



ВИКОНАВЧИЙ ОРГАН КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
(КИЇВСЬКА МІСЬКА ДЕРЖАВНА АДМІНІСТРАЦІЯ)

ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

НАКАЗ

28.08.2019р.

№ 993

Про Розподіл лікарських засобів для лікування дорослих, 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 дорослих, хворих на гемофілію та хворобу Віллебранда, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2019 рік відповідно до договору про закупівлю лікарських засобів від 19.08.2019 № 80 та додаткової угоди №1 від 19.08.2019 року до договору №79 про закупівлю товарів за державні кошти від 19.08.2019 року 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 дорослих, хворих на гемофілію та хворобу Віллебранда, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2019 рік (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) 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 лікарського засобу на момент постачання повинен становити не менше, як 75 % від встановленого інструкцією терміну придатності).

2.3. Надання до Базы 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 Базы 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 Базы 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 Базы 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 клінічної лікарні № 9 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.

5. Начальнику відділу внутрішнього 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 клінічної лікарні №9 від 22.08.2019 № 061/112-1157, службові записки від 20.08.2019 № 650/тк та від 22.08.2019 № 311/03.01.



Директор

Валентина ГІНЗБУРГ

ЗАТВЕРДЖЕНО

наказ Департаменту охорони здоров'я

виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної

заклад-отримувачі)

28.08.2019 № 993

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

№ Заклад-отримувач зп лікарських засобів	Фактор коагуляції крові VIII (рекомбінантний), 1000 МО	<p>АДВЕЙТ,</p> <p>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 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці НУВІК/НУВІQ®,</p> <p>порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, 1000 МО 1 флакон з порошком, 1 попередньо заповнений шприц з розчинником по 2,5 мл (вода для ін'єкцій) разом з комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення (1 адаптер для відкриття флакону, 1 голка-метелик, 2 просочені спиртом тампони) в картонній коробці</p> <p>Країна виробник: вторинне пакування готового лікарського засобу та розчинника, частковий контроль якості готового лікарського засобу, випуск серії готового лікарського засобу та розчинника: Баксалта Белджіум Мануфактурінг СА, Бельгія; виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування готового лікарського засобу та часткового контролю якості готового лікарського засобу: Бакстер АГ, Швейцарія; виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування готового лікарського засобу та часткового контролю якості готового лікарського засобу: Бакстер АГ, Австрія; виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника: Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина; виробник, відповідальний за виробництво в bulk, первинне пакування, візуальну інспекцію, випробування на цілісність, випробування на цілісність для розчину для ін'єкцій, маркування для розчинки та розчинника): Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за візуальну інспекцію та випробування на цілісність для порошка для розчинки для ін'єкцій, маркування та вторинне пакування продукта (порошка для розчину для ін'єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування якості, маркування та вторинне пакування розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування стабільності розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; виробництво, випробування якості, візуальна інспекція розчинника / випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина</p> <p>Ціна за одиницю товару - 5,59 грн з ПДВ</p>
1	к-сть, МО.	<p>вартість, грн</p> <p>2 571 400,00</p>
Київська міська клінічна лікарня № 9	460 000	

<p>Фактор коагуляції крові ІХ, 1000 МО</p>	<p>Фактор фон Віллебранда та фактор коагуляції крові VIII в комбінації, 1000 МО</p>				
<p>ОКТАНІН Ф 1000 МО, порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 МО картонна коробка № 1: по 1 флакону смішного 30 мл з порошком для розчину для ін'єкцій та інструкцією про застосування. Картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій, 10 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухітцева голка, 1 фільтровальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочених спиртом тампони); коробки № 1 та № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою</p> <p>Країна виробник: Виробник (альтернативний), відповідальний за вторинне пакування: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина Виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом: Октафарма Фармацевтичка Продуктсгесес м.б.Х., Австрія; Октафарма, Франція; Ціна за одиницю товару - 6,93 грн з ПДВ</p>	<p>АІМАФІКС, порошок та розчинник для розчину для інфузій, 1000 МО/10 мл флакон № 1 з порошком по 1000 МО у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці</p> <p>Країна виробник: КЕДРІОН С.П.А., ІТАЛІЯ Ціна за одиницю товару - 6,93 грн з ПДВ</p>				
<p>к-сть, МО.</p>	<p>к-сть, МО.</p>	<p>к-сть, МО.</p>	<p>вартість, грн</p> <p>5 315 310,00</p>	<p>вартість, грн</p> <p>2 654 190,00</p>	<p>вартість, грн</p> <p>2 148 400,00</p>

Фактор коагуляції крові VІІІ (плазмовий), 1000 МО		ОКТАНАТ	
<p>ІМУНАТ</p> <p>порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 1000/750 МО, розчинник (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконах, по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для розчинення і введення у коробці</p> <p>Країна виробник: Бакстер АГ (випуск серії ГЛЗ та розчинника, виробництво, первинне пакування ГЛЗ, вторинне пакування ГЛЗ та розчинника, контроль якості ГЛЗ), Австрія</p> <p>Зігфрід Хамельн ГмбХ (виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника), Німеччина</p> <p>Ціна за одиницю товару - 6,24 грн з ПДВ</p>	<p>БІОКЛОТ А®</p> <p>ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1000 МО, 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі; по 1 флакону з ліофілізатом та по 1 флакону з розчинником разом із засобами для розчинення та введення (1 фільтр, 1 шприц одноразовий з голкою для ін'єкцій, 1 крильчата інфузійна система) у паці з картону</p> <p>Країна виробник: ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА", Україна</p> <p>Ціна за одиницю товару - 6,73 грн з ПДВ</p>	<p>порошок для розчину для ін'єкцій по 100 МО/мл; по 1 флакону з порошком для розчину для ін'єкцій в картонній коробці № 1; по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл (1000 МО/флакон) разом з комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 двостороння голка, 1 голка з фільтром, 1 голка для ін'єкцій, 2 просочені спиртом тампони)</p> <p>Країна виробник: Октафарма АБ (виробництво за повним циклом), Швеція Октафарма Фармацевтика Продактуонсгес м.б.Х. (виробництво за повним циклом), Австрія Октафарма (виробництво за повним циклом), Франція Октафарма Дессау ГмбХ (вторинне пакування), Німеччина Октафарма Продактуонсгеселшафт Дойчланд м.б.Х. (виробництво кріопрецілітата), Німеччина</p> <p>Ціна за одиницю товару - 6,73 грн з ПДВ</p>	ВСЬОГО, ГРН
к-сть, МО.	к-сть, МО.	к-сть, МО.	к-сть, МО.
1 950 000	4 967 000	5 010 000	5 010 000
вартість, грн	вартість, грн	вартість, грн	вартість, грн
12 168 000,00	33 427 910,00	33 717 300,00	33 717 300,00
			92 002 510,00

Заступник директора - начальник
управління лікувально-профілактичної
допомоги



Галина ЗБОРОМИРСЬКА



Ірина ТИЩЕНКО

Начальник відділу спеціального фонду та цільових програм