



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

НАКАЗ

« 28 » 12 2015

м. Київ

№ 651

Про затвердження розподілу
лікарських засобів, закуплених
за кошти Державного бюджету
України на 2015 рік для лікування
безплідності жінок методами
допоміжних репродуктивних технологій

На виконання наказу Міністерства охорони здоров'я України від 07 грудня 2015 року № 826 «Про затвердження розподілу лікарських засобів для забезпечення проведення лікування безплідності жінок методами допоміжних репродуктивних технологій, закуплених у централізованому порядку за кошти Державного бюджету України на 2015 рік», з метою раціонального та цільового використання лікарських засобів для забезпечення проведення лікування безплідності жінок, закуплених у централізованому порядку за кошти Державного бюджету України на 2015 рік за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» за напрямком «Централізована закупівля медикаментів та дрібного інвентарю для забезпечення проведення лікування безплідності жінок методами допоміжних репродуктивних технологій», враховуючи протокол засідання постійної робочої групи Департаменту охорони здоров'я з питань з питань профільного супроводу державних закупівель лікарських засобів, виробів медичного призначення для заходів щодо заохочування народжуваності та гуманітарної допомоги щодо розподілу лікарських засобів до закладів охорони здоров'я, лист голови робочої групи від 25.12.2015 № 1321/02.03

НАКАЗУЮ:

1. Затвердити розподіл лікарських засобів для забезпечення проведення лікування безплідності жінок методами допоміжних репродуктивних технологій (далі – лікарські засоби), закуплених у централізованому порядку за кошти Державного бюджету України на 2015 рік за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» за напрямком «Централізована закупівля медикаментів та дрібного інвентарю для

забезпечення проведення лікування безплідності жінок методами допоміжних репродуктивних технологій», що додається.

2. Головному лікарю Київського міського центру репродуктивної та перинатальної медицини забезпечити:

2.1. Отримання від Міністерства охорони здоров'я України лікарських засобів у кількості, затвердженій п. 1. 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 лікарського засобу та виробів медичного призначення на момент поставки повинен становити не менше 15 (п'ятнадцяти) місяців або не менше 75 (сімдесяти п'яти) % від загального строку придатності).

2.3. Персональну відповідальність за збереження та дотримання температурного режиму, цільове та раціональне використання лікарських засобів.

2.4. Направлення копії документу про отримання лікарських засобів до Базис спеціального медичного постачання Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) у триденний термін після їх отримання.

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

2.6. Надання щомісяця, до 10 числа місяця наступного за звітним та до 20 січня наступного за звітним роком, 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 7 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».

2.7. Надання до управління внутрішнього фінансового аудиту та контролю якості медичної допомоги Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) інформації про використання лікарських засобів з підтверджуючими документами.

2.8. Подання щокварталу до 10 числа, наступного місяця за звітним періодом, до відділу планування та моніторингу цільових програм, тендерних процедур Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) інформації про кількість лікарських засобів, граничний термін придатності яких дорівнює 90 днів та які не можливо буде використати до закінчення цього терміну.

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

3.1. Подання щомісяця до Міністерства охорони здоров'я України (відділ бухгалтерського обліку, методології, та фінансової звітності) актів списання лікарських засобів у термін до 10 числа місяця, наступного за звітним.

3.2. Щомісяця, до 15-го числа місяця наступного за звітним, та до 01 лютого наступного за звітним роком, на підставі отриманих від Київського міського центру репродуктивної та перинатальної медицини звітів про використання лікарських засобів, надання до відділу планування та моніторингу цільових програм, тендерних процедур та відділу бухгалтерського обліку Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) інформації згідно з додатком 1 до наказу ГУОЗ від 21 листопада 2012 року № 490.

4. Начальнику управління внутрішнього фінансового аудиту та контролю якості медичної допомоги Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити контроль за використанням закладами охорони здоров'я лікарських засобів до повного використання.

5. 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.

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

Директор



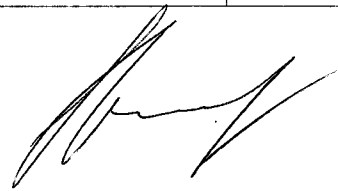
Т.Донченко

ЗАТВЕРДЖЕНО
наказ Департаменту охорони здоров'я
28.12. 2015 651

Розподіл лікарських засобів для забезпечення проведення лікування безплідності жінок методами допоміжних репродуктивних технологій, закуплених у централізованому порядку за кошти Державного бюджету України на 2015 рік за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» за напрямком «Централізована закупівля медикаментів та дрібного інвентарю для забезпечення проведення лікування безплідності жінок методами допоміжних репродуктивних технологій»

Заклад-отримувач лікарських засобів	Фолітропін-бета, по 833 МО/мл, амп., флак., шприц.		Трипторелін, 3,75 мг, амп., флак., шприц		Пропофол, 10 мг/мл, по 20 мл, амп., флак., шприц		Сума грн. у т.ч. ПДВ
	ПУРЕГОН® розчин для ін'єкцій, 833 МО/мл, 1 картридж (300 МО/0,36 мл) + 6 голок для ін'єкцій: по 0,420 мл у картриджі; по 1 картриджу в пластиковій упаковці у комплекті з голками, по 2 комплекти голок - 2 картонні коробки (кожен комплект по 3 голки, кожна в індивідуальному пластиковому контейнері) у картонній пачці. Маркування українською мовою. Маркування коробок з голками -російською мовою (виробництво Н.В.Органон, Нідерланди; Органон (Ірландія) Лтд., Ірландія; Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина) (Постачальник - ТОВ «БАДМ-Б»)		ДИФЕРЕЛІН® порошок по 3,75 мг та розчинник для суспензії для ін'єкцій пролонгованого вивільнення, 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником по 2 мл (маніт (Е421,) вода для ін'єкцій) в ампулі, шприцом для одноразового використання та двома голками (у блістерній упаковці) у картонній коробці з маркуванням українською та російською мовами (виробництво Ipsen фарма біотек, Франція) (Постачальник - ТОВ «Людмила-Фарм»)		ПРОПОФОЛ-ЛІПУРО 1% емульсія для інфузій, 10 мг/мл, по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці. Маркування українською мовою (виробництво Б. Браун Мельзунген АГ, Німеччина) (Постачальник - ТОВ «Людмила-Фарм»)		
Ціна за одиницю у тому числі ПДВ	Ціна за МО з ПДВ - 5,97 грн		Ціна за флакон з ПДВ - 1874,44 грн		Ціна за одиницю з ПДВ - 41,60 грн.		
<i>Кількість та Вартість, грн</i>	<i>Кількість, МО</i>	<i>сума, грн</i>	<i>Кількість, фл.</i>	<i>сума, грн</i>	<i>Кількість, ам</i>	<i>сума, грн</i>	
Київський міський центр репродуктивної та перинатальної медицини (м. Київ, пр. Героїв Сталінраду, 16)	28 500	170 145,00	19	35 614,36	25	1 040,00	206 799,36

Заступник директора - начальник управління з організації медичної допомоги



О. Коваленко