



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

НАКАЗ

«02» 08, 2017

м. Київ

№ 391

Про затвердження розподілу
протитуберкульозних препаратів
II ряду, закуплених за кошти гранту
Глобального фонду

На виконання листа Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України» від 21.07.2017 № 1401 щодо розподілу протитуберкульозних препаратів II ряду, закуплених за кошти гранту Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією для лікування хворих із підтвердженим випадком мультирезистентного туберкульозу у відповідності до стандартів лікування та міжнародних рекомендацій, з метою забезпечення безперервності лікування хворих на мультирезистентний туберкульоз, які отримують лікування в рамках проекту Глобального фонду, раціонального та цільового використання протитуберкульозних препаратів II ряду, закуплених за кошти гранту Глобального фонду, 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 протитуберкульозних препаратів II ряду, закуплених за кошти гранту Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією для лікування хворих на мультирезистентний туберкульоз, які розпочали лікування за кошти гранту, з урахуванням залишків, (далі – протитуберкульозні препарати II ряду), що додається.

2. Директору ТМО «ФТИЗІАТРІЯ» у місті Києві забезпечити:

2.1. Отримання від МБФ «Альянс громадського здоров'я» протитуберкульозних препаратів II ряду у кількості, затвердженій Розподілом цього наказу, облік, оприбуткування та взяття на баланс закладу.

2.2. Персональну відповідальність за збереження, цільове та раціональне використання протитуберкульозних препаратів II ряду.

2.3. Направлення копії документу про отримання протитуберкульозних препаратів II ряду до Базис спеціального медичного постачання Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації).

2.4. Подання щомісяця, до 10 числа місяця наступного за звітним та до 20 січня наступного за звітним року, до Базис спеціального медичного постачання Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) звіту про використання протитуберкульозних препаратів II ряду 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».

2.5. Подання щокварталу до 10 числа, наступного місяця за звітним періодом, до відділу спецфонду та цільових програм управління економіки Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) інформації про кількість протитуберкульозних препаратів II ряду, граничний термін придатності яких дорівнює 90 днів та які не можливо буде використати до закінчення цього терміну.

2.6. Надання щомісяця, до 08 числа місяця наступного за звітним та до 20 січня наступного за звітним року, до відділу спецфонду та цільових програм управління економіки Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) звіту про використання та залишки протитуберкульозних препаратів II ряду.

2.7. Виконання п.4 наказу МОЗ України від 21 серпня 2012 року № 652 «Про організацію надання медичної допомоги хворим на мультирезистентний туберкульоз за кошти Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією».

3. Директору Базис спеціального медичного постачання Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити надання щомісяця, до 15-го числа місяця наступного за звітним, та до 01 лютого наступного за звітним року, на підставі отриманих від ТМО «ФТИЗІАТРІЯ» у місті Києві звітів про використання протитуберкульозних препаратів II ряду, подання до відділу спецфонду та цільових програм управління економіки 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.

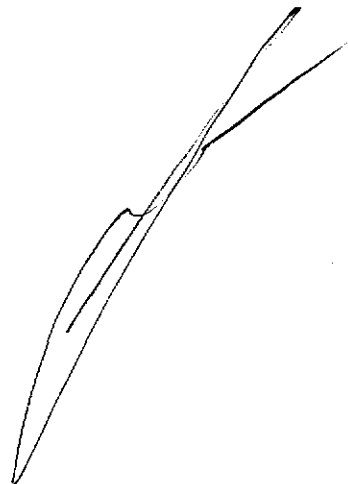
4. Начальнику відділу внутрішнього фінансового аудиту Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити контроль за цільовим використанням протитуберкульозних препаратів II ряду ТМО «ФТИЗІАТРІЯ» у місті Києві до повного використання.

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 обов'язків.

Підстава: лист ТМО «ФТИЗИАТРІЯ» у місті Києві від 25.07.2017 № 061-200/1180/03.

Директор Департаменту

A handwritten signature in black ink, consisting of several overlapping, fluid strokes that form a stylized, elongated shape.

Д. Турчак

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Департаменту охорони здоров'я

02.08. 2017 №391

Розподіл протитуберкульозних препаратів II ряду, закуплених за кошти гранту Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією для лікування хворих на мультирезистентний туберкульоз, які розпочали лікування за кошти гранту, з урахуванням залишків

Заклад охорони здоров'я м.Києва	КАНАМІЦИН 1 г/4 мл, розчину для ін'єкцій в ампулі №10, виробник MeijiSeika PharmaCo., Ltd., Японія, з терміном придатності до						КАПРЕОМІЦИН, 1 г, порошок для ін'єкцій №1, виробник VIANEX S.A., Греція, з терміном придатності до		ЛЕВОФЛОКСАЦИН USP, таблетки по 500 мг, № 100 виробник Macleods Pharmaceuticals Ltd. Daman, Індія, з терміном придатності до		АМЕСОЛІ, таб. по 500 мг № 80, виробник Медокемі, Кіпр, з терміном придатності до				
	31.05.2018		30.06.2018		31.10.2018		30.09.2019	II поставка, що очікується	30.04.2018		II поставка, що очікується		01.09.2018		
Кількість од.	К-сть фл.	К-сть уп.	К-сть фл.	К-сть уп.	К-сть фл.	К-сть фл.	К-сть уп.	К-сть фл.	К-сть уп.	К-сть уп.	К-сть уп.	К-сть таб.	К-сть уп.	К-сть таб.	К-сть уп.
ТМО "ФТИЗИАТРІЯ у місті Києві	400	40	1 710	171	7 620	762	1 483	4 958	51 500	515	5 500	55	4 960	62	

Заклад охорони здоров'я м.Києва	ЛЕВФЛОКСАЦИН (Левофлокс), табл.500 мг № 100, Cipla Ltd., Індія, з терміном придатності до						КОКСЕРИН капс., 250 мг №100, виробництва Macleods Pharmaceuticals Ltd., Індія, з терміном придатності до									
	30.06.2018		31.07.2018		30.11.2018		31.08.2017		31.12.2017		31.03.2018		31.07.2018		Пі поставка, що очікується	
Кількість од.	К-сть таб.	К-сть уп.	К-сть таб.	К-сть уп.	К-сть таб.	К-сть уп.	К-сть капс.	К-сть уп.	К-сть капс.	К-сть уп.	К-сть капс.	К-сть уп.	К-сть капс.	К-сть уп.	К-сть капс.	К-сть уп.
ТМО "ФТИЗИАТРІЯ у місті Києві	39 700	397	5 800	58	9 200	92	12 000	120	89 000	890	55 300	553	58 900	589	55 900	559

Заклад охорони здоров'я м.Києва	ЛЕВФЛОКСАЦИН (Левофлокс), таблетки по 250 мг № 100, Macleods Pharmaceuticals Ltd., Індія, з терміном придатності до		ЕТОМІД таб. в/о по 250 мг № 100 (10x10) у стрипах, Маклеодс Фармасьютикале, з терміном придатності до						МОКСИ-ФЛОКСАЦИН, таблетки по 400 мг № 70, виробник Байер, з терміном придатності до		МОКСИФЛОКСАЦИН (гідохлорид) таблетки по 400 мг, № 100, виробник Macleods Pharmaceuticals Ltd., Індія, з терміном придатності до					
	II поставка, що очікується		31.08.2019		31.12.2019		31.01.2020		31.05.2018		31.07.2018		31.01.2019		31.03.2019	
Кількість од.	К-сть таб.	К-сть уп.	К-сть таб.	К-сть уп.	К-сть таб.	К-сть уп.	К-сть таб.	К-сть уп.	К-сть таб.	К-сть уп.	К-сть таб.	К-сть уп.	К-сть таб.	К-сть уп.	К-сть таб.	К-сть уп.
ТМО "ФТИЗИАТРІЯ у місті Києві	20 600	206	104 200	1 042	47 600	476	90 100	901	1 120	16	5 400	54	12 300	123	1 900	19

Заклад охорони здоров'я м.Києва	ПАСК натрієва сіль, порошок для орального розчину по 5,52 г, № 25, виробництва АТ "Олайнфарм", Латвія, з терміном придатності до											
	01.10.2018		01.11.2018		01.12.2018		01.01.2019		01.02.2019		01.03.2019	
Кількість од.	<i>К-сть пак.</i>	<i>К-сть уп.</i>	<i>К-сть пак.</i>	<i>К-сть уп.</i>	<i>К-сть пак.</i>	<i>К-сть уп.</i>	<i>К-сть пак.</i>	<i>К-сть уп.</i>	<i>К-сть пак.</i>	<i>К-сть уп.</i>	<i>К-сть пак.</i>	<i>К-сть уп.</i>
ТМО "ФТИЗИАТРІЯ у місті Києві	9 400	376	5 900	236	3 375	135	36 425	1 457	27 975	1 119	11 275	451

Заступник директора Департаменту – начальник управління лікувально-профілактичної допомоги



В. Гінзбург

Заступник начальника управління економіки



Л. Шмулько