



# МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

## НАКАЗ

13.06.2018

Київ

№ 1120

Про Розподіл лікарського засобу «РЕФАКТО АФ» для лікування дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда, закупленого за кошти Державного бюджету України на 2016 рік

Відповідно до пункту 5 Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті для виконання програм та здійснення централізованих заходів з охорони здоров'я, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 17 березня 2011 року № 298 «Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті для виконання програм та здійснення централізованих заходів з охорони здоров'я», пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267, з метою раціонального та цільового використання лікарського засобу «РЕФАКТО АФ» для лікування дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда, закупленого за кошти Державного бюджету України на 2016 рік за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» в частині «Централізована закупівля лікарських засобів для забезпечення дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда»

### НАКАЗУЮ:

1. Затвердити Розподіл лікарського засобу «РЕФАКТО АФ» для лікування дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда, закупленого за кошти Державного бюджету України на 2016 рік за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» за напрямом «Централізована закупівля лікарських засобів для забезпечення дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда», що додається.

2. Керівнику Державного підприємства «Укрвакцина» МОЗ України» забезпечити:

- 1) прийняття лікарського засобу;
- 2) своєчасну доставку лікарського засобу згідно з затвердженим цим наказом Розподілом.

3. Керівникам структурних підрозділів з питань охорони здоров'я виконавчого органу Київської міської ради (Київської міської державної адміністрації) та обласних державних адміністрацій, головному лікарю Національної дитячої спеціалізованої лікарні «ОХМАТДИТ» МОЗ України забезпечити, у разі отримання лікарського засобу:

1) персональну відповідальність за збереження та раціональне використання лікарського засобу;

2) подання щомісяця до ДП «Укрвакцина» МОЗ України» актів списання лікарського засобу у термін до 06 числа місяця, наступного за звітним.

4. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра з питань європейської інтеграції Стефанишину О.А.

**Заступник Міністра**

**П. КОВТОНЮК**