoja bendrą paraiškos vertinimo trukmę. Tarnyba inicijavo teisės aktų pakeitimus, kuriais siūlė sutrumpinti LI leidimo išdavimo terminą (teisės aktų pakeitimai įsigalios 2015 m. liepos 1 d.).			
02-01-02	Vykdyti fizinių ir juridinių asmenų farmacinės veiklos bei veiklos su narkotinėmis ir (ar) psichotropinėmis medžiagomis licencijavimą, vaistininkų padėjėjų (farmakoteknikų) įrašymą į vaistininkų padėjėjų (farmakoteknikų) sąrašą bei	4. Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas bei pateiktus dokumentus, išduoti juridiniams asmenims farmacinės veiklos licencijas (vaistinės veiklos, gamybinės vaistinės veiklos, didmeninio platinimo, gamybos), licencijas verstis veikla, susijusia su II ir III sąrašų narkotinėmis ir psichotropinėmis medžiagomis ir III	4.1. Paraiškų išduoti licenciją juridiniam asmeniui vertinimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti	100 proc.	120 proc.	120	Dėl rezultatyvaus bendradarbiavimo su įmonėmis bei korektiškų paraiškų ir teisingai apiformintų dokumentų pateikimo, sutrumpėja paraiškų ir pateiktų dokumentų vertinimas bei licencijų išdavimas.	275,9	275,9	100

<p>numerio sveikatos priežiūros specialisto spaudui suteikimą, išduoti leidimus atlikti ikiklinikinius ir klinikinius tyrimus, vertinti juridinių asmenų pasirengimą vykdyti veiklą, kad licencijuoti rinkos dalyviai atitiktų jiems keliamus reikalavimus</p>	<p>sąrašo psichotropinėmis medžiagomis, atlikti reikalingus patikrinimus ir sutvarkyti duomenų bazes</p>								
	<p>5. Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas bei pateiktus dokumentus, išduoti vaistininko praktikos licencijas ir įrašyti vaistininkų padėjėjus (farmakoteknikus) į vaistininkų padėjėjų (farmakoteknikų) sąrašą bei suteikti sveikatos priežiūros specialistams (vaistininkams ar vaistininko padėjėjams (farmakoteknikams)) spaudo numerius ir sutvarkyti duomenų bazes</p>	<p>5.1. Paraiškų išduoti vaistininko praktikos licenciją / įrašyti vaistininko padėjėją (farmakotekniką) į sąrašą vertinimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti</p>	100 proc.	129 proc.	129	Dėl rezultatyvaus bendradarbiavimo su farmacijos specialistais bei korektiškų paraiškų ir teisingai apiformintų dokumentų pateikimo, sutrumpėja paraiškų ir pateiktų dokumentų vertinimas bei licencijų išdavimas.			
	<p>6. Įvertinti paraiškas išduoti leidimą atlikti klinikinius vaistinių preparatų tyrimus</p>	<p>6.1. Paraiškų išduoti leidimą atlikti klinikinius vaistinių preparatų tyrimus vertinimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose</p>	100 proc.	233 proc.	233 proc.	Klinikinių tyrimų paraiškų įvertinimas atliktas greičiau nei teisės aktuose nurodytas terminas. Kai			

			įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti				kurių paraiškų vertinimas vykdytas savanoriškai bendradarbiaujant su kitų valstybių narių agentūromis.			
02-02-01	Vykdyti licencijuotų ir (ar) leidimus turinčių fizinių ir juridinių asmenų farmacinės veiklos bei veiklos su narkotinėmis ir (ar) psichotropinėmis medžiagomis priežiūrą ir kontrolę, jų atitikties geros praktikos reikalavimams vertinimą, kontroliuoti Lietuvoje atliekamų klinikinių tyrimų atitikimą geros klinikinės praktikos reikalavimams	7. Įvertinti pateiktus dokumentus dėl juridinių asmenų farmacinės veiklos (vaistinės veiklos, gamybinės vaistinės veiklos, didmeninio platinimo, gamybos) licencijų ir licencijų verstis veikla, susijusia su II ir III sąrašų narkotinėmis ir psichotropinėmis medžiagomis ir III sąrašo psichotropinėmis medžiagomis pakeitimo, licencijų informacijos ir duomenų pakeitimo; licencijų informacijos, susijusios su patalpų rekonstrukcija, pakeitimo, licencijų galiojimo sustabdymo,	7.1. Paraiškų pakeisti licencijos informaciją ir (ar) duomenis juridiniam asmeniui vertinimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti	100 proc.	117 proc.	117	Dėl rezultatyvaus bendradarbiavimo su įmonėmis bei korektiškų paraiškų ir teisingai apiformintų dokumentų pateikimo, sutrumpėja paraiškų ir pateiktų dokumentų vertinimas bei licencijų išdavimas.	898,7	898,7	100

		licencijų galiojimo sustabdymo panaikinimo ir licencijų galiojimo panaikinimo bei licencijų dublikatų išdavimo, atlikti reikalingus patikrinimus ir sutvarkyti duomenų bazes								
		8. Įvertinti pateiktus dokumentus ir pakeisti vaistininko praktikos licencijų, vaistininko padėjėjų (farmakoteknikų), įrašytų į vaistininkų padėjėjų (farmakoteknikų) sąrašą, sąrašo bei sveikatos priežiūros specialisto (vaistininko ar vaistininko padėjėjo (farmakotekniko)) spaudo numerio rekvizitus, panaikinti vaistininko praktikos licencijų galiojimą bei išbraukti vaistininko padėjėjus (farmakoteknikus),	8.1. Paraiškų pakeisti licencijos ar sąrašo informaciją ir (ar) duomenis juridiniam asmeniui vertinimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti	100 proc.	129 proc.	129	Dėl rezultatyvaus bendradarbiavimo su farmacijos specialistais bei korektiškų paraiškų ir teisingai apiformintų dokumentų pateikimo, sutrumpėja paraiškų ir pateiktų dokumentų vertinimas bei licencijų išdavimas.			

		įrašytus į vaistininko padėjėjų (farmakotechnikų) sąrašą, iš sąrašo bei patvirtinti vaistininko ir vaistininko padėjėjų (farmakotechnikų), įrašytų į vaistininko padėjėjų (farmakotechnikų) sąrašą, profesinės kvalifikacijos kėlimą bei išduoti vaistininko praktikos licencijų dublikatus ir sutvarkyti duomenų bazes								
		9. Teisėtos narkotinių ir psichotropinių medžiagų apyvartos kontrolė Lietuvoje	9.1 Prašymų narkotinių ir psichotropinių vaistų bei vaistinių medžiagų importo / eksporto leidimams gauti bei suvartojimo analizės vertinimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti	100 proc.	148 proc.	148	Dėl glaudaus ir rezultatyvaus bendradarbiavimo su licencijuotomis įmonėmis bei korektiškų prašymų ir ataskaitų pateikimo, sutrumpėja prašymų, ataskaitų ekspertizė bei leidimų išrašymas.			

		10. Atlikti periodinius gamybos, didmeninio platinimo, vaistinės, gamybinės vaistinės licencijų turėtojų ir vaistinių preparatų klinikinių tyrimų centrų patikrinimus ir jų vykdomos veiklos atitikties gerai gamybos praktikai, gerai platinimo praktikai, gerai vaistinės praktikai ir gerai klinicinei praktikai vertinimus, atlikti rinkodaros teisės turėtojų farmakologinio budrumo sistemos patikrinimus	10.1. Metinių patikrinimų planų vykdymas	100 proc.	100 proc.	100				
			10.2. Patikrinimų atlikimo ir išvadų pateikimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksmams atlikti	100 proc.	190 proc.	190	Patikrinimų reglamentavimas nustatė ilgesnį išvadų pateikimo terminą			
		11. Konsultuoti juridinius ir fizinius asmenis veiklos su vaistiniaisiais preparatais klausimais	11.1. Skirta laiko konsultavimui telefonu įrašant pokalbį	500 val.	504 val.	101				

02-02-02	Vykdėti vaistų rinkos stebėseną, kaupiant, analizuojant, skelbiant duomenis apie vaistų tiekimą rinkai, koordinuoti farmakologinio budrumo veiklos vykdymą, kontroliuoti ir vertinti vaistų reklamą, 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	12. Rinkti ir analizuoti informaciją iš didmeninio platinimo įmonių apie vaistinių preparatų parduotus pakuočių kiekius ir rinkoje esančius pakuočių likučius, vykdyti vaistinių preparatų reklamos kontrolę	12.1. Paskelbta ataskaitų apie rinkoje esančius pakuočių likučius	52 vnt.	52 vnt.	100	Skundai buvo išnagrinėti greičiau	1123,6	1123,6	100
			12.2. Paskelbta ataskaitų apie vaistinių preparatų parduotus pakuočių kiekius	12 vnt.	12 vnt.	100				
			12.3. Gautų skundų dėl vaistinių preparatų reklamos, galimai neatitinkančios teisės aktų reikalavimų, vidutinė vertinimo trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti	100 proc.	169 proc.	169				
		13. Registruoti, vertinti pranešimus apie sunkias nepageidaujamas reakcijas į vaistinių preparatą ir įvesti šiuos pranešimus į Europos vaistų agentūros <i>Eudra Vigilance</i> duomenų bazę	13.1. Pranešimų vertinimo ir suvedimo į <i>Eudra Vigilance</i> duomenų bazę vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti	100 proc.	143 proc.	143	Pranešimai suvesti greičiau			

		14. Vykdyti rinkoje esančių vaistinių preparatų kokybės kontrolės 2014 m. programą (planą) ir pakuotės ženklavimo ir pakuotės lapelio teksto įvertinimą bei oficialios kontrolės institucijos kraujo vaistinių preparatų ir imuninių vaistinių preparatų serijų išleidimą	14.1. Iširta ir įvertintas ženklavimas programoje nurodytų vaistinių preparatų pavadinimų 14.2. Tyrimų ir ženklavimo įvertinimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti	100 proc.	100 proc.	100				
		15. Analizuoti pranešimus apie įtariamus vaistinių preparatų kokybės defektus, nagrinėti ir skelbti kitų ES vaistų agentūrų pateiktus skubius pranešimus apie nustatytus kokybės defektus ir iš rinkos atšaukiamus vaistinius preparatus ir imtis būtinų veiksnių esant pavojui visuomenės sveikatai	15.1. Pranešimų vertinimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti	100 proc.	100 proc.	100				
02-03-01	Dalyvauti Europos Tarybos, Europos komisijos organų ir	16. Atlikti EMA teiktų centralizuotai registruojamų	16.1. Rinkodaros teisės paraiškų vertinimų skaičius	2 vnt.	1 vnt.	50	Buvo pateikta 10 paraiškų CHMP pranešėjo	207,3	207,3	100

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	vaistinių preparatų paraiškų bei dokumentų vertinimą	16.2. Lygiagrečių vertinimų skaičius	1 vnt.	3 vnt.	300	vaidmeniui gauti ir 7 paraiškos antrojo pranešėjo vaidmeniui gauti. Sprendimą priėmė EVA.
		16.3. Rizikos valdymo sistemų vertinimų skaičius	2 vnt.	2 vnt.	100	
		16.4. Periodiškai atnaujinamų saugumo protokolų vertinimų skaičius	2 vnt.	2 vnt.	100	
	17. Vykdyti Jungtinių Tautų Organizacijos 1961 m., 1971 m. ir 1988 m. Konvencijų nuostatas.	17.1. Parengta ketvirtinių importo / eksporto ataskaitų: narkotinių medžiagų; psichotropinių medžiagų	4 vnt.	4 vnt.	100	
			4 vnt.	4 vnt.		
	17.2. Parengta metinių ataskaitų: psichotropinių medžiagų importo / eksporto; narkotinių medžiagų suvartojimo; prekursorių	1 vnt.	1vnt.	100		
		1 vnt.	1vnt.			
1 vnt.		1vnt.				
18. Įgyvendinti Konvencijos dėl Europos farmakopėjos rengimo nuostatas kaip Europos Farmakopėjos komisijos narei	18.1. Parengtų ir pateiktų tvirtinti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ar Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos	3 vnt.	4 vnt.	133	Europos farmacijos ir farmacinės rūpybos komiteto skubus sprendimas dėl EF pataisytos monografijos	

			<p>direktoriaus įsakymų, įgyvendinančių Europos farmakopėjos reikalavimus, skaičius</p>				įgyvendinimo nuo 2015-01-01		
			<p>18.2. Prašymų dėl naujų farmacijos srities terminų, teikiamų Europos farmakopėjos komisijai tvirtinti vertinimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksams atlikti, – 100 proc.</p>	100 proc.	0 proc.	0	Prašymų negauta		
			<p>18.3. Dalyvauta cheminių pamatinių medžiagų, aprašytų Europos farmakopėje, tarplaboratoriniuose tyrimuose</p>	3 vnt.	2 vnt.	67	Iš EDQM gauti 2 prašymai tyrimams vietoje 3 planuotų		
		<p>19. Dalyvauti Europos Tarybos Europos farmacijos ir farmacinės rūpybos komiteto veikloje, siekiant tinkamai įgyvendinti Europos Tarybos Ministrų komiteto nutarimų nuostatas</p>	<p>19.1. Parengtų ir pateiktų tvirtinti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymų, įgyvendinančių Europos Tarybos Ministrų komiteto nutarimų nuostatas, kurias rengiant dalyvauta, skaičius</p>	1 vnt.	1 vnt.	100			

		20. Atlikti vaistinių preparatų, gautų iš Estijos ir (ar) Latvijos vaistų kontrolės agentūrų (-os), kokybės tyrimus pagal bendrą Baltijos šalių vaistų kokybės priežiūros procedūrą	20.1. Tyrimų vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksmams atlikti	100 proc.	174 proc.	174	Nebuvo techninių trukdžių			
		21. 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	21.1. Tyrimų ir (ar) vertinimo vidutinė trukmė, palyginti su teisės aktuose ir (ar) procedūrose įtvirtintais terminais tokiems veiksmams atlikti	100 proc.	100 proc.	100				
02-03-02	Organizuoti vaistinių preparatų rinkos priežiūros funkcijų vykdymą	22. Palaikyti vadybos sistemos funkcionavimą pagal standartų LST EN ISO 9001:2008 ir LST EN ISO/IEC 17025:2005 reikalavimus	22.1. Atnaujintas atitikties ISO 9001 sertifikato galiojimas – 1 vnt. 22.2. Paraiška pateikta Nacionaliniam akreditacijos biurui prie Ūkio ministerijos dėl ISO 17025 akreditavimo pažymėjimo galiojimo atnaujinimo, ne vėliau	1 vnt.	1 vnt.	100		1762,1	1762,1	100
				2014-08-01	2014-08-01	100				

		23. Vykdyti Korupcijos prevencijos Tarnyboje programos įgyvendinimo 2014–2016 metais priemonių planą	23.1. Plano priemonių vykdymas	100 proc.	96 proc.	96				
		24. Vykdyti Tarnybos informacinių technologijų palaikymą	24.1. Išspręsta IT problemų ir incidentų	95 proc.	95 proc.	100				
		25. Tarnybos infrastruktūros palaikymas sudarant sutartis ir kontroliuojant jų sąlygų laikymąsi su paslaugų teikėjais dėl degalų automobiliams, kanceliarinių prekių, automobilių draudimo, eksploatacinių medžiagų spausdintuvams, higieninių prekių, specialiųjų dokumentų blankų gamybos, geriamojo vandens, patalpų valymo Vilniuje, Kaune dujų pirkimo ir kt.	25.1. Sudarytų sutarčių skaičius	45 vnt.	48 vnt.	107	Per einamus metus atsiradus poreikiui kanceliarinėms prekėms papildomai buvo sudarytos sutartys vykdant pirkimus per CPO.lt			

26. Sukurti ir įteisinti LR vaistinių preparatų registrą ir vaistinių preparatų informacinę sistemą VAPRIS*	26.1. Sudaryta informacinės sistemos, registro ir viešųjų elektroninių paslaugų kūrimo ir diegimo paslaugų sutartis	1 vnt.	1 vnt.	100		1845,5	224,9	12,1
27. Tobulinti Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos informacijos saugumo valdymą**	27.1 Sudaryta sutartis dėl LST ISO/IEC 27001:2006 standarto reikalavimus atitinkančios informacijos saugumo valdymo sistemos diegimo	1 vnt.	1 vnt.	100		77,7	56,5	72,7
28. Organizuoti Europos Tarybos Europos direktorato vaistų kokybei ir sveikatos rūpybai Europos valstybinių vaistų kontrolės laboratorijos tinklo metinį susitikimą Bendrijos vaistinių preparatų bandinių ėmimo ir tyrimų atlikimo klausimais	28. 1. Įvykęs susitikimas	1 vnt.	1 vnt.	100				

Sveikatos sistemos valdymas (01.021)										
01-01-01	Vykdyti valstybės suteiktas funkcijas	29. Atsiskaityti su valstybinio socialinio draudimo fondo valdyba	29.1. Padengti socialinio draudimo įmokų įsiskolinimą	100 proc.	100 proc.	100		50	50	100
01-01-03	Mokėti tarptautinius organizacijų narystės mokesčius ir kofinansuoti projektus	30. Palaikyti Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos (VVKT) narystę PIC/S, laiku mokėti narystės mokesčių	30.1. Iki 2014 m. balandžio 30 d. sumokėtas narystės mokestis	Iki 2014-05-30	2014-05-30	100		23,4	23,4	100
01-01-05	Finansuoti veiklą planuojant nuompinigus, gautus už išnuomotą valstybės funkcijoms atlikti nereikalingą turtą	31. Atsiskaityti už suteiktas paslaugas	31.1. Atsiskaityta už VVKT suteiktas paslaugas	100 proc.	proc.			50	50	100
01-03-01	Atnaujinti įstaigų infrastruktūrą įgyvendinant investicinius projektus	32. Vykdyti VVKT Vaistų kontrolės laboratorijos matavimo įrenginių, taikomų vaistinių preparatų tyrimams atlikti, atnaujinimo investicijų projektą	32.1. Įsigyta tyrimams įrenginių	4 vnt.	4 vnt.	100		118	117	100

01-05-01	Informuoti visuomenę sveikatos politikos ir sveikatinimo klausimais, vystyti socialines reklamas	33. Viešinti VVKT teikiamas paslaugas gyventojams	33.1 Nacionalinėje spaudoje paskelbti informaciniai straipsniai	6 vnt.	6 vnt.	100		10	10	100
----------	--	---	---	--------	--------	-----	--	----	----	-----

* Ekonomikos augimo veiksmų programos 3 prioriteto „Informacinė visuomenė visiems“ įgyvendinimo priemonės Nr. VP2-3.1-IVPK-10-V „Elektroninės sveikatos paslaugos“ projektas „Licencijų farmacinei veiklai išdavimo ir vaistinių preparatų informacijos teikimo viešosios elektroninės paslaugos“;

** Žmogiškųjų išteklių plėtros veiksmų programos 4 prioriteto „Administracinių gebėjimų stiprinimas ir viešojo administravimo efektyvumo didinimas“ įgyvendinimo priemonės VP1-4.3-VRM-01-V „Viešųjų paslaugų kokybės iniciatyvos“ projektas „Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos informacijos saugumo valdymo tobulinimas“.