



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

НАКАЗ

«19» 07, 2017

м. Київ

№ 349

Про розподіл лікарських засобів,
закуплених за кошти бюджету
м. Києва на 2017 рік, для лікування
онкогематологічних хворих

З метою цільового та раціонального використання лікарських засобів, закуплених у централізованому порядку за кошти бюджету м. Києва на 2017 рік, для лікування онкогематологічних хворих, 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, згідно зі специфікаціями до договорів про закупівлю від 06 липня 2017 року №№ 34, 35, від 07 липня 2017 року № 40, від 11 липня 2017 року № 40-1107/17, від 12 липня 2017 року №№ 41, 42, 43, на підставі наказу Департаменту охорони здоров'я 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, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2017 рік, для лікування онкогематологічних хворих (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 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 поставки повинен становити не менше 75 (сімдесяти п'яти) % від встановленого інструкцією терміну придатності).

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 щодо отримання лікарських засобів.

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 отриманого від Київської міської клінічної лікарні № 9 звіту, надання до відділу планування та моніторингу цільових програм, тендерних процедур управління економіки та 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 наданням Київської міської клінічної лікарні № 9 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 використанням лікарських засобів.

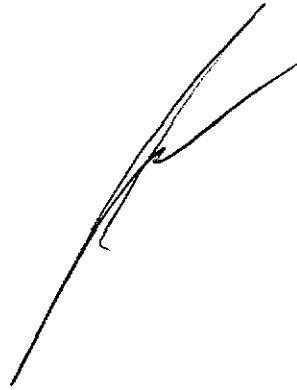
6. Директору Київського міського інформаційно-обчислювального центру Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради

(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: листи Київської міської клінічної лікарні № 9 від 14.07.2017 № 687 та від 19.07.2017 № 702,

Директор Департаменту

A handwritten signature in black ink, consisting of several overlapping, fluid strokes that form a stylized, somewhat abstract shape. The signature is positioned to the right of the text 'Директор Департаменту' and above the name 'Д. Турчак'.

Д. Турчак

Розподіл лікарських засобів, закуплених за кошти бюджету м. Кисва на 2017 рік, для лікування онкогематологічних хворих

№ зп	Київська міська клінічна лікарня № 9 - заклад - отримувач лікарських засобів		Виробник, країна	Одиниця виміру	К-сть од	Ціна за од., грн, з ПДВ	Загальна вартість, грн
	Найменування предмету закупівлі/товару	Торгівельна назва товару					
1	Бендамустин, 25 мг	БЕНДАМУСТИН - ВІСТА Порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій, 2,5 мг/мл по 25 мг у флаконах № 1	Сіндан Фарма СРЛ, Румунія	амп., флак., шпр.	1440	1 277,02	1 838 908,80
2	Бендамустин, 100 мг	БЕНДАМУСТИН - ВІСТА Порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій, 2,5 мг/мл по 100 мг у флаконах № 1		амп., флак., шпр.	1500	5 207,64	7 811 460,00
3	Доксорубіцин, 2 мг/мл; 50 мл	ДОКСОРУБІЦИН-ВІСТА Концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл 50 мл у флаконах № 1	Актавіс Італія С.п.А., Італія Сіндан Фарма С.Р.Л., Румунія Бакстер Онколоджі ГмБХ., Німеччина	амп., флак., шпр.	352	1 121,20	394 662,40
4	Циклофосфамід, 1 г	ЕНДОКСАН® 1г. Порошок для розчину для ін'єкцій по 1г у флаконах № 1	Бакстер Онколоджі ГмБХ., Німеччина	амп., флак., шпр.	200	720,42	144 084,00
5	Імунологічно активна білкова фракція, імуноглобуліну G, розчин для ін'єкцій 10% по 50 мл	БІОВЕН, розчин для інфузій 10 % по 50 мл у пляшці; по 1 пляшці в пачці з картону з маркуванням українською мовою	ТОВ «БІОФАРМА ПЛАЗМА» юридична адреса: Україна, 09100, Київська обл., м. Біла Церква, вул. Київська, 37 виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серій: Україна, 03680, м. Київ, вул. М. Амосова, 9	пляшка	200	2 309,40	461 880,00
6	Цитарабін, 1000 мг / 20 мл; 50 мг/мл	ЦИТОЗАР® Ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1000 мг, 1 флакон з ліофілізатом у картонній коробці	Актавіс Італія С.п.А., Італія	фл	400	640,93	256 372,00
7	Тайгециклін, 50 мг	ТИГАЦИЛ Порошок для розчину для інфузій по 50 мг у флаконах № 10	Пфайзер Ірленд Фармасеутикалс (контроль якості), Ірландія Патеон Італія С.п.А. (виробництво продукції in bulk, первинне пакування, контроль якості), Італія Ваєт Фармасеутикалс (вторинне пакування та випуск серій), Велика Британія Ваєт Ледерлс С.р.Л. (виробництво продукції in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серій), Італія	фл	200	666,61	133 322,00
8	Бортезоміб, 3,5 мг, амп., флак., шпр.	БОРТЕЗОМІБ-ВІСТА, порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 3,5 мг, 1 флакон з порошком (маркування українською мовою) у картонній коробці з маркуванням українською та англійською мовами; БОРТЕЗОМІБ АЛВОГЕН, порошок для розчину для ін'єкцій по 3,5 мг. 1 флакон з порошком в картонній пачці	Сіндан Фарма С.Р.Л., Румунія; хіміко/фізичне та мікробіологічне тестування, відповідає за випуск серій: Сінтон Хіспанія, С. Л., Іспанія виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, тестування випущеної серії: Онкомед мануфактуринг а.с., Чеська Республіка мікробіологічне тестування: ПТЕСТ плюс, с.р.о., Чеська Республіка хіміко/фізичне тестування: КВІНТА-АНАЛІТИКА с.р.о, Чеська Республіка вторинне пакування: ГЕ Фармасьютікалс Лтд, Болгарія мікробіологічне тестування: Лабор Л+С АГ, Німеччина	фл	1000	8 369,68	8 369 680,00

9	Вориконазол, 200 мг, амп., фл., шпр.	ВОРИКОНАЗОЛ АЛВОГЕН, порошок для розчину для інфузій по 200 мг, 1 флакон з порошком в картонній пачці	вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН С.А., Греція; вторинне пакування, контроль серії: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕТШЛ СА, Греція; виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: Анфарм Еллас С.А., Греція	фл	150	2 362,62	354 393,00
10	Кислота золедронова, 4 мг / 5 мл, амп., флак., шпр	МЕТАКОС ®, конц. для р-ну д/ін, 4мг/5мл, фл. 5 мл, №1	ПАТ "Фармак", Україна	фл	500	299,60	149 800,00
11	Аспарагіназа, 10000 МО	АСПАРАГІНАЗА 10 000 МЕДАК Порошок для розчину для ін'єкцій по 10 000 МО у флаконах № 5	Медак Гезельшафт фюр клінішеШпецільпрепарате мБХ (виробник, що відповідає за маркування, вторинне пакування та за випуск серії), Німеччина Кюва Хакко Кірін Ко., Лтд. (виробник, що відповідає за виробництво готової дозованої форми та первинне пакування), Японія	фл	20	2 610,80	52 216,00
12	Ритуксимаб, 100 мг, амп., флак., шпр	РИТУКСИМ, концентрат для розчину для інфузій по 100 мг/10 мл по 10 мл у флаконі; по 2 флакони в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці	ТОВ «Люм'єр Фарма», Україна (виробництво з продукції in bulk виробника: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцарія; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина)	фл. (уп. №2)	1000	12 531,84	12 531 840,00
13	Ритуксимаб, 500 мг, амп., флак., шпр.	РИТУКСИМ, концентрат для розчину для інфузій по 100 мг/10 мл по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці		фл	811	31 265,40	25 356 239,40
							57 854 857,60

Заступник директора Департаменту – начальник управління лікувально-профілактичної допомоги

В. Гінзбург

Начальник відділу спеціального фонду та цільових програм

І. Тищенко