



ВИКОНАВЧИЙ ОРГАН КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
(КИЇВСЬКА МІСЬКА ДЕРЖАВНА АДМІНІСТРАЦІЯ)

ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

НАКАЗ

30.07.2019р.

№ 895

Про Розподіл лікарського засобу «ВІЛАТЕ» для лікування дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда, закуплених за кошти Державного бюджету України на 2018 рік

На виконання наказу Міністерства охорони здоров'я України від 17 липня 2019 року № 1633 «Про Розподіл лікарських засобів для лікування дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда, закуплених за кошти Державного бюджету України на 2018 рік», з метою раціонального та цільового використання лікарських засобів для лікування дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда, закуплених за кошти Державного бюджету України на 2018 рік за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» за напрямом «Закупівля лікарських засобів, імунобіологічних препаратів (вакцин), медичних виробів, інших товарів і послуг» у частині «Закупівля лікарських засобів для забезпечення дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда», 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 лікарського засобу «ВІЛАТЕ» для лікування дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда, закуплених за кошти Державного бюджету України на 2018 рік за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» за напрямом «Закупівля лікарських засобів, імунобіологічних препаратів (вакцин), медичних виробів, інших товарів і послуг» у частині «Закупівля лікарських засобів для

забезпечення дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда» (далі – лікарський засіб), що додається.

2. Головному лікарю Київської міської дитячої клінічної лікарні № 1 забезпечити:

2.1. Отримання від Державного підприємства «Укрвакцина» Міністерства охорони здоров'я України лікарського засобу у кількості, затвердженій Розподілом цього наказу.

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. Надання щомісяця, до 05-го числа місяця наступного за звітним, до Базис спеціального медичного постачання Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) акту списання лікарського засобу.

2.5. Надання щомісяця, до 05-го числа місяця наступного за звітним та до 10 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 лікарського засобу 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».

3. Директору Базис спеціального медичного постачання Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити:

3.1. Щомісяця, до 06-го числа місяця наступного за звітним, надання до Державного підприємства «Укрвакцина» Міністерства охорони здоров'я України акту списання лікарського засобу.

3.2. Щомісяця, до 10-го числа місяця наступного за звітним, та до 15 січня наступного за звітним року, на підставі отриманого від Київської міської дитячої клінічної лікарні № 1 звіту про використання лікарського засобу, надання до управління бухгалтерського обліку та звітності 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 лікарського засобу.

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 Київської міської дитячої клінічної лікарні № 1 від 24.07.2019 № 061/120-442.

Виконувач обов'язків директора



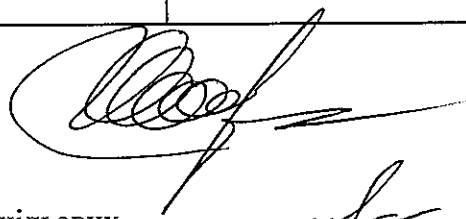
Галина ЗБОРОМИРСЬКА

ЗАТВЕРДЖЕНО
 наказ Департаменту охорони здоров'я
 виконавчого органу Київської міської ради
 (Київської міської державної адміністрації)
 30.07, 2019 № 895

Розподіл лікарського засобу «ВІЛАТЕ» для лікування дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда, закуплених за кошти Державного бюджету України на 2018 рік за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» за напрямом «Закупівля лікарських засобів, імунобіологічних препаратів (вакцин), медичних виробів, інших товарів і послуг» у частині «Закупівля лікарських засобів для забезпечення дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда»

Заклад-отримувач лікарського засобу	Лікування дітей з хворобою Віллебранда 2-го та 3-го типу		
	<p>ВІЛАТЕ 500 Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор фон Віллебранда людини (Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор Віллебранда людини, 500 МО), порошок для розчину для ін'єкцій по 100 МО/мл (500 МО/флакон) у флаконі № 1 разом з розчинником по 5 мл у флаконі № 1 та комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення № 1, картонна коробка №1: по 1 флакону зі скла 1 типу (Eur.Ph.) з порошком для розчину для ін'єкцій з маркуванням українською мовою та інструкцією про застосування. Картонна коробка №2: по 1 флакону зі скла 1 типу (Eur.Ph.) з розчинником (вода для ін'єкцій з 0,1% полісорбатом 80, 5мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення з маркуванням українською мовою. Комплект для розчинення та внутрішньовенного введення складається з: 1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двукінцева голка, 1 фільтрована голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочені спиртом тампони. Картонна коробка №1 з маркуванням українською мовою та картонна коробка №2 з маркуванням українською мовою об'єднуються між собою пластикою плівкою / Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес. м.Б.Х., Австрія Ціна за упаковку 5871,03 грн.</p>		
	кіль-сть од.	кіль-сть уп.	в-сть, грн.
Київська міська дитяча клінічна лікарня № 1	38 500	77	452 069,31

Заступник начальника управління економіки



Леся ШИМУЛЬКО

Начальник відділу спеціального фонду та цільових програм



Ірина ТИЩЕНКО