



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

**НАКАЗ**

“ 28 “ 12. 2015

м. Київ

№ 641

Про затвердження розподілу факторів згортання крові, закуплених за кошти міського бюджету у 2015 році для лікування дорослих хворих на гемофілію та інші коагулопатії

На виконання пункту 2 Розділу XIII «БОРОТЬБА З ХВОРОБАМИ КРОВІ, КРОВОТВОРНОЇ ТА ЛІМФОЇДНОЇ ТКАНИНЬ» заходів міської цільової програми «Здоров'я киян» на 2012-2016 роки, з метою цільового та раціонального використання факторів згортання крові, закуплених за кошти міського бюджету у 2015 році для лікування дорослих хворих на гемофілію та інші коагулопатії, відповідно специфікацій до укладених договорів про закупівлю препаратів для лікування хворих на гемофілію від 24.12.2015 № 70 та № 71, враховуючи розподіл факторів згортання крові для лікування дорослих хворих на гемофілію та інші коагулопатії

**НАКАЗУЮ:**

1. Затвердити розподіл факторів згортання крові, закуплених за кошти міського бюджету у 2015 році для лікування дорослих хворих на гемофілію та інші коагулопатії (далі – лікарські засоби), що додається.

2. Головному лікарю Київської міської клінічної лікарні № 9 забезпечити:

2.1. Отримання від Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) лікарських засобів у кількості, затвердженій п. 1 цього наказу, оприбуткування та взяття на баланс закладу.

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

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

2.4. 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 використання лікарських засобів.

2.5. Щомісяця, до 10-го числа місяця наступного за звітним та до 20 січня наступного за звітним роком, 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».

2.6. 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.

2.7. Подання щокварталу до 10 числа, наступного місяця за звітним періодом, до відділу планування та моніторингу цільових програм, тендерних процедур управління економіки 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 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 виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) – акту використання лікарських засобів.

3.2. Щомісяця, до 15-го числа місяця наступного за звітним, та до 01 лютого наступного за звітним року, на підставі отриманого від Київської міської клінічної лікарні № 9 звіту, надання до відділу планування та моніторингу цільових програм, тендерних процедур та відділу бухгалтерського обліку та звітності Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) інформації згідно додатків 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 наданням Київською міською клінічною лікарнею № 9 акту використання лікарських засобів.

5. Начальнику управління внутрішнього фінансового аудиту та контролю якості медичної допомоги – начальнику відділу внутрішнього фінансового аудиту Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити контроль за використанням лікарських засобів Київською міською клінічною лікарнею № 9 до повного використання.

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 розподілу функціональних обов'язків.

Директор



Т.Донченко

**Розподіл факторів згортання крові, закуплених за кошти міського бюджету у 2015 році для лікування дорослих хворих на гемофілію та інші коагулопатії**

<b>Київська міська клінічна лікарня № 9- заклад - отримувач лікарських засобів</b>							
№ зп	Найменування предмету закупівлі/товару	Торгівельна назва товару	Виробник, країна	Од. виміру	Кількість, МО	Ціна за од. товару, грн, з ПДВ	Загальна вартість, грн.
1	Фактор коагуляції крові VIII, фл., амп., шпр. по 500, 1000 МО	РеФакто®AF/ReFacto®AF фактор коагуляції крові людини VIII рекомбінантний (мороктоког альфа)	Ваєт Фарма С.А., Іспанія Виробник розчинника: Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ та Ко КГ, Німеччина	МО	246 000	6,21	<b>1 527 660,00</b>
2	Фактор коагуляції крові VIII та Віллебранда людини, фл., амп., шпр. по 500, 900, 1000 МО	ІМУНАТ 500 МО IMMUNATE 500 I.U. Фактор коагуляції крові людини VIII і фактор Віллебранда, очищений, ліофілізований, вірусінактивований	Вахтер АГ, Австрія	МО	246 000	7,55	<b>1 857 300,00</b>
<b>Всього</b>							<b>3 384 960,00</b>

Заступник директора - начальник управління  
з організації медичної допомоги



О.Коваленко