



ВИКОНАВЧИЙ ОРГАН КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
(КИЇВСЬКА МІСЬКА ДЕРЖАВНА АДМІНІСТРАЦІЯ)

ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

НАКАЗ

07.07.2020

№ 677

Про Розподіл лікарського засобу
«ВІЛАТЕ 500 МО» для лікування дітей,
хворих на коагулопатії, закупленого за
кошти бюджету м. Києва на 2020 рік

З метою цільового та раціонального використання лікарського засобу «ВІЛАТЕ 500 МО» для лікування дітей, хворих на коагулопатії, закупленого за кошти бюджету м. Києва на 2020 рік на виконання заходів Міської цільової програми «Здоров'я киян» на 2020 - 2022 роки, затвердженої Київської міської ради від 12.12.2019 № 450/8023, та відповідно до договору про закупівлю фармацевтичної продукції від 30.06.2020 № 59, 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 лікарського засобу «ВІЛАТЕ 500 МО» для лікування дітей, хворих на коагулопатії, закупленого за кошти бюджету м. Києва на 2020 рік (далі – лікарський засіб), 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 лікарського засобу у кількості, затвердженій Розподілом цього наказу, облік, оприбуткування та взяття на баланс закладу.

2.2. Приймання-передачу лікарського засобу за кількістю – відповідно до Розподілу та товаросупровідних документів, а за якістю – відповідно до документів, що засвідчують його якість (термін придатності лікарського засобу на момент поставки 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 лікарського засобу 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 лікарського засобу.

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 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 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 лікарського засобу.

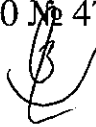
3.2. Щомісяця, до 10-го числа місяця наступного за звітним, та до 10 січня наступного за звітним року, на підставі отриманих від Київської міської клінічної лікарні № 9 звітів, надання до відділу спеціального фонду та цільових програм управління економіки, управління бухгалтерського обліку та звітності інформації згідно з додатками 2, 5 до наказу ГУОЗ від 21 листопада 2012 року № 490.

4. Завідувачу сектору внутрішнього аудиту Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити контроль за цільовим та раціональним використанням лікарського засобу під час проведення аудитів.

5. Директору КНП «Київський міський центр громадського здоров'я» 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 02.07.2020 № 01-04/708, службова записка від 03.07.2020 № 257/03.02, службова записка від 30.06.2020 № 476/тк.



Директор

Валентина ГІНЗБУРГ

ЗАТВЕРДЖЕНО

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

04.04.2020 № 677

Розподіл лікарського засобу «ВІЛАТЕ 500 МО» для лікування дітей, хворих на коагулопатії, закупленого за кошти бюджету м. Києва на 2020 рік

№ п/п	Заклад-одержувач лікарського засобу	Фактор фон Віллебранда та фактор коагуляції крові VIII в комбінації (Von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination), 500 MO ВІЛАТЕ 500 МО, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, 100 МО/мл Картонна коробка № 1: по 1 флакону з порошком для приготування розчину для ін'єкцій (500 МО). Картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій з 0,1 % полісорбатом 80) по 5 мл у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення. Комплект для розчинення та внутрішньовенного введення складається з: 1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двохкінцева голка, 1 фільтрувальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочені спиртом тампони. Картонна коробка № 1 та картонна коробка № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою. Виробник, країна: Виробник, відповідальний за ін bulk виробництво, первинну упаковку, контроль якості, включаючи візуальну інспекцію порошку для розчину для ін'єкцій, візуальну інспекцію розчинника та вторинне пакування, маркування, випуск серії для кінцевого продукту (порошок для розчину для ін'єкцій та розчинник): Октафарма Фармацевтика Продуктсгес. м.б.Х., Австрія; Виробник, відповідальний за візуальну інспекцію розчинника, вторинне пакування та маркування кінцевого продукту (порошку для розчину для ін'єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина: Виробник, відповідальний за ін bulk виробництво, первинну упаковку та контроль якості розчинник: Октафарма АБ, Швеція. Ціна за одиницю товару - 14,69 грн з ПДВ МО в-сть грн. <th>Загальна вартість, грн з ПДВ</th>	Загальна вартість, грн з ПДВ
1.	КНП "Київська міська дитяча клінічна лікарня № 1"	113 500 1 667 315,00 1 667 315,00	

Заступник директора - начальник управління
лікувально-профілактичної допомоги



Галина ЗБОРОМИРСЬКА

Начальник відділу спеціального фонду
та цільових програм

Ірина ТИЩЕНКО

