



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

**НАКАЗ**

“ 22 “ 06 2017

м. Київ

№ 288

Про розподіл лікарського засобу  
ЦЕРЕЗИМ® 400 ОД, закупленого за  
кошти бюджету м. Києва на 2017 рік,  
для лікування хворих на хворобу Гоше

З метою цільового та раціонального використання лікарського засобу ЦЕРЕЗИМ® 400 ОД, закупленого у централізованому порядку за кошти бюджету м. Києва на 2017 рік для лікування хворих на хворобу Гоше, відповідно до договору про закупівлю від 31 червня 2017 року № 8, на виконання заходів міської цільової програми «Здоров'я киян» на 2017-2019 роки, затвердженої рішенням Київської міської ради від 22 грудня 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 лікарського засобу ЦЕРЕЗИМ® 400 ОД, закупленого у централізованому порядку за кошти бюджету м. Києва на 2017 рік для лікування хворих на хворобу Гоше (далі – лікарський засіб), 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) лікарського засобу у кількості, затвердженій розподілом цього наказу, за якістю – відповідно до документів, що засвідчують їх якість (термін придатності лікарських засобів на момент поставки повинен становити не менше, як 75% від встановленого інструкцією терміну придатності), облік, оприбуткування та взяття на баланс закладу.

2.2. Персональну відповідальність за збереження та цільове використання лікарського засобу.

2.3. Надання до Базис спеціального медичного постачання Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) у триденний термін інформації про отримання лікарського засобу.

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 списання лікарського засобу.

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 лікарського засобу 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 лікарського засобу.

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 дитячої клінічної лікарні № 1 звіту про використання лікарських засобів, 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 з додатками 2, 5 до наказу ГУОЗ від 21 листопада 2012 № 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 дитячою клінічною лікарнею № 1 акту списання лікарського засобу.

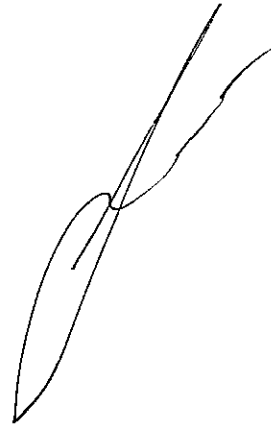
5. Начальнику відділу внутрішнього фінансового аудиту Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити контроль за цільовим використанням Київською міською дитячою клінічною лікарнею № 1 лікарського засобу до повного використання.

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 з розподілом обов'язків.

Підстава: лист Київської міської дитячої клінічної лікарні № 1 від 22.06.2017 № 01-04/513.

Директор

A handwritten signature in black ink, consisting of several overlapping loops and a long, sweeping stroke extending upwards and to the right.

Д. Турчак

**Розподіл лікарського засобу ЦЕРЕЗИМ® 400 ОД, закупленого у централізованому порядку за кошти бюджету м. Києва на 2017 рік для лікування хворих на хворобу Гоше**

| № з/п | Базовий заклад-отримувач лікарського засобу -<br>Київська міська дитяча клінічна лікарня № 1 |   | Виробник, країна   | Одиниця виміру | Кількість, од. | Ціна за од., грн з ПДВ | Загальна в-ть, грн з ПДВ |
|-------|--|---|--|----------------|----------------|------------------------|--------------------------|
|       | Найменування предмету закупівлі/товару   | Торгівельна назва   |  |                |                |                        |                          |
| 1     | Іміглюпераза, 400 ОД, ампл., фл., шпр.   | ЦЕРЕЗИМ® 400 ОД порошок для приготування концентрату для розчину для інфузій по 400 ОД у флаконах по 20 мл по 1 флакону у картонній коробці | Контроль серії, пакування, маркування, місцезнаходження уповноваженої особи, випуск серії: Джензайм Лтд, Велика Британія, Велика Британія.<br><br>Виробництво кінцевого продукту (fill/finish), контроль серії, пакування, маркування, місцезнаходження уповноваженої особи, випуск серії: Джензайм Ірланд Лтд, Ірландія, Ірландія.<br>Формулювання препарату: Джензайм Корпорейшн, США. | фл.            | 42             | 47 494,09              | 1 994 751,78             |

Заступник директора - начальник управління з організації медичної допомоги

В. Гінзбург

Начальник відділу планування та моніторингу цільових програм, тендерних процедур

Л. Беденок