



ВИКОНАВЧИЙ ОРГАН КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ  
(КИЇВСЬКА МІСЬКА ДЕРЖАВНА АДМІНІСТРАЦІЯ)

ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

## НАКАЗ

23.09.2021

№ 1268

Про Розподіл лікарських засобів для лікування дітей, хворих на коагулопатії, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2021 рік

З метою цільового та раціонального використання лікарських засобів для лікування дітей, хворих на коагулопатії, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2021 рік на виконання заходів Міської цільової програми «Здоров'я киян» на 2020 - 2022 роки, затвердженої Київської міської ради від 12.12.2019 № 450/8023, відповідно до договору про закупівлю фармацевтичної продукції (препарати для лікування дітей, хворих на коагулопатії) від 03.09.2021 № 77, від 06.09.2021 № 84 та 85, від 07.09.2021 № 87, 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 коагулопатії, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2021 рік (далі – лікарські засоби), що додаються.

2. Керівнику КНП «Київська міська дитяча клінічна лікарня № 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 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 акту списання лікарських засобів.

2.6. Щомісяця, до 05-го числа місяця наступного за звітним та до 05 січня наступного за звітним року, надання до Базис спеціального медичного постачання 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 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 10 січня наступного за звітним року, на підставі отриманих від КНП «Київська міська дитяча клінічна лікарня № 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 відділу внутрішнього 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.

5. Директору КНП «Київський міський інформаційно-аналітичний центр медичної статистики» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити оприлюднення на офіційному web-сайті Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) змісту цього наказу.

6. Контроль за виконанням наказу покласти на заступників директора згідно з розподілом обов'язків.

Підстава: лист КНП «Київська міська дитяча клінічна лікарня № 1» від 10.09.2021 № 061/120/749, службова записка від 14.06.2021 № 240/03.03, службова записка від 07.0.2021 № 532/тк.

Директор



Валентина ГІНЗБУРГ

Розподіл лікарських засобів для лікування дітей, хворих на коагулопатії, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2021 рік

№ п/п	Заклад-одержувач лікарських засобів	33621000-9 Лікарські засоби для лікування захворювань крові й органів кровотворення – Фактор коагуляції крові людини IX, рекомбінантний (Coagulation factor IX), 500 MO		33621000-9 Лікарські засоби для лікування захворювань крові й органів кровотворення - Фактор коагуляції крові людини VIII, рекомбінантний (Coagulation factor VIII), 500 MO	
		к-ть фл.	в-сть грн.	МО	в-сть грн.
1.	КНП "Київська міська дитяча клінічна лікарня №1"	561 000	5 716 590,00	1 037 500	3 620 875,00
		<p>БЕНЕФІКС ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 500 МО; 1 флакон з ліофілізатом, 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (0,234 % розчин натрію хлориду у воді для ін'єкцій) по 5 мл, 1 адаптер для флакону, 1 систему для інфузії, 2 тампони зі спиртом, 1 пластер, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку Ваєт Фарма С.А. (виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (крім тесту "Сила третья поршня"); пакування розчинника у набір; контроль якості, зберігання, пакування та випуск набору; відповідальний за випуск серії), Іспанія; БіоІаб, С.Л. (альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником «Стерильність»), Іспанія; Ветер Фарма-Фертігунг ГмБХ &amp; Ко. КГ: завод№1: виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила третья поршня", "Дослідження герметичності"); завод№2: виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила третья поршня", "Дослідження герметичності"); завод№3: візуальний контроль, контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила третья поршня", "Дослідження герметичності"); завод№4: візуальний контроль, контроль якості розчинника (лише тести "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила третья поршня", "Дослідження герметичності", Німеччина; Ваєт Біо-Фарма дівіж оф Ваєт Фармасеутікалс ЛІС (контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила третья поршня", "Дослідження герметичності")), США</p>		<p>НУВІК/НУВІQ®, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, 500 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 ін'єкції флакону, 1 гонка-метелик, 2 просочені спиртом тампони) в картонній коробці виробник, відповідальний за виробництво і bulk, первинне пакування, візуальну інспекцію, випробування на цілісність, випробування якості, випуск серії кінцевого продукту (порошка для розчину для ін'єкцій та розчинника): Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за візуальну інспекцію та випробування на цілісність для порошка для розчину для ін'єкцій, маркування та вторинне пакування кінцевого продукту (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: Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ та Ко. КГ, Німеччина; ГмБХ та Ко. КГ, Німеччина; виробництво якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ та Ко. КГ, Німеччина</p>	
		<p>Ціна за одиницю товару - 10,19 грн з ПДВ</p>		<p>Ціна за одиницю товару - 3,49 грн з ПДВ</p>	

<p><b>33621000-9 Лікарські засоби для лікування захворювань крові й органів кровоточення - Фактор коагуляції крові людини IX, плазмовий (Coagulation factor IX), 500 MO</b></p>	<p><b>ОКТАНІН Ф 500 MO,</b>          порошок для розчину для ін'єкції по 500 MO картонна коробка № 1: по 1 флакону ємністю 30 мл з порошком для розчину для ін'єкції;          картонна коробка №2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкції по 5 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухвінцева голка, 1 фільтрвальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочені спиртом тампони); коробки № 1 та № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою Виробник (альтернативний), відповідальний за вторинне пакування: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина Виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом: Октафарма Фармацевтична Продуктiонстес м.б.Х., Австрія; Октафарма, Франція;</p> <p><b>Ціна за одиницю товару - 5,37 грн з ПДВ</b></p>	<p><b>Фактор коагуляції крові VIII (плазмовий), 250 MO</b></p>	<p>ОКТАНАТ порошок для розчину для ін'єкції 50 MO/мл (після розчинення) по 50 MO/мл у флаконі № 1 та розчинник (вода для ін'єкції) по 5 мл (250 MO/флакон) разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення № 1 Октафарма АБ (виробництво за повним циклом), Швеція Октафарма Фармацевтика Продуктiонстес м.б.Х. (виробництво за повним циклом), Австрія Октафарма (виробництво за повним циклом), Франція Октафарма ГмбХ (виробництво за повним циклом); Франція Октафарма ГмбХ (виробництво за повним циклом); Німеччина Октафарма (вторинне пакування); Октафарма Дессау ГмбХ (виробництво за повним циклом); Австрія Октафарма Фармацевтична Продуктiонстес м.б.Х., Австрія</p> <p><b>Ціна за одиницю товару - 5,08 грн з ПДВ</b></p>	<p><b>Фактор коагуляції крові людини VIII, плазмовий (Coagulation factor VIII), 1000 MO</b></p>	<p>ОКТАНАТ порошок для розчину для ін'єкції 100 MO/мл (після розчинення) по 100 MO/мл у флаконі № 1 та розчинник (вода для ін'єкції) по 10 мл (1000 MO/флакон) у флаконі № 1 разом з комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення № 1 Октафарма АБ (виробництво за повним циклом), Швеція Октафарма Фармацевтика Продуктiонстес м.б.Х. (виробництво за повним циклом), Австрія Октафарма (виробництво за повним циклом), Франція Октафарма ГмбХ (виробництво за повним циклом); Німеччина Октафарма (вторинне пакування); Німеччина Октафарма (вторинне пакування); Октафарма Дессау ГмбХ (виробництво за повним циклом); Австрія Октафарма Фармацевтична Продуктiонстес м.б.Х., Австрія</p> <p><b>Ціна за одиницю товару - 5,02 грн з ПДВ</b></p>
MO	в-сть грн.	MO	в-сть грн.	MO	в-сть грн.
113 500	609 495,00	512 250	2 602 230,00	1 420 000	7 128 400,00

