



ВИКОНАВЧИЙ ОРГАН КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
(КИЇВСЬКА МІСЬКА ДЕРЖАВНА АДМІНІСТРАЦІЯ)
ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

НАКАЗ

«10» 10, 2017

м. Київ

№ 572

Про Розподіл лікарських засобів для лікування дітей, хворих на гемофілію, закуплених за кошти міського бюджету на 2017 рік

З метою цільового та раціонального використання лікарських засобів для лікування дітей, хворих на гемофілію, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2017 рік, відповідно до договорів про закупівлю від 29.08.2017 №№ 63, 64, 30.08.2017 № 67, 05.09.2017 № 69, на виконання міської цільової програми «Здоров'я киян» на 2017-2019 роки, затвердженої рішенням Київської міської ради від 22.12.2016 року № 781/1785, на підставі наказу Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) від 24 березня 2017 року № 120 «Про затвердження переліку базових закладів охорони здоров'я, що отримують лікарські засоби та медичні вироби, закуплені за бюджетні кошти та отримані в якості гуманітарної допомоги»

НАКАЗУЮ:

1. Затвердити Розподіл лікарських засобів для лікування дітей, хворих на гемофілію, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2017 рік (далі – лікарські засоби), що додається.

2. Головному лікарю Київської міської дитячої клінічної лікарні № 1 забезпечити:

2.1. Отримання від Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) з дотриманням відповідного температурного режиму лікарських засобів у кількості, затвердженій Розподілом цього наказу, облік, оприбуткування та взяття на баланс закладу.

2.2. Приймання-передачу лікарських засобів за кількістю – відповідно до розподілу та товаросупровідних документів, а за якістю – відповідно до документів, що засвідчують їх якість (термін придатності лікарських засобів на момент постачання повинен становити не менше, як 75% від встановленого інструкцією терміну придатності від загального терміну придатності).

2.3. Надання до Базис спеціального медичного постачання Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) інформації щодо отримання лікарських засобів у триденний термін після отримання.

2.4. Персональну відповідальність за збереження, цільове та раціональне використання лікарських засобів.

2.5. Щомісяця, до 05-го числа місяця наступного за звітним, надання до Базис спеціального медичного постачання Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) акту списання лікарських засобів.

2.6. Щомісяця, до 10-го числа місяця наступного за звітним та до 20 січня наступного за звітним року, надання до Базис спеціального медичного постачання Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) звіту про використання лікарських засобів згідно з додатком 9 до наказу ГУОЗ від 21 листопада 2012 року № 490 «Про забезпечення контролю за цільовим та ефективним використанням закладами охорони здоров'я міста лікарських засобів, виробів медичного призначення та медичної техніки, закуплених за кошти державного та міського бюджетів».

3. Директору Базис спеціального медичного постачання Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити:

3.1. Щомісяця, до 10-го числа місяця наступного за звітним, надання до відділу бухгалтерського обліку та звітності акту списання лікарських засобів.

3.2. Щомісяця, до 15-го числа місяця наступного за звітним, та до 01 лютого наступного за звітним року, на підставі отриманих від Київської міської дитячої клінічної лікарні № 1 звітів, надання до відділу спеціального фонду та цільових програм управління економіки, відділу бухгалтерського обліку та звітності інформації згідно з додатками 2, 5 до наказу ГУОЗ від 21 листопада 2012 року № 490.

4. Начальнику відділу бухгалтерського обліку та звітності - головному бухгалтеру Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити контроль за щомісячним Київською міською дитячою клінічною лікарнею № 1 акту списання лікарських засобів.

5. Начальнику відділу внутрішнього фінансового аудиту Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити контроль за цільовим та раціональним використанням лікарських засобів.

6. Директору Київського міського інформаційно-обчислювального центру Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради

(Київської міської державної адміністрації) забезпечити оприлюднення на офіційному web-сайті Департаменту охорони здоров'я змісту цього наказу.

7. Контроль за виконанням наказу покласти на заступників директора згідно з розподілом обов'язків.

Підстава: лист Київської міської дитячої клінічної лікарні № 1 від 14.09.2017 № 01-04/767.

Виконуючий обов'язки
директора Департаменту



В. Гінзбург

ЗАТВЕРДЖЕНО

наказ Департаменту охорони здоров'я

10.10.2017 № 572

Розподіл лікарських засобів, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2017 рік для лікування дітей, хворих на гемофілію

№ зп	Заклад-отримувач лікарських засобів	Фактор VIII коагуляції крові людини (плазмовий), фл., амп., шпр. по 500 МО		Фактор IX коагуляції людини (плазмовий, рекомбінантний), фл., амп., шпр. по 500, 600 МО		Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор Віллебранда людини, фл., амп., шпр. по 500 МО		Імуноглобулін людини нормальний, 10%, 50 мл, амп., фл., шпр.			
		к-сть, МО	вартість, грн	к-сть, МО	вартість, грн	к-сть, МО	вартість, грн	к-сть, од	вартість, грн		
		ЕМОКЛОТ 500 МО/10мл Фактор коагуляції крові людини VIII ЕМОСЛОТ 500 I.U./10 ml Human coagulation factor VIII ліофілізат для розчину для інфузій по 500 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення. Виробник, країна КЕДРІОН С.п.А., Італія. Ціна за одиницю товару, грн, з ПДВ - 7,34	3 912 220,00	АІМАФІКС 500 МО/10 мл Фактор коагуляції крові людини IX АІМАФІХ 500 I.U./10 ml Human coagulation factor IX ліофілізат для розчину для інфузій по 500 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення. Виробник, країна КЕДРІОН С.п.А., Італія. Ціна за одиницю товару, грн, з ПДВ 5,94	1 455 300,00	ІМУНАТ 500 МО IMMUNATE 500 I.U. Фактор коагуляції крові людини VIII і фактор Віллебранда, очищений, ліофілізований, вірусінактивований. Виробник, країна: Baxter AG, Австрія. Ціна за одиницю товару, грн, з ПДВ 6,50	80 000	245 000	ОКТАГАМ 10%. Виробник, країна: Октафарма АБ, Швеція Октафарма Фармацевтика Продуктсінгес. м.б.Х., Австрія Октафарма, Франція. Виробник, відповідальний за вторинне пакування: Октафарма ГМБХ, Дессау, Німеччина. Ціна за одиницю товару, грн, з ПДВ 9240,00 грн	250	2 310 000,00
1	Київська міська дитяча клінічна лікарня № 1	533 000	3 912 220,00	245 000	1 455 300,00	80 000	520 000,00	250	2 310 000,00		

№ зп	Заклад-отримувач лікарських засобів	Антиінгібіторний коагулянтний комплекс, фл., амп., шпр. по 500 МО	Фактор VIII коагуляції крові людини (плазмовий), фл., амп., шпр. по 1000 МО	Фактор коагуляції крові VIII (рекомбінантний), фл., амп., шпр. по 500 МО	Фактор VIII коагуляції крові людини (плазмовий), фл., амп., шпр. по 250 МО	Фактор VIII коагуляції крові людини (плазмовий), фл., амп., шпр. по 250 МО			
						к-сть, МО	вартість, грн		
		<p>ФЕЙБА 500 Од. / FEIBA 500 U Антиінгібіторний коагулянтний комплекс, оброблений парою. Виробник, країна: Вахтер AG, Австрія. Ціна за одиницю товару, грн, з ПДВ - 37,25</p>	<p>IMUNAT 1000 MO IMMUNATE 1000 I.U. Фактор коагуляції крові людини VIII і фактор Віллебранда, очищений, ліофілізований, вірусінактивованій. Виробник, країна: Вахтер AG, Австрія. Ціна за одиницю товару, грн, з ПДВ - 7,31</p>	<p>РЕФАКТО АФ ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 500 МО у флаконі №1 у комплекті з розчинником по 4 мл у попередньо наповненому шприці та стерильним набором. Виробник, країна: Васт Фарма С.А. (виробництво за повним циклом; вторинне пакування та контроль якості розчинника при дослідженні стабільності; відповідальний за випуск серії), Іспанія. Лабораторія Біолаб, С.Л. (альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником стерильності), Іспанія. Ветгер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ (виробництво розчинника в шприцах, візуальний контроль розчинника, контроль якості розчинника при дослідженні стабільності; контроль якості розчинника), Німеччина. Ціна за одиницю товару, грн, з ПДВ - 7,99</p>	<p>ОКТАНАТ, порошок для розчину для ін'єкцій по 50 МО/мл Картонна коробка №1: по 1 флакону з порошком для розчину для ін'єкцій. Картонна коробка №2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл (250 МО/флакон) разом з комплектом розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 двостороння голка, 1 голка з фільтром, 1 голка для ін'єкцій, 2 просочені спиртом тампони). Коробки № 1 та коробка № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою. Виробник, країна: виробництво за повним циклом: Октафарма AB, Швеція; Октафарма Фармацевтика Продуктсгес м.Б.Х., Австрія; Октафарма, Франція; вторинне пакування: Октафарма ГмбХ, Дессау, Німеччина; виробництво кріопреціпітата: Отафарма Продукціонсгеселшафт Дойчланд м.Б.Х., Німеччина Ціна за одиницю товару (МО), грн, з ПДВ - 7,30; Ціна за флакон, грн, з ПДВ - 1 825,00</p>				
1	Київська міська дитяча клінічна лікарня № 1	<p>к-сть, МО 9 000</p> <p>вартість, грн 335 250,00</p>	<p>к-сть, МО 262 000</p> <p>вартість, грн 1 915 220,00</p>	<p>к-сть, МО 450 000</p> <p>вартість, грн 3 595 500,00</p>	<p>к-сть, МО 472 500</p> <p>вартість, грн 1 890</p>	<p>к-сть, флаконів 1 890</p> <p>вартість, грн 3 449 250,00</p>			

Заклад-отримувач лікарських засобів	Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор Віллебранда людини, фл., амл., шпр. по 500 МО			Загальна вартість, грн
№ зп	к-сть, МО	к-сть, флаконів	вартість, грн	
1	100 000	200	1 312 000,00	18 804 740,00

ВІЛАТЕ 500. Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор фон Віллебранда людини Порошок для розчину для ін'єкцій по 100 МО/мл (500 МО/флакон) у флаконі № 1 разом з розчинником по 5 мл у флаконі № 1 та комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення № 1 картонна коробка № 1: по 1 флакону зі скла I типу (Eur. Ph.) з порошком для розчину для ін'єкцій та інструкцією про застосування. Картонна коробка № 2: по 1 флакону зі скла I типу (Eur. Ph.) з розчинником (вода для ін'єкцій з 0,1% полісорбатом 80, 5 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення. Комплект для розчинення та внутрішньовенного введення складається з: 1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухкінцева голка, 1 фільтровальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочені спиртом тампони. Картонна коробка № 1 та картонна коробка № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою.

Виробник, країна: Октафарма Фармацевтика Продуктінгсес м.б.Х., Австрія Альтернативна виробничча ділянка для вторинного пакування: Октафарма ГмбХ, Дессау, Німеччина.

Ціна за одиницю товару (МО), грн, з ПДВ - 13,12;

Ціна за товару, грн, з ПДВ - 6 560,00

Виконуючий обов'язки директора Департаменту

В. Гінзбург

Начальник відділу спеціального фонду та цільових програм

І. Тищенко