



ВИКОНАВЧИЙ ОРГАН КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
(КИЇВСЬКА МІСЬКА ДЕРЖАВНА АДМІНІСТРАЦІЯ)

ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

НАКАЗ

08.11.2019р.

№ 1278

Про Розподіл лікарських засобів для лікування дітей, хворих на гемофілію, та хворобу Віллебранда закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2019 рік

З метою цільового та раціонального використання лікарських засобів для лікування дітей, хворих на гемофілію та хворобу Віллебранда, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2019 рік відповідно до договору про закупівлю лікарських засобів для лікування дітей, хворих на гемофілію, та хворобу Віллебранда від 22 жовтня 2019 № 121, від 24 жовтня 2019 №130, від 24 жовтня 2019 №129, від 24 жовтня 2019 №125, на виконання міської цільової програми «Здоров'я киян» на 2017-2019 роки, затвердженої рішенням Київської міської ради від 22.12.2016 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 лікарських засобів для лікування дітей, хворих на гемофілію та хворобу Віллебранда, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2019 рік (далі – лікарські засоби), що додаються.

2. Керівнику Київської міської дитячої клінічної лікарні № 1 забезпечити:

2.1. Отримання від Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) з дотриманням відповідного температурного режиму 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 його якість (термін придатності лікарських засобів на момент постачання повинен становити не менше, як 75 % 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) інформації щодо отримання лікарських засобів у триденний термін після отримання.

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

2.5. Щомісяця, до 03-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 05-го числа місяця наступного за звітним та до 10 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 05-го числа місяця наступного за звітним, надання до управління бухгалтерського обліку та звітності Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) акту списання лікарських засобів.

3.2. Щомісяця, до 10-го числа місяця наступного за звітним, та до 15 січня наступного за звітним року, на підставі отриманих від Київської міської дитячої клінічної лікарні № 1 звітів, надання до відділу спеціального фонду та цільових програм управління економіки, управління бухгалтерського обліку та звітності інформації згідно з додатками 2, 5 до наказу ГУОЗ від 21 листопада 2012 року № 490.

4. Начальнику управління бухгалтерського обліку та звітності - головному бухгалтеру Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити контроль за щомісячним Київською міською дитячою клінічною лікарнею № 1 актів списання лікарських засобів.

5. Завідувачу сектору фінансового аудиту Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити контроль за цільовим та раціональним використанням лікарських засобів під час проведення аудитів.

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 29.10.2019 № 01-04/1721, службова записка від 05.11.2019 №606/03.01, службова записка від 24.10.2019 №965/тк.

Директор



Валентина ГІНЗБУРГ

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Департаменту охорони здоров'я
виконавчого органу Київської міської ради
(Київської міської державної адміністрації)

08.11.2019 № 1878

Розподіл лікарських засобів для лікування дітей, хворих на гемофілію, та хворобу Віллебранда за куплених за кошти бюджету м. Києва на 2019 рік

№ п/п	Заклад-одержувач лікарських засобів	Імуноглобулін людський, нормальний, 10%, 50 мл	Фактор коагуляції крові VIII (рекомбінантний), 500 MO	в-сть грн.		в-сть грн.	
				к-ть фл.	МО		
1.	Київська міська дитяча клінічна лікарня №1	<p>ОКТАГАМ 10 %, розчин для інфузій 10% по 5 г/50 мл у флаконі № 1 Октафарма АБ (виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом), Швеція</p> <p>Октафарма Фармацевтика Продуктсінстес м.б.Х. (виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом), Австрія</p> <p>Октафарма (виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом), Франція</p> <p>Октафарма ГмбХ, Дессау (виробник, відпо відповідальний за вторинне пакування), Німеччина, Фл.</p> <p>Ціна за одиницю товару - 9 845,07 грн з ПДВ</p>	<p>АДВЕЙТ, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 500 МО 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пригосованню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці вторинне пакування готового лікарського засобу та розчинника, частковий контроль якості готового лікарського засобу, випуск серії готового лікарського засобу та розчинника: Баксалта Белдздум Мануфактуринг СА, Бельгія;</p> <p>виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування готового лікарського засобу та частковий контроль якості готового лікарського засобу; Баксалта Мануфактуринг Сарл, Швейцарія;</p> <p>виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування готового лікарського засобу та частковий контроль якості готового лікарського засобу; Бакстер АГ, Австрія; частковий контроль якості готового лікарського засобу; Бакстер АГ, Австрія; виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника: Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина.</p> <p>Ціна за одиницю товару - 6,09 грн з ПДВ</p>	401	127 000	3 947 873,07	773 430,00

<p>Фактор коагуляції крові VIII (рекомбінантний), 1000 МО</p> <p>АДВЕЙТ, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 1000 МО 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 приєднанню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці вторинне пакування готового лікарського засобу та розчинника, частковий контроль якості готового лікарського засобу, випуск серії готового лікарського засобу та розчинника: Бакалта Белджіум Мануфактурінг СА, Бельгія; виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування готового лікарського засобу та частковий контроль якості готового лікарського засобу: Бакалта Мануфактурінг Сарл, Швейцарія; виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування готового лікарського засобу та частковий контроль якості готового лікарського засобу: Бакстер АГ, Австрія; частковий контроль якості готового лікарського засобу, Бакстер АГ, Австрія; виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника: Зігфрід Хамельн ГМБХ, Німеччина, Ціна за одиницю товару - 6,04 грн з ПДВ</p>	<p>Фактор коагуляції крові VIII (плазмозовий), 250 МО</p> <p>ОКТАНАТ, порошок для розчину для ін'єкцій по 50 МО/мл Картона коробка №1: по 1 флакону з порошком для розчину для ін'єкцій. Картона коробка №2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл (250 МО/флакон) разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 двостороння голка, 1 голка з фільтром, 1 голка для ін'єкцій, 2 пророчені спиртотампони). Коробка №1 та коробка №2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою виробництва за повним циклом: Октафарма АБ, Швеція; Октафарма Фармацевтика Продуктснес м.б.Х., Австрія; Октафарма, Франція; вторинне пакування: Октафарма ГМБХ Дессау, Німеччина; виробництво кріопреціпітата: Октафарма Продуктснесселшафт Дойчланд м.б.Х., Німеччина, Ціна за одиницю товару - 6,65 грн з ПДВ</p>	<p>Фактор коагуляції крові VIII (плазмозовий), 1000 МО</p> <p>ОКТАНАТ, порошок для розчину для ін'єкцій по 100 МО/мл Картона коробка №1: по 1 флакону з порошком для розчину для ін'єкцій. Картона коробка №2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл (1000 МО/флакон) разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 двостороння голка, 1 голка з фільтром, 1 голка для ін'єкцій, 2 пророчені спиртотампони). Коробка №1 та коробка №2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою виробництва за повним циклом: Октафарма АБ, Швеція; Октафарма Фармацевтика Продуктснес м.б.Х., Австрія; Октафарма, Франція; вторинне пакування: Октафарма ГМБХ Дессау, Німеччина; виробництво кріопреціпітата: Октафарма Продуктснесселшафт Дойчланд м.б.Х., Німеччина, Ціна за одиницю товару - 6,65 грн з ПДВ</p>
<p>МО</p> <p>114 000</p> <p>688 560,00</p>	<p>МО</p> <p>248 000</p> <p>1 649 200,00</p>	<p>МО</p> <p>1139000</p> <p>7 574 350,00</p>
<p>в-сть грн.</p>	<p>в-сть грн.</p>	<p>в-сть грн.</p>

Фактор коагуляції крові ІХ (плазмовий), 500 МО	Фактор фон Віллебранда та фактор коагуляції крові VIII в комбінації, 500 МО	Фактор фон Віллебранда та фактор коагуляції крові VIII в комбінації, 1000 МО
<p>ОКТАНІН Ф 500 МО, порошок для розчину для ін'єкцій по 500 МО картонна коробка № 1: по 1 флакону змістю 30 мл з порошком для розчину для ін'єкцій;</p> <p>картонна коробка №2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій по 5 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одпоразовий, 1 комплект для переносу (1 двуххвіцева голка, 1 фільтровальна голка), 1 комплект для інфузії (голка-метелик), 2 просоченні спиртом тампони); коробки № 1 та № 2 об'єднуються між собою пластикою, Виробник (альтернативний), відповідальний за вторинне пакування: Октафарма Дессу ГмбХ, Німеччина</p> <p>Виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом: Октафарма Фармацевтична Продуктсгес м.б.Х., Австрія, Октафарма, Франція;</p> <p>Ціна за одиницю товару - 7,12 грн з ПДВ</p>	<p>ІМУНАТ, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 500/375 МО 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом розчинника (вода для ін'єкцій) по 5 мл та набором для розчинення і введення у коробці Вилуок серії ГЛЗ та розчинника: Бакстер АГ, Австрія;</p> <p>Виробництво, первинне пакування ГЛЗ, вторинне пакування ГЛЗ та розчинника, контроль якості ГЛЗ: Бакстер АГ, Австрія; Контроль якості ГЛЗ: Бакстер АГ, Австрія; Виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника: Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина</p> <p>Ціна за одиницю товару - 5,27 грн з ПДВ</p>	<p>ІМУНАТ, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 1000/750 МО 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом розчинника (вода для ін'єкцій) по 10 мл та набором для розчинення і введення у коробці Вилуок серії ГЛЗ та розчинника: Бакстер АГ, Австрія;</p> <p>Виробництво, первинне пакування ГЛЗ, вторинне пакування ГЛЗ та розчинника, контроль якості ГЛЗ: Бакстер АГ, Австрія; Контроль якості ГЛЗ: Бакстер АГ, Австрія; Виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника: Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина</p> <p>Ціна за одиницю товару - 5,23 грн з ПДВ</p>
МО	МО	МО
188 000	351 500,00	396 000
в-сть грн.	в-сть грн.	в-сть грн.
1 338 560,00	1 852 405,00	2 071 080,00

Фактор коагуляції крові IX (рекомбінантний), 500 МО		Фактор коагуляції крові VIII (плазмовний), 500 МО		Загальна вартість, грн з ПДВ	
МО	Ціна за одиницю товару - грн з ПДВ	в-сть грн.	МО	в-сть грн.	
150 000,00	8,56	1 284 000,00	812 000,00	7 819 560,00	765 500,00
				9,63	5 044 645,00
					34 043 663,07
<p>БЕНЕФІКС ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 500 МО; 1 флакон з ліофілізатом, 1 попередньо пакований шприц з розчинником (0,234 % розчин натрію хлориду у воді для ін'єкцій) по 5 мл, 1 адаптер для флакону, 1 систему для інфузій, 2 тампони зі спиртом, 1 пластр, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку Васт Фарма С.А. (виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (крім тесту "Сила тертя поршня"); пакування розчинника у набір; контроль якості, зберігання, пакування та випуск набору; відповідальний за випуск серії), Іспанія</p> <p>БіоЛаб, С.Л. (альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником «Стерильність»), Іспанія</p> <p>Ветер Фарма-Фертінг ГмХ & Ко. КГ (візуальний контроль, виробництво та контроль якості розчинника), Німеччина</p> <p>Васт БіоФарма дівізі оф Васт Фармасеутікалс Інк., себелтері оф Пфайзер Інк. (контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"), США</p>		<p>ЕМОКЛОГ порошок та розчинник для розчину для інфузій, 500 МО/10 мл (флакон № 1 з порошком по 500 МО у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці з маркуванням українською мовою) КЕДРЮН С.П.А., Італія</p> <p>Ціна за одиницю товару - 6,59 грн з ПДВ</p>			

Заступник директора - начальник управління економіки

Дмитро КУЦОПАЛІ

Начальник відділу спеціального фонду та цільових програм

Ірина ТИЩЕНКО