

VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS

2012 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 | 1.Nagrinėti paraiškas gauti rinkodaros teisę taikant nacionalinę procedūrą | Išnagrinių paraiškų skaičius – 85 | A. Vitkauskienė V. Brusokas R. Mačiulaitis | I–IV ketv. | 1749,4 |
| | | 2.Nagrinėti paraiškas gauti rinkodaros teisę taikant decentralizuotą procedūrą, kurioje Lietuva dalyvauja kaip referencinė valstybė | Išnagrinių paraiškų skaičius – 1 | A. Vitkauskienė V. Liukaitis R. Mačiulaitis | I–IV ketv. | |
| | | 3.Nagrinėti paraiškas gauti rinkodaros teisę taikant decentralizuotą /savitarpio pripažinimo procedūrą, kurioje Lietuva dalyvauja kaip pripažįstanti valstybė | Išnagrinių paraiškų skaičius – 520 | A. Vitkauskienė V. Liukaitis | I–IV ketv. | |
| | | 4.Nagrinėti paraiškas atnaujinti rinkodaros teisę taikant nacionalinę procedūrą | Išnagrinių paraiškų skaičius – 300 | A. Vitkauskienė V. Brusokas | I–IV ketv. | |
| | | 5.Nagrinėti paraiškas atnaujinti rinkodaros teisę taikant decentralizuotą / savitarpio pripažinimo procedūrą, kurioje Lietuva dalyvauja kaip pripažįstanti valstybė | Išnagrinių paraiškų skaičius – 260 | A. Vitkauskienė V. Liukaitis | I–IV ketv. | |

| Priemonės kodas | Priemonės pavadinimas | Įstaigos veiksmo pavadinimas | Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės | Atsakingi vykdytojai | Įvykdymo terminas | Asignavi mai (tūkst. litų) |
|-----------------|-----------------------|---|---|--------------------------------|-------------------|----------------------------|
| | | 6.Nagrinėti paraiškas rinkodaros teisės sąlygų reglamentiniams II tipo keitimams taikant nacionalinę procedūrą | Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 350 | A. Vitkauskienė V. Brusokas | I–IV ketv. | |
| | | 7.Nagrinėti paraiškas rinkodaros pažymėjimo sąlygų reglamentiniams II tipo keitimams taikant decentralizuotą / savitarpio pripažinimo procedūrą, kurioje Lietuva dalyvauja kaip pripažįstanti valstybė | Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 430 | A. Vitkauskienė | I–IV ketv. | |
| | | 8.Nagrinėti paraiškas rinkodaros pažymėjimo sąlygų reglamentiniams IB tipo keitimams taikant nacionalinę procedūrą | Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 630 | A. Vitkauskienė | I–IV ketv. | |
| | | 9.Nagrinėti paraiškas rinkodaros pažymėjimo sąlygų reglamentiniams IB tipo keitimams taikant decentralizuotą / savitarpio pripažinimo procedūrą, kurioje Lietuva dalyvauja kaip pripažįstanti valstybė | Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 1100 | A. Vitkauskienė | I–IV ketv. | |
| | | 10.Nagrinėti paraiškas rinkodaros pažymėjimo sąlygų reglamentiniams IA tipo keitimams taikant nacionalinę procedūrą | Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 900 | A. Vitkauskienė | I–IV ketv. | |
| | | 11.Nagrinėti paraiškas rinkodaros pažymėjimo sąlygų reglamentiniams IA tipo keitimams taikant decentralizuotą / savitarpio pripažinimo procedūrą, kurioje Lietuva dalyvauja kaip pripažįstanti valstybė | Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 1100 | A. Vitkauskienė | I–IV ketv. | |
| | | 12.Nagrinėti paraiškas rinkodaros pažymėjimo sąlygų nereglamentiniams keitimams | Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 250 | A. Vitkauskienė | I–IV ketv. | |

| Priemonės kodas | Priemonės pavadinimas | Įstaigos veiksmo pavadinimas | Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės | Atsakingi vykdytojai | Įvykdymo terminas | Asignavi mai (tūkst. litų) |
|-----------------|---|---|---|--------------------------------------|-------------------|----------------------------|
| | | 13. Nagrinėti paraiškas registruoti lygiagrečiai importuojamus vaistinius preparatus | Išnagrinėtų paraiškų skaičius – 35 | A. Vitkauskienė G. Petrusevičiūtė | I–IV ketv | |
| | | 14. Tirti vaistinius preparatus, jų pradines medžiagas, prireikus tarpinius produktus, siekiant įsitikinti, kad gamintojų taikomi tyrimų metodai ir su paraiškomis gauti vaistinių preparatų rinkodaros teisę pateikti jų aprašymai yra tinkami | Įvertinta gautų prašymų – 100 % | R. Mockutė | I–IV ketv. | |
| | | 15. Atlikti būtinus vaistų gamintojų tikrinimus paraiškų rinkodaros teisei gauti vertinimo metu | Patikrinta būtinų atvejų – 100 % | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 16. Atlikti prašymų importuoti (įvežti) arba eksportuoti (išvežti) ekspertizę, parengti importo (įvežimo) ir eksporto (išvežimo) leidimus. | Įvertinta gautų prašymų – 100 % | R. Grigaliūnienė | I–IV ketv. | |
| | | 17. Įvertinti gautus imuninių ir kraujo vaistinių preparatų gamybos bei kontrolės dokumentus, atlikti tyrimus ir išduoti EEE oficialios kontrolės institucijos serijos išleidimo pažymėjimus | Įvertinta gautų prašymų – 100 % | R. Mockutė | I–IV ketv. | |
| | | 18. Įvertinti rinkodaros teisės turėtojo pateiktas EEE oficialios kontrolės institucijos serijos išleidimo pažymėjimų imuniniams ir kraujo vaistiniams preparatams kopijas | Įvertinta gautų EEE oficialios kontrolės institucijos serijos išleidimo pažymėjimų kopijų – 100 % | R. Mockutė | I–IV ketv. | |
| 03-01-02 | Vykdyti fizinių ir juridinių asmenų farmacinės veiklos bei veiklos su narkotinėmis ir (ar) psichotropinėmis medžiagomis licencijavimą, vaistininkų padėjėjų | 1. Išnagrinėti ir įvertinti paraiškas bei pateiktus dokumentus išduoti juridiniams asmenims farmacinės veiklos licencijas (vaistinės veiklai, gamybinės vaistinės veiklai, didmeninio platinimo, gamybos) ir sutvarkyti duomenų bazes | Išnagrinėta ir įvertinta gautų paraiškų – 100% | A. Dambrauskaitė | I–IV ketv. | 275,9 |

| Priemonės kodas | Priemonės pavadinimas | Įstaigos veiksmo pavadinimas | Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės | Atsakingi vykdytojai | Įvykdymo terminas | Asignavimai (tūkst. litų) |
|--|---|---|---|----------------------|-------------------|---------------------------|
| | (farmakoteknikų) įrašymą į vaistininčių padėjėjų (farmakoteknikų) sąrašą bei numerio sveikatos priežiūros specialisto spaudui suteikimą, išduoti leidimus ikiklinikiniams ir klinikiniams tyrimams, vertinti juridinių asmenų pasirengimą vykdyti veiklą, kad licencijuoti rinkos dalyviai atitiktų jiems keliamus reikalavimus | 2. Išnagrinėti ir įvertinti paraišką bei pateiktus dokumentus išduoti juridiniams asmenims farmacinės veiklos su II ir III sąrašų narkotinėmis ir psichotropinėmis medžiagomis ir (ar) III sąrašo psichotropinėmis medžiagomis licencijas ir sutvarkyti duomenų bazes | Išnagrinėta ir įvertinta gautų paraiškų – 100% | A. Dambrauskaitė | I–IV ketv. | |
| 3. Išnagrinėti ir įvertinti paraišką bei pateiktus dokumentus išduoti vaistininčio praktikos licencijas ir sutvarkyti duomenų bazes | | Išnagrinėta ir įvertinta gautų paraiškų – 100% | A. Dambrauskaitė | I–IV ketv. | | |
| 4. Išnagrinėti ir įvertinti paraišką bei pateiktus dokumentus įrašyti vaistininčių padėjėjus (farmakoteknikus) į vaistininčių padėjėjų (farmakoteknikų) sąrašą ir sutvarkyti duomenų bazes | | Išnagrinėta ir įvertinta gautų paraiškų – 100% | A. Dambrauskaitė | I–IV ketv. | | |
| 5. Išnagrinėti ir įvertinti paraišką bei pateiktus dokumentus suteikti sveikatos priežiūros specialistams (vaistininčiams ar vaistininčio padėjėjams (farmakoteknikams)) spaudo numerius ir sutvarkyti duomenų bazes | | Išnagrinėta ir įvertinta gautų paraiškų – 100% | A. Dambrauskaitė | I–IV ketv. | | |
| 6. Nagrinėti pateiktus dokumentus ir vertinti juridinio asmens pasirengimą vykdyti vaistinių preparatų gamybą deklaruojamoje veiklos vietoje | | Išnagrinėta ir įvertinta gautų paraiškų – 100% | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | | |
| 7. Nagrinėti pateiktus dokumentus ir vertinti juridinio asmens pasirengimą vykdyti vaistinių preparatų didmeninį platinimą deklaruojamoje veiklos vietoje | | Išnagrinėta ir įvertinta gautų paraiškų – 100% | 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 | Asignavi mai (tūkst. litų) |
|-----------------|--|---|--|----------------------|-------------------|----------------------------|
| | | 8.Pateikti EudraGMP duomenų bazei informaciją apie išduotas (sustabdytas, panaikintas) gamybos licencijas bei geros gamybos praktikos pažymėjimus | Įvesta dokumentų informacija – 100 % | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 9.Įvertinti paraiškas leidimui atlikti klinikinius vaistinių preparatų tyrimus gauti | Įvertinta paraiškų – ne mažiau kaip 90 | A. Vaitkevičius | I–IV ketv. | |
| | | 10. Įvertinti prašymus įdiegti klinikinių vaistinių preparatų tyrimų esmines pataisas | Įvertinta prašymų - ne mažiau kaip 180 | A. Vaitkevičius | I–IV ketv. | |
| | | 11. Įvertinti prašymus pritarti tyrėjams skirtiems Geros klinikinės praktikos mokymams rengti | Įvertinta gautų prašymų, atitinkančių teisės aktų reikalavimus – 100 % | A. Vaitkevičius | 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 medžiagomis priežiūrą ir kontrolę, jų atitikties geros praktikos reikalavimams vertinimą, kontroliuoti Lietuvoje atliekamų klinikinių tyrimų atitikimą geros klinikinės praktikos reikalavimams | 1.Įvertinti pateiktus dokumentus ir pakeisti juridinių asmenų farmacinės veiklos (vaistinės veiklai, gamybinės vaistinės veiklai, didmeninio platinimo, gamybos) licencijas bei licencijų informaciją ir duomenis ir sutvarkyti duomenų bazes | Įvertinta gautų paraiškų – 100 % | A. Dambrauskaitė | I–IV ketv. | 787,3 |
| | | 2.Įvertinti pateiktus dokumentus ir pakeisti juridinių asmenų farmacinės veiklos su II ir III sąrašų narkotinėmis ir psichotropinėmis medžiagomis ir (ar) III sąrašo psichotropinėmis medžiagomis licencijas ir sutvarkyti duomenų bazes | Įvertinta gautų prašymų – 100 % | A. Dambrauskaitė | I–IV ketv. | |
| | | 3.Įvertinti pateiktus dokumentus ir sustabdyti juridinių asmenų farmacinės veiklos (vaistinės veiklai, gamybinės vaistinės veiklai, didmeninio platinimo, gamybos) bei veiklos su II ir III sąrašų narkotinėmis | Įvertinta gautų prašymų ir (ar) teikimų – 100 % | 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) |
|-----------------|-----------------------|---|---|----------------------|-------------------|---------------------------|
| | | ir psichotropinėmis medžiagomis ir (ar) III sąrašo psichotropinėmis medžiagomis licencijų galiojimą, panaikinti licencijų galiojimo sustabdymą ir panaikinti licencijų galiojimą ir sutvarkyti duomenų bazes | | | | |
| | | 4. Įvertinti pateiktus dokumentus ir išduoti vaistininko praktikos, juridinių asmenų farmacinės veiklos (vaistinės veiklai, gamybinės vaistinės veiklai, didmeninio platinimo, gamybos) bei veiklos su II ir III sąrašų narkotinėmis ir psichotropinėmis medžiagomis ir (ar) III sąrašo psichotropinėmis medžiagomis licencijų dublikatus ir sutvarkyti duomenų bazes | Įvertinta gautų prašymų – 100 % | A. Dambrauskaitė | I–IV ketv. | |
| | | 5. Įvertinti pateiktus dokumentus ir pakeisti vaistininko praktikos licencijų rekvizitus, panaikinti vaistininko praktikos licencijų galiojimą ir sutvarkyti duomenų bazes | Įvertinta gautų prašymų – 100 % | A. Dambrauskaitė | I–IV ketv. | |
| | | 6. Įvertinti pateiktus dokumentus ir pakeisti vaistininko padėjėjų (farmakoteknikų), įrašytų į vaistininkų padėjėjų (farmakoteknikų) sąrašą, sąrašo rekvizitus, išbraukti vaistininko padėjėjus (farmakoteknikus), įrašytus į vaistininko padėjėjų (farmakoteknikų) sąrašą, iš sąrašo ir sutvarkyti duomenų bazes | Įvertinta gautų prašymų – 100 % | A. Dambrauskaitė | I–IV ketv. | |
| | | 7. Įvertinti pateiktus dokumentus bei patvirtinti vaistininko ir vaistininko padėjėjų (farmakoteknikų), įrašytų į vaistininko padėjėjų (farmakoteknikų) | Įvertinta gautų prašymų – 100 % | 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 | Asignavi mai (tūkst. litų) |
|-----------------|-----------------------|---|--|----------------------|-------------------|----------------------------|
| | | sąrašą, profesinės kvalifikacijos kėlimą ir sutvarkyti duomenų bases | | | | |
| | | 8. Įvertinti pateiktus dokumentus ir pakeisti sveikatos priežiūros specialisto (vaistininko ar vaistininko padėjėjo (farmakotechniko)) spaudo numerio rekvizitus ir panaikinti sveikatos priežiūros specialisto (vaistininko ar vaistininko padėjėjo (farmakotechniko)) spaudo numerį ir sutvarkyti duomenų bases | Įvertinta gautų prašymų – 100 % | A. Dambrauskaitė | I–IV ketv. | |
| | | 9. Analizuoti gautus iš įmonių pranešimus apie faktinius importuotus (įvežtus) ir eksportuotus (išvežtus) narkotinių ir psichotropinių vaistinių preparatų ir veikliųjų medžiagų kiekius, pažymėti registracijos žurnaluose ir duomenų bazėje | Įvertinta gautų prašymų – 100 % | R. Grigaliūnienė | I–IV ketv. | |
| | | 10. Analizuoti ketvirtines ir metines įmonių ataskaitas apie narkotinių ir psichotropinių medžiagų importą (įvežimą) ir eksportą (išvežimą) | Išanalizuota ketvirtinių ataskaitų – 72 Išanalizuota metinių ataskaitų – 18 | R. Grigaliūnienė | I–IV ketv. | |
| | | 11. Pažymėti užsienio šalių leidimuose importuotą (įvežtą) kiekį, išsiusti pažymėtus leidimus užsienio šalių kontroliuojančioms institucijoms | Pažymėta ir išsiusta leidimų – ne mažiau kaip 350 | R. Grigaliūnienė | I–IV ketv. | |
| | | 12. Išanalizuoti dešimties įmonių, turinčių licencijas užsiimti didmenine veikla su narkotinėmis medžiagomis, apyvartos (30 vaistinių preparatų) ataskaitas, apskaičiuoti narkotinių medžiagų suvartojimą per metus | Išanalizuota ketvirtinių ataskaitų – 40 | R. Grigaliūnienė | 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) |
|-----------------|-----------------------|--|--|----------------------------|-------------------|---------------------------|
| | | 13. Įvertinti gamybos licencijos duomenų ir informacijos pakeitimus, atlikti susijusius patikrinimus gamybos licencijos turėtojo veiklos vietoje | Įvertinta gautų paraiškų – 100 % | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 14. Įvertinti didmeninio platinimo licencijos duomenų ir informacijos pakeitimus, atlikti susijusius patikrinimus didmeninio platinimo licencijos turėtojo veiklos vietoje | Įvertinta gautų paraiškų – 100 % | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 15. Atlikti periodinius gamybos licencijos turėtojų patikrinimus ir jų vykdomos veiklos atitikties gerai gamybos praktikai vertinimus | Metinio vaistų gamintojų patikrinimų plano vykdymas – 100 % | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 16. Atlikti periodinius didmeninio platinimo licencijos turėtojų patikrinimus ir jų vykdomos veiklos atitikties gerai platinimo praktikai vertinimus | Metinio vaistų platintojų patikrinimų plano vykdymas – 100 % | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 17. Atlikti periodinius vaistinės ir gamybinės vaistinės licencijos turėtojų patikrinimus ir jų vykdomos veiklos atitikties gerai vaistinių praktikai vertinimus | Metinio vaistinių patikrinimų plano vykdymas – 100 % | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 18. Atlikti farmacijos įmonėse tikslinius tikrinimus, susijusius su nagrinėjama gyventojų skundais dėl vaistų kokybės ir farmacinės veiklos neatitikimų | Atlikta tikslinių patikrinimų – ne mažiau kaip 15 | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 19. Vykdyti nekompensuojamųjų vaistinių preparatų kainodaros farmacijos įmonėse kontrolę, atliekant kainų tyrimus pagal įmonių teikiamas ketvirtines ataskaitas | Atlikta tyrimų – ne mažiau kaip 4 | I. Vaketaitė M. Jonutis | I–IV ketv. | |

| Priemonės kodas | Priemonės pavadinimas | Įstaigos veiksmo pavadinimas | Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės | Atsakingi vykdytojai | Įvykdymo terminas | Asignavi mai (tūkst. litų) |
|-----------------|---|--|--|---------------------------|-------------------|----------------------------|
| | | 20. Atlikti geros klinikinės praktikos planines inspekcijas | Metinio inspekcijų plano vykdymas – 100 % | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 21. Konsultuoti juridinius ir fizinius asmenis veiklos su vaistiniaisiais preparatais klausimais | Atlikta konsultacijų telefonu – ne mažiau 60 val. | Ž. Martinėnas | I–IV ketv. | |
| 03-02-02 | Vykdyti 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 | 1. Rinkti ir kaupti informaciją iš didmeninio platinimo 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 parduotų vaistinių preparatų kiekį ir neparduotų vaistinių preparatų likutį bei apie vaistinių preparatų tiekimo sutrikimus. | Išanalizuota gautų ataskaitų – 100 % Paskelbta pranešimų apie vaistinių preparatų tiekimo sutrikimus – 100% | V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė | I–IV ketv. | 1032,5 |
| | | 2. Parengti 2011 metų vaistinių preparatų suvartojimo ataskaitą | Parengta ataskaita – 1 | V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė | II ketv. | |
| | | 3. Parengti 2011 m. gautų pranešimų apie nepageidaujamas reakcijas į vaistą ataskaitą | Parengta ataskaita – 1 | V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė | I ketv. | |
| | | 4. Registruoti, vertinti pranešimus apie sunkias ir nesunkias nepageidaujamas reakcijas į vaistinį preparatą ir įvesti pranešimus į Europos vaistų agentūros <i>Eudra Vigilance</i> duomenų bazę (pranešimus apie sunkias nepageidaujamas reakcijas į vaistinį preparatą ne vėliau kaip per 15 dienų nuo pranešimo gavimo dienos, o apie nesunkias - ne vėliau kaip per 90 dienų nuo pranešimo gavimo dienos. | Duomenis apie sunkias nepageidaujamas reakcijas į vaistinį preparatą įvesti ne vėliau kaip per 15 dienų nuo pranešimo gavimo dienos – 100 % Duomenis apie nesunkias nepageidaujamas reakcijas į vaistinį preparatą įvesti ne vėliau kaip per 90 dienų nuo | V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė | I–IV ketv. | |

| Priemonės kodas | Priemonės pavadinimas | Įstaigos veiksmo pavadinimas | Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės | Atsakingi vykdytojai | Įvykdymo terminas | Asignavi mai (tūkst. litų) |
|-----------------|-----------------------|---|--|----------------------------|------------------------|----------------------------|
| | | | pranešimo gavimo dienos – 100 %. | | | |
| | | 5. Įvertinti gaunamų rinkodaros teisės turėtojų farmakologinio budrumo sistemas perregistracijos metu bei rinkodaros teisės perleidimo metu | Įvertinta farmakologinio budrumo sistemų – 100 % | V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė | I–IV ketv. | |
| | | 6. Atlikti farmakologinio budrumo inspekcijas | Metinio patikrinimų plano vykdymas – 100 % | V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė | I–IV ketv. | |
| | | 7. Derinti su rinkodaros teisės turėtojais saugumo informaciją sveikatos priežiūros specialistams; suderinti su rinkodaros teisės turėtojais mokomąją medžiagą sveikatos priežiūros specialistams ir pacientams | Įvertinta gaunamos informacijos – 100 % | V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė | I–IV ketv. | |
| | | 8. Vertinti vaistinių preparatų reklamų atitiktį teisės aktų reikalavimams | Įvertinta vaistinių preparatų reklamų – ne mažiau kaip 500 | V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė | I–IV ketv. | |
| | | 9. Teikti informaciją apie vaistinius preparatus visuomenei ir sveikatos priežiūros specialistams (telefonu, el. paštu, raštu) | Atsakyta paklausimų – 100 % | V. Žilėnaitė-Puodžiuvienė | I–IV ketv. | |
| | | 10. Imti rinkoje esančių vaistinių preparatų bandinius iširti pagal centralizuota procedūra registruotų vaistinių preparatų bandinių ėmimo ir tyrimo programą | Paimta bandinių – ne mažiau kaip 4 | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 11. Vykdyti rinkoje esančių vaistinių preparatų kokybės kontrolės 2012 m. programą (planą) ir pakuotės ženklavimo ir pakuotės lapelio teksto įvertinimą | Iširta ir įvertinta programoje nurodytų vaistinių preparatų pavadinimų – 100 % | I. Vaketaitė R. Mockutė | I–IV ketv. | |
| | | 12. Parengti rinkoje esančių vaistinių preparatų kokybės kontrolės 2012 metų programą (planą) | Parengta kokybės kontrolės programa (planas) – ne mažiau kaip 1 | R. Mockutė I. Vaketaitė | 2012 m. balandžio 1 d. | |

| Priemonės kodas | Priemonės pavadinimas | Įstaigos veiksmo pavadinimas | Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės | Atsakingi vykdytojai | Įvykdymo terminas | Asignavimai (tūkst. litų) |
|-----------------|--|---|---|------------------------------|-------------------|---------------------------|
| | | 13. Analizuoti pranešimus apie įtariamus vaistinių preparatų kokybės defektus ir imtis būtinų veiksmų esant pavojui visuomenės sveikatai | Išanalizuota gautų pranešimų – 100 % | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 14. Išnagrinėti ir paskelbti kitų ES vaistų agentūrų pateiktus skubius pranešimus apie nustatytus kokybės defektus ir iš rinkos atšaukiamus vaistinius preparatus | Išanalizuota gautų pranešimų – 100 % | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 15. Parengti rinkoje esančių vaistinių preparatų kokybės kontrolės 2013 metų programą (planą) | Parengta kokybės kontrolės programa (planas) – ne mažiau kaip 1 | R. Mockutė I. Vaketaitė | IV ketv. | |
| | | 16. Įgyvendinti Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2011 m. liepos 7 d. nutarimu Nr. 848 patvirtintos Valstybinės vartotojų teisių apsaugos 2011–2014 metų strategijos 1.1 uždavinį. | Įgyvendintos Europos Komisijos 2010 m. gegužės 12 d. rekomendacijos Nr. SEC (2010) 572 „Dėl suderintos vartotojų skundų ir pasiteiravimų klasifikavimo ir pranešimo sistemos metodikos taikymo“ – 100 % | I. Vaketaitė V. Žilėnaitė | III 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 | 1. Tarnybos specialistams dalyvauti EMA komitetų ir darbo grupių susirinkimuose | Dalyvauta susirinkimų – ne mažiau kaip 80 % | G. Tregubskis | I–IV ketv. | 149,0 |
| | | 2. 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 Pediatriinių tyrimų planų vertinimų skaičius – ne mažiau kaip 1 | R. Mačiulaitis | I–IV ketv. | |
| | | 3. Dalyvauti PIC/S Komiteto posėdžiuose | Pateiktų dalyvavimo renginyje ataskaitų skaičius – ne mažiau kaip 1 | 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 | Asignavi mai (tūkst. litų) |
|-----------------|-----------------------|--|---|----------------------|--|----------------------------|
| | bendradarbiavimą | 4. Dalyvauti PIC/S organizuojamuose seminaruose, ekspertų darbo grupėse, siekiant užtikrinti ES harmonizuotą vaistų gamintojų ir didmenininkų inspektavimo procesą bei tobulinti GGP/GPP inspektorių kvalifikaciją | Pateiktų dalyvavimo renginyje ataskaitų skaičius – ne mažiau kaip 3 | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 5. Dalyvauti bendruose patikrinimuose dėl vaistų laikymo sąlygų užtikrinimo muitinės sandėliuose | Pateiktų dalyvavimo patikrinime ataskaitų skaičius – ne mažiau kaip 1 | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 6. Pagal kompetenciją dalyvauti farmacijos visuomenės renginiuose, pateikiant aktualią informaciją apie galiojančius teisės aktus bei nustatytus jų pažeidimus | Dalyvauta renginių – ne mažiau kaip 1 | I. Vaketaitė | I–IV ketv. | |
| | | 7. 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 | Parengta ataskaita (formos D dalis) – 1 | R. Grigaliūnienė | II ketv. | |
| | | 8. 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 | Parengta ataskaitų per metus (forma A) – 4 | R. Grigaliūnienė | Pasibaigus ketvirčiui iki kito mėnesio 31 d. | |

| Priemonės kodas | Priemonės pavadinimas | Įstaigos veiksmo pavadinimas | Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės | Atsakingi vykdytojai | Įvykdymo terminas | Asignavimai (tūkst. litų) |
|-----------------|-----------------------|--|---|----------------------|---|---------------------------|
| | | 9. 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 | Parengta ketvirtinių ataskaitų (forma A/P) – 4 Parengta metinė ataskaita (forma P) – 1 | R. Grigaliūnienė | Ketvirtines pasibaigus ketvirčiui iki kito mėnesio 31 d., metinę - iki birželio 30 d. | |
| | | 10. Vykdamas Jungtinių Tautų Organizacijos 1961 m. Bendrosios narkotinių medžiagų konvencijos 20 straipsnio reikalavimus, teikti Tarptautiniam narkotikų kontrolės komitetui metinę 2011 metų narkotinių medžiagų suvartojimo ataskaitą | Parengta ataskaita (forma C) – 1 | R. Grigaliūnienė | Iki birželio 30 d. | |
| | | 11. Vykdamas Jungtinių Tautų Organizacijos 1961 m. Bendrosios narkotinių medžiagų konvencijos 19 straipsnio reikalavimus, pateikti Tarptautiniam narkotikų kontrolės komitetui 2013 metų narkotinių medžiagų poreikį medicinos ir mokslo tikslams | Parengta ataskaita (forma B) – 1 | R. Grigaliūnienė | Iki birželio 30 d. | |
| | | 12. Vykdyti Europos Tarybos Europos direktorato vaistų kokybei ir sveikatos rūpybai parengtą ir patvirtintą centralizuotą procedūrą registruotų vaistinių preparatų tyrimų 2012 metų planą | Ištirtų vaistinių preparatų skaičius – ne mažiau kaip 1 | R. Mockutė | IV ketv. | |
| | | 13. Dalyvauti bendruose su Europos valstybinėmis vaistų kontrolės laboratorijomis savitarpio pripažinimo / decentralizuota procedūromis registruotų vaistinių preparatų tyrimuose | Ištirtų vaistinių preparatų skaičius – ne mažiau kaip 2 | R. Mockutė | I–IV ketv. | |

| Priemonės kodas | Priemonės pavadinimas | Įstaigos veiksmo pavadinimas | Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės | Atsakingi vykdytojai | Įvykdymo terminas | Asignavi mai (tūkst. litų) |
|-----------------|-----------------------|--|--|---------------------------------|--------------------|----------------------------|
| | | 14. Parengti Vaistų kontrolės laboratorijos, kaip Europos valstybinių vaistų kontrolės laboratorijų tinklo narės, veiklos ir oficialios kontrolės institucijos serijos išleidimo 2011 m. ataskaitas ir teikti Europos Tarybos Europos direktoratui vaistų kokybei ir sveikatos rūpybai | Parengtų ataskaitų skaičius – ne mažiau kaip 2 | R. Mockutė | Iki birželio 10 d. | |
| | | 15. Dalyvauti Europos farmakopėjos komisijos sesijose ir, darbo grupių veikloje, nacionalinių farmakopėjos sekretoriatų susirinkimuose | Dalyvauta sesijų, posėdžių, susirinkimų – ne mažiau kaip 70 % | R. Mockutė | I–IV ketv. | |
| | | 16. Dalyvauti Europos Tarybos farmacijos ir farmacinės rūpybos komiteto susirinkimuose | Dalyvauta susirinkimų – 100 % | R. Mockutė | III–IV ketv. | |
| | | 17. Parengti ir pateikti tvirtinimui Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ar Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro ir Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos direktoriaus įsakymus, įgyvendinančius Europos farmakopėjos reikalavimus Lietuvoje | Parengta įsakymų – ne mažiau kaip 3 | R. Mockutė L. Laurinavičiūtė | I–IV ketv. | |
| | | 18. Parengti farmacijos srities terminų straipsnius ir teikti juos Valstybinei lietuvių kalbos komisijai (toliau – VLKK) aprobuoti. | Aprobuotų farmacijos srities terminų skaičius – ne mažiau kaip 130 | R. Mockutė | I–IV ketv. | |

| Priemonės kodas | Priemonės pavadinimas | Įstaigos veiksmo pavadinimas | Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės | Atsakingi vykdytojai | Įvykdymo terminas | Asignavi mai (tūkst. litų) |
|-----------------|-----------------------|--|---|----------------------|-------------------|----------------------------|
| | | 19. Įvertinti gautas pastabas ir pasiūlymus dėl Europos farmakopėjos bendrinių straipsnių, monografijų ir bendrųjų skyrių ir teikti Europos farmakopėjos komisijai | Įvertinta gautų prašymų – 100 % | R. Mockutė | I–IV ketv. | |
| | | 20. Dalyvauti sudarant Europos farmakopėjos komisijos darbo programą, ją papildant ar keičiant, atsakant į Europos farmakopėjos komisijos klausimynus | Atsakyta į gautus klausimynus - 100 % | R. Mockutė | I–IV ketv. | |
| | | 21. Vertinti prašymus dėl naujų farmacijos srities terminų tvirtinimo ir teikti Europos farmakopėjos komisijai tvirtinti | Įvertinta gautų prašymų – 100 % | R. Mockutė | I–IV ketv. | |
| | | 22. Dalyvauti cheminių pamatinių medžiagų, aprašytų Europos farmakopėje, tarplaboratoriniuose tyrimuose (organizatorius – Europos direktoratas vaistų kokybei ir sveikatos rūpybai) | Dalyvauta tarplaboratoriniuose tyrimuose - ne mažiau kaip 1 | R. Mockutė | I–IV ketv. | |
| | | 23. Atlikti vaistinių preparatų, gautų iš Estijos ir (ar) Latvijos vaistų kontrolės agentūros, kokybės tyrimus, įskaitant tyrimus pagal bendrą Baltijos šalių vaistų kokybės priežiūros procedūrą. | Įvykdyta gautų prašymų – 100 % | R. Mockutė | I–IV ketv. | |
| | | 24. 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 | Įvykdyta gautų prašymų – 100 % | R. Mockutė | 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) |
|-----------------|--|--|--|-------------------------|---|---------------------------|
| 03-03-02 | Organizuoti vaistinių preparatų rinkos priežiūros funkcijų vykdymą | 1. Kelti Tarnybos darbuotojų kvalifikaciją | Dalyvavusių mokymuose Tarnybos darbuotojų skaičiaus dalis nuo visų darbuotojų – ne mažiau kaip 40 % | G. Tregubskis | I–IV ketv. | 1537,9 |
| | | 2. Palaikyti vadybos sistemos funkcionavimą pagal standarto LST EN ISO 9001:2008 reikalavimus | Pratęstas atitikties ISO 9001 sertifikato galiojimas. | L. Juonytė-Leonovičienė | I ketv. | |
| | | 3. 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 | Išplėsta Laboratorijos akreditavimo sritis akredituotu tyrimo metodu – ne mažiau kaip 1 Nacionalinio akreditacijos biuro patvirtinta nauja akreditavimo sritis – ne mažiau kaip 1 Išduotas Europos Tarybos Europos direktorato vaistų kokybei ir sveikatos rūpybai liudijimas dėl Laboratorijos techninės kompetencijos ir atitikimo standarto ISO/IEC 17025:2005 reikalavimams – ne mažiau kaip 1 | R. Mockutė | III–IV ketv. 2012 m. spalio 1 d. | |
| | | 4. Vykdyti Korupcijos prevencijos Tarnyboje 2011 m. priemonių planą | Plano priemonių vykdymas – ne mažiau kaip 90 % | Ž. Martinėnas | I–IV ketv. | |
| | | 5. Vykdyti Tarnybos informacinių technologijų palaikymą | Išspręstų IT problemų ir incidentų – ne mažiau kaip 95 % | S. Balčas | I–IV ketv. | |
| | | 6. Tarnybos infrastruktūros palaikymas sudarant sutartis ir kontroliuojant jų sąlygų | Sudarytų sutarčių kiekis – 13 | R. Stanys | 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) |
|-------------------------|---|---|--|----------------------|-------------------|---------------------------|
| | | laikymąsi su paslaugų teikėjais/tiekėjais dėl degalų automobiliams, kanceliarinių prekių, automobilių remonto, automobilių draudimo, eksploatacinių medžiagų spausdintuvams, higieninių prekių, specialiųjų dokumentų blankų gamybos, matavimo priemonių ir įrenginių patikros ir kalibravimo, patalpų apsaugos, anspaudų gamybos, vertimų paslaugų, kompiuterinės įrangos remonto, darbų saugos. | | | | |
| VP2-3.1-IVPK-10-V | Projektų, vykdomų pagal Ekonomikos augimo veiksmų programos 3 prioriteto „Informacinė visuomenė visiems“ įgyvendinimo priemonę Nr. VP2-3.1-IVPK-10-V „Elektroninės sveikatos paslaugos“ Projektas „Licencijų farmacinei veiklai išdavimo ir vaistinių preparatų informacijos teikimo viešosios elektroninės paslaugos | | | | | * |
| 1.1. | Sukurti ir įteisinti LR vaistinių preparatų registrą ir vaistinių preparatų informacinę sistemą „VAPRIS“ | Informacinės sistemos, registro ir viešųjų elektroninių paslaugų kūrimo ir diegimo darbai | Atliktas techninės priežiūros paslaugų pirkimas - 1; Parengta detali techninė specifikacija - 1 Parengti duomenų saugos dokumentai - 1 | S. Balčas | I-IV ketv. | |
| VP1-4.2-VRM-05-V-01-003 | 2007–2013 m. Žmogiškųjų išteklių plėtros veiksmų programa Projektas „Europos farmacijos teisyno (politikos) poveikis vaistų prieinamumui Lietuvos gyventojams“ | | | | | 603,7 |

| Priemonės kodas | Priemonės pavadinimas | Įstaigos veiksmo pavadinimas | Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės | Atsakingi vykdytojai | Įvykdymo terminas | Asignavimai (tūkst. litų) |
|-----------------|--|--|---|----------------------------|-------------------|---------------------------|
| 1.1. | Teigiamo ir neigiamo direktyvos 2001/83/EB, nacionalinės teisės aktų poveikio vaistų registravimui, pakuotės ženklavimui, pakuotės lapelio rengimui, didmeniniam platinimui nustatymas | Kontroliuoti sutarties su paslaugos teikėju vykdymą, užtikrinant, kad projekto veikla būtų įgyvendinta pagal projekto grafiką | Parengta galutinė ataskaita – 1 | Ž. Martinėnas | 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 | | | | | |
| 1.1.3 | Vaistų (įskaitant neregistruotus) prieinamumo asortimento ir kainų požiūriu bei visuomenės poreikio vaistams užtikrinimo lygio Lietuvoje įvertinimas | | | | | |
| 1.1.4 | Atlikto poveikio vertinimų medžiagos suinteresuotiems asmenims paviešinimas | Įvykdyti projekto pirkimų planą, įsigyjant viešinimo paslaugas Informacijos viešinimo renginiam parengimas | Sudaryta sutartis su paslaugų teikėju – 1 Parengtas pranešimų rinkinys – 1 | R. Stanys Ž. Martinėnas | I–II ketv. | |
| 1.1.5 | Stazuotės į pasirinktą ES valstybę, siekiant susipažinti su kitos šalies patirtimi, užtikrinant vaistų prieinamumą, | Įvykdyti projekto pirkimų planą, įsigyjant transporto, apgyvendinimo ir draudimo paslaugas Surengti stazuotę į pasirinktą ES valstybę | Sudaryta sutartis su paslaugų teikėju – 1 Surengta stazuotė – 1 | R. Stanys Ž. Martinėnas | I–II ketv. | |

| Priemonės kodas | Priemonės pavadinimas | Įstaigos veiksmo pavadinimas | Proceso ir (ar) indėlio vertinimo kriterijai ir jų reikšmės | Atsakingi vykdytojai | Įvykdymo terminas | Asignavimai (tūkst. litų) |
|-----------------|--|--|---|----------------------|----------------------|---------------------------|
| | suorganizavimas | | | | | |
| 1.2.1 | Elektroninių vaistinių preparatų bylų priėmimo informacinės sistemos sukūrimas | Įvykdyti projekto pirkimų planą, įsigyjant elektroninių dokumentų valdymo programinę ir aparatinę įrangą | Sudaryta sutarčių su prekės tiekėju – 2 | R. Stanys | I ketv. | |
| | | Kurti elektroninių vaistinių preparatų bylų priėmimo informacinę sistemą | Įdiegta dokumentų valdymo sistema - 1 | S. Balčas | I–II ketv. | |
| 1.2.3 | Valstybės institucijos darbuotojų mokymas | Įvykdyti projekto pirkimų planą, įsigyjant mokymo paslaugas | Sudaryta sutartis su paslaugų teikėju – 1 | R. Stanys | I–II ketv. | |
| | | Mokymo renginio dokumentacijos tvarkymas ir ataskaitų rengimas | Parengtas dokumentų komplektas – 1 | M. Jonutis | | |
| 1.2.4 | Sukurtų ir modernizuotų informacinių sistemų pristatymas suinteresuotiems asmenims | Įvykdyti projekto pirkimų planą, įsigyjant viešinimo paslaugas | Sudaryta sutartis su paslaugų teikėju – 1 | R. Stanys | I–II ketv. | |
| | | Informacijos viešinimo renginiams parengimas | Parengta pranešimų rinkinių – 4 | Ž. Martinėnas | | |
| 1.2.5 | Stazuotės giminingose institucijose siekiant perimti patirtį arba pasikeisti patirtimi | Įvykdyti projekto pirkimų planą, įsigyjant transporto, apgyvendinimo ir draudimo paslaugas | Sudaryta sutartis su paslaugų teikėju – 1 | R. Stanys | I–II ketv. | |
| | | Surengti stazuotę į pasirinktą ES valstybę | Surengta stazuotė – 1 | Ž. Martinėnas | | |
| | Projekto administravimas | 1. Parengti tarpinę projekto įgyvendinimo ataskaitą (už 2011 m.) | Parengta tarpinė ataskaita – 1 | G. Tregubskis | 2012 m. sausio 31 d. | |
| | | 2. Pateikti pirkimo procedūrų dokumentus ESFA | Pateikta dokumentų komplektų – 5 | R. Stanys | I–II ketv. | |
| | | 3. Parengti mokėjimo prašymus pagal patvirtintą grafiką | Parengta mokėjimo prašymų – 3 | R. Darginavičiūtė | I–II ketv. | |

* - Bus įgyvendinama tik pasirašius projekto finansavimo ir administravimo sutartį.