



ВИКОНАВЧИЙ ОРГАН КИЇВСЬКОЇ МІСЬКОЇ РАДИ
(КИЇВСЬКА МІСЬКА ДЕРЖАВНА АДМІНІСТРАЦІЯ)

ДЕПАРТАМЕНТ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

НАКАЗ

20.09.2021

№ 1247

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

З метою цільового та раціонального використання лікарських засобів для лікування дорослих, хворих на гемофілію, 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 договорів про закупівлю товарів за державні кошти (препарати для лікування дорослих, хворих на гемофілію) від 03.09.2021 № 73, № 74, від 06.09.2021 № 81, № 82, № 83, 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, закуплених за кошти бюджету м. Києва на 2021 рік (далі – лікарські засоби), що додається.

2. Керівнику КНП «Київська міська клінічна лікарня № 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 їх якість (термін придатності лікарських засобів на момент поставки повинен становити не менше 75 % або не менше 12 місяців від загального терміну придатності).

2.3. Надання до Баз 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 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 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 Баз спеціального медичного постачання Департаменту охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) забезпечити:

3.1. Щомісяця, до 10-го числа місяця наступного за звітним, та до 10 січня наступного за звітним року, на підставі отриманих від КНП «Київська міська клінічна лікарня № 9» звітів, 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 та раціональним використанням лікарських засобів під час проведення аудитів.

5. Директору Комунального некомерційного підприємства «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: службова записка від 14.09.2021 № 239/03.03, лист КНП «Київська міська клінічна лікарня № 9» від 10.09.2021 № 061/112-890, службова записка від 06.09.2020 № 526/тк.

Директор

Валентина ГІНЗБУРГ

ЗАТВЕРДЖЕНО

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

10.09.2021 № 1847

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

Фактор коагуляції крові людини VIII, плазмовий (Coagulation factor VIII), 1000 МО, фл., амл., шпр. - 26313000 МО					
№ п/п	Заклад-одержувач лікарських засобів	БІОКЛОТ А® 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. Виробник, країна: ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" (виробництво, первинне пакування; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій), Україна Ціна за одиницю товару - 4, 85 грн з ПДВ		ЕМОКЛОТ порошок та розчинник для розчину для інфузій, 1000 МО/10 мл; по 1000 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці. Виробник, країна: КЕДРІОН С.П.А., Італія. Ціна за одиницю товару - 4,85 грн з ПДВ	
		МО		МО	
		в-сть грн.		в-сть грн.	
		7 663 000		5 000 000	
1.	КНП "Київська міська клінічна лікарня № 9"	37 165 550,00	24 250 000,00		

	Фактор коагуляції крові людини VIII, плазмовий (Coagulation factor VIII), 1000 МО, фл., амл., шпр. - 26313000 МО			
№ п/п Заклад-одержувач лікарських засобів	ІМУНАТ порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 1000/750 МО у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконах № 1 та набором для розчинення і введення у коробці. Виробник, країна: Бакстер АГ (випуск серії ГЛЗ та розчинника, виробництво, первинне пакування ГЛЗ, вторинне пакування ГЛЗ та розчинника, контроль якості ГЛЗ), Австрія Зігфрід Хамельн ГмбХ (виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника), Німеччина. Ціна за одиницю товару - 4,43 грн з ПДВ		в-сть грн.	
		МО	5 100 000	22 593 000,00
1.	КНП "Київська міська клінічна лікарня № 9"		в-сть грн.	
		МО	8 550 000	41 467 500,00
	ОКТАНАТ порошок для розчину для ін'єкцій по 100 МО/мл; Картонна коробка № 1: по 1 флакону з порошком для розчину для ін'єкцій. Картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл (1000 МО/флакон) разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 двостороння голка, 1 голка з фільтром, 1 голка для ін'єкцій, 2 просочені спиртом тампони). Коробка № 1 та коробка № 2 об'єднуються між собою пластикою плівкою. Виробник, країна: Октафарма (виробництво за повним циклом за виключенням вторинної упаковки), Франція Октафарма Дессау ГмбХ (вторинне пакування), Німеччина Октафарма Продукціонсгеселлшафт Дойчланд м.б.Х. (виробництво кріопреціпітата), Німеччина. Ціна за одиницю товару - 4,85 грн з ПДВ		в-сть грн.	

	Фактор коагуляції крові людини IX, рекомбінантний (Coagulation factor IX), 1000 MO		
№ п/п	Заклад-одержувач лікарських засобів		
	БЕНЕФІКС ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1000 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 інфузій, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку. Виробник, країна: Ваєт Фарма С.А. (виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (крім тесту "Сила тертя поршня"); пакування розчинника у набір; контроль якості, зберігання, пакування та випуск набору; відповідальний за випуск серії), Іспанія; БіоЛаб, С.Л. (альтернативна лабораторія для тестування препаратів за показником «Стерильність»), Іспанія; Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ: завод№1: виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"); завод№2: виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"), завод№3: візуальний контроль, контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності", завод№4: візуальний контроль, контроль якості розчинника, (лише тести "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"), Німеччина; Ваєт БіоФарма дівіжн оф Ваєт Фармасаєутікалс ЛЛС (контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності")), США. Ціна за одиницю товару - 10,19 грн з ПДВ	МО	в-сть грн.
1.	КНП "Київська міська клінічна лікарня № 9"	278 000	2 832 820,00

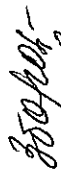
№ п/п	Заклад-одержувач лікарських засобів	Фактор коагуляції крові людини IX, плазммовий (Coagulation factor IX), 1000 MO	Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор Віллебранда людини (Von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination), 1000 MO		
		АІМАФІКС порошок та розчинник для розчину для інфузій, 1000 MO/10 мл (флакон № 1 з порошком по 1000 MO у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці з маркуванням українською мовою). Виробник, країна: КЕДРІОН С.П.А., Італія. Ціна за одиницю товару - 5,29 грн з ПДВ	ВІЛАТЕ 1000 порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, 100 MO/мл 1000 MO по 1 флакону з порошком для приготування розчину для ін'єкцій (1000 MO) та по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій з 0,1% полісорбатом 80) по 10 мл у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення. Виробник, країна: Виробник, відповідальний за in 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 Продуктінгсгес. 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 in bulk виробництво, первинну упаковку та контроль якості розчинника: Октафарма АБ, Швеція. Ціна за одиницю товару - 12,19 грн з ПДВ		
		МО	в-сть грн.	МО	в-сть грн.
1.	КНП "Київська міська клінічна лікарня № 9"	1 173 000	6 205 170,00	1 334 000	16 261 460,00

	№ п/п Заклад-одержувач лікарських засобів	Фактор коагуляції крові людини VIII, рекомбінантний (Coagulation factor VIII), 1000 МО НУВІК/NUWVIQ®, 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. Виробник, країна: виробник, відповідальний за виробництво in 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 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; випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина Ціна за одиницю товару - 3,50 грн з ПДВ	МО в-сть грн. 825 000 2 887 500,00
1.	КНП "Київська міська клінічна лікарня № 9"		

№ п/п	Заклад-одержувач лікарських засобів	Еміцизумаб (Epicizumab), 60 мг		Еміцизумаб (Epicizumab), 150 мг		Загальна вартість, грн з ПДВ
		ГЕМЛІБРА® розчин для ін'єкцій по 150 мг/1 мл по 0,4 мл (60 мг) у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці. Виробник, країна: виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості: Чугай Фарма Мануфактуринг Ко, Лтд, Японія; Самсунг Біоліджикс Ко, Лтд, Республіка Корея; випробування контролю якості: Чугай Фарма Мануфактуринг Ко, Лтд, Японія; Рош Фарма АГ, Німеччина; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина; випробування контролю якості, вторинне пакування, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Ціна за одиницю товару - 1442,72 грн з ПДВ		ГЕМЛІБРА® розчин для ін'єкцій по 150 мг/1 мл по 1 мл (150 мг) у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці. Виробник, країна: виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості: Чугай Фарма Мануфактуринг Ко, Лтд, Японія; Самсунг Біоліджикс Ко, Лтд, Республіка Корея; випробування контролю якості: Чугай Фарма Мануфактуринг Ко, Лтд, Японія; Рош Фарма АГ, Німеччина; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина; випробування контролю якості, вторинне пакування, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Ціна за одиницю товару - 1 442,72 грн з ПДВ		
		мг	в-сть грн.	мг	в-сть грн.	
1.	КНП "Київська міська клінічна лікарня № 9"	24 240	34 971 532,80	8 400	12 118 848,00	200 753 380,80

Заступник директора - начальник управління
лікувально-профілактичної допомоги

Завідувач сектору цільових програм
та спеціального фонду



Галина ЗБОРОМИРСЬКА



Ірина ТИЩЕНКО