



ВИКОНАВЧИЙ ОРГАН КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
(КИЇВСЬКА МІСЬКА ДЕРЖАВНА АДМІНІСТРАЦІЯ)

ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

НАКАЗ

Лд.Об. 10023

№ 685

Про Розподіл лікарських засобів для лікування дітей, хворих на коагулопатії, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2023 рік

З метою цільового та раціонального використання лікарських засобів для лікування дітей, хворих на коагулопатії, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2023 рік на виконання заходу «Забезпечення препаратами замісної терапії дітей, хворих на коагулопатії» Міської цільової програми «Здоров'я киян» на 2020 - 2023 роки, затвердженої рішенням Київської міської ради 12 грудня 2019 року № 450/8023 (у редакції рішення Київської міської ради від 10 листопада 2022 року № 5583/5624), відповідно до договорів про закупівлю товарів за державні кошти від 09 червня 2023 року № 42, № 43, № 44, з урахуванням 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 2023 рік на виконання заходу «Забезпечення препаратами замісної терапії дітей, хворих на коагулопатії» Міської цільової програми «Здоров'я киян» на 2020 - 2023 роки (далі – Розподіл), що додається.

2. Керівникам 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) 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, за якістю – відповідно до документів, що засвідчують їх якість (термін придатності лікарських засобів на

момент постачання повинен бути не менше, як 75 % або не менше дванадцяти місяців від встановленого інструкцією терміну придатності).

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

2.4. Надання до Баз спеціального медичного постачання у триденний термін інформації про отримання лікарських засобів.

2.5. Щомісяця, до 03-го числа місяця наступного за звітним, надання до Баз 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 Баз спеціального медичного постачання 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 Баз спеціального медичного постачання забезпечити щомісяця, до 15-го числа місяця наступного за звітним, та до 15 січня наступного за звітним року, на підставі отриманих від КНП «Київська міська дитяча клінічна лікарня № 1» звітів про використання лікарських засобів, надання до Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) інформації згідно з додатками 2, 5 до наказу ГУОЗ від 21 листопада 2012 року № 490.

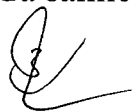
4. Начальнику відділу внутрішнього аудиту Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити контроль за цільовим використанням лікарських засобів під час проведення аудитів.

5. Керівнику КНП «Київський міський інформаційно-аналітичний центр медичної статистики» виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити оприлюднення на офіційному веб-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 20 червня 2023 року № 061/120-736, службова записка від 09 червня 2023 року № 225/уо.

Директор



Валентина ГІНЗБУРГ

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Департаменту охорони здоров'я
виконавчого органу Київської міської ради
(Київської міської державної адміністрації)
201.06, 2023 № 683

Розподіл лікарських засобів для лікування дітей, хворих на коагулопатії, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2023 рік на виконання заходу «Забезпечення препаратами замісної терапії дітей, хворих на коагулопатії» Міської цільової програми «Здоров'я киян» на 2020 - 2023 роки

№ з/п	Заклад-одержувач	33621000-9 Лікарські засоби для лікування захворювань крові й органів кровотворення - Фактор коагуляції крові людини VIII, рекомбінантний (Coagulation factor VIII), 250 MO	к-сть МО	к-сть фл.	сума, грн
1	КНП «Київська міська дитяча клінічна лікарня № 1»	НУВІК/NUWIQ® , порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, 250 MO 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/виробник, відповідальний за виробництво in bulk, первинне пакування, візуальну інспекцію, 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: Ветгер Фарма-Фертгунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування якості, маркування та вторинне пакування розчинника: Ветгер Фарма-Фертгунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; виробництво, випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Ветгер Фарма-Фертгунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; виробництво, випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Ветгер Фарма-Фертгунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина	45 000	180	279 000,00
	ВСЬОГО		45 000	180	279 000,00

Ціна за одиницю товару, грн, з ПДВ - 6,20

	<p>33621000-9 Лікарські засоби для лікування захворювань крові й органів кровотворення - Фактор коагуляції крові людини VIII, рекомбінантний (Coagulation factor VIII), 500 МО</p> <p>РЕФАКТО АФ ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 500 МО, 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 попередньо наповненим шприцом з розчинником по 4 мл (натрію хлорид (9 мг/мл), вода для ін'єкцій), 1 адаптером для флакону, 1 системою для інфузії, 2 тампонами зі спиртом, 1 пластирем та 1 марлевою подушечкою в картонній коробці. Васт Фарма С.А. (виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (окрім дослідження сили тертя поршня), вторинне пакування розчинника у набір з препаратом; відповідальний за випуск серії), Іспанія; Лабораторія Біолаб, С.Л. (альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником "Стерильність"), Іспанія; Ветгер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ (виробництво розчинника в шприцах, контроль якості розчинника; виробництво розчинника в шприцах, контроль якості розчинника (окрім дослідження герметичності); візуальний контроль розчинника, контроль якості розчинника (дослідження герметичності, сили тертя поршня), Німеччина.</p> <p style="text-align: center;">Ціна за одиницю товару, грн, з ПДВ - 5,45</p>	к-сть МО	к-сть фл.	сума, грн
№ з/п	Заклад-одержувач	150 000	300	817 500,00
	КНП «Київська міська дитяча клінічна лікарня № 1»	150 000	300	817 500,00
	ВСЬОГО	150 000	300	817 500,00

№ з/п	Заклад-одержувач	33621000-9 Лікарські засоби для лікування захворювань крові й органів кровотворення - Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор Вільбранда людини (Von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination), 500 MO	33621000-9 Лікарські засоби для лікування захворювань крові й органів кровотворення - Еміцизумаб (Eticizumab), 60 мг	Разом, грн, з ПДВ		
				к-сть МО	к-сть фл.	сума, грн
		<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. Випуск серії ГЛЗ та розчинника: Такеда Мануфактурінг Австрія АГ, Австрія; Виробництво, первинне пакування ГЛЗ, вторинне пакування ГЛЗ та розчинника, контроль якості ГЛЗ: Такеда Мануфактурінг Австрія АГ, Австрія; виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника: Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина</p> <p>Ціна за одиницю товару, грн, з ПДВ - 5,65</p>	<p>ГЕМЛІБРА®, розчин для ін'єкцій по 150 мг/1 мл по 0,4 мл (60 мг) у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці. Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, виробування контролю якості: Чугай Фарма Мануфактурінг Ко, Лтд, Японія; Самсунг Біолоджикс Ко, Лтд, Республіка Корея; випробування контролю якості: Чугай Фарма Мануфактурінг Ко, Лтд, Японія; Рош Фарма АГ, Німеччина; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина; випробування контролю якості, вторинне пакування, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія;</p> <p>Ціна за одиницю товару, грн, з ПДВ - 1 419,80</p>	к-сть мг	к-сть фл.	сума, грн
1	КНП «Київська міська дитяча клінічна лікарня № 1»	203 500	407	1 149 775,00	92	7 837 296,00
	ВСЬОГО	203 500	407	1 149 775,00	92	7 837 296,00
						10 083 571,00
						10 083 571,00

Заступник директора - начальник управління економіки

Дмитро КУЦОПАЛ



Головний спеціаліст відділу лікувально-профілактичної допомоги дорослому населенню

Михайло ГОМЧУК

