

Протокол

засідання групи технічного супроводу Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель лікарських засобів, виробів кардіохірургічного призначення та обладнання для закладів охорони здоров'я за заходами із запобігання та лікування серцево-судинних і судинно-мозкових захворювань від 12.12.2018 р.

Присутні:

Голова групи технічного супроводу Постійної робочої групи: Острополець Н.А.

Члени групи: Ярмо Л. В., Баранько О. В., Тимошенко О. В., Носовська Н.С., Листовнича В.В.

Секретар групи: Мулярчук О. В.

Порядок денний:

1. Сформуванати номенклатуру та опрацювати орієнтовні цінові пропозиції номенклатури лікарських засобів та медичних виробів для лікування хворих на серцево-судинні та судинно-мозкові захворювання для закупівлі за бюджетні кошти у 2019 році за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» за напрямом «Закупівля лікарських засобів та медичних виробів для закладів охорони здоров'я для забезпечення лікуванням хворих із серцево-судинними та судинно-мозковими захворюваннями» у частині «Медичні вироби для забезпечення лікуванням хворих із серцево-судинними та судинно-мозковими захворюваннями» (далі –Номенклатура), враховуючи інформаційний лист Департаменту економіки та фінансової політики від 12.12.2018 № 10.5-20/3881 та 16.05.2018 № 10.5-20/1299 щодо орієнтовної вартості лікарських засобів та медичних виробів, що закуповуватимуться на виконання державних цільових програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у 2019 році за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру», відповідно до п. 6 Порядку підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів, виробів медичного призначення, медичної техніки та інших товарів, робіт і послуг, що закуповуватимуться на виконання державних цільових програм та комплексних заходів програмного характеру МОЗ України, затвердженого наказом МОЗ України від 07.03.2017 №199 (зі змінами) та рішення ПРГ від 11.09.2018.

I. Обґрунтування визначення номенклатури

Серцево-судинні та судинно-мозкові захворювання – одна із найважливіших медико-біологічних та соціальних проблем в Україні, вони суттєво впливають на тривалість і якість життя населення, на показники втрат життєвого потенціалу країни. Саме тому боротьба з серцево-судинними та судинно-мозковими захворюваннями на сучасному етапі є проблемою першочергового значення.

Відповідні захворювання посідають перше місце у структурі хвороб, зумовлюють майже дві третини всіх випадків смерті (приблизно 460 тис. осіб помирають щороку через захворювання серця та судин) та третину причин інвалідності. Чільне місце серед них займають ішемічна хвороба серця (особливо ускладнена інфарктом міокарда), вроджені та набуті вади серця, порушення ритму серця, мозкові інсульти.

Мозкові інсульти в Україні поряд із інфарктом міокарда складають одно із основних причин смертності та інвалідизації населення країни. Щороку в Україні реєструється близько 110 тисяч мозкових інсультів, 35,5 % всіх мозкових інсультів відбуваються у людей працездатного віку. Внаслідок мозкового інсульту помирає від 45 до 50 тисяч хворих щорічно, а 20 тисяч стають інвалідами. Інсульт є однією з основних причин інвалідизації дорослого населення країни.

Гострий інфаркт міокарда є важливою проблемою охорони здоров'я, актуальність якої з одного боку пов'язана із значною кількістю хворих, які щороку потребують госпіталізації, з іншого – з високим рівнем передчасної інвалідизації та смертності. Протягом останніх років в Україні щорічно реєструється не менше 1190 випадків інфаркту міокарда на 1 мільйон населення, тобто близько 42 тисяч гострих інфарктів міокарда на рік.

II. Мета закупівлі

Забезпечення лікуванням громадян, хворих на серцево-судинні та судинно-мозкові захворювання.

III. Основні положення

Основним методом діагностики ішемічної хвороби серця є коронарографія. На сьогодні кількість коронарографій у країнах Європи сягає понад 4000 на 1 млн. населення, а стентувань коронарних судин – понад 1500 на 1 млн. населення, в Україні виконується приблизно 950 коронарографій, а стентувань коронарних артерій – приблизно 444 на 1 млн. населення.

За основу переліку позицій для проведення стентування у 2019 році було взято номенклатуру 2018 року.

За останні 3 роки, згідно програми по лікуванню українських громадян за кордоном, в Білорусі та Індії було виконано більше 100 трансплантацій серця. Згідно існуючих міжнародних протоколів, окремим пацієнтам необхідне виконання біопсії міокарду. На теперішній час реєстрація відповідних витратних матеріалів (біоптомів) на території України відсутня. Враховуючи важливість зазначених витратних матеріалів для пацієнтів, що перенесли трансплантацію серця, було включено додаткову позицію в номенклатуру закупівлі на 2019-й рік, а саме «Пристрій для біопсії міокарду».

Окрім того, у номенклатурі наявна позиція «Провід-електрод для тимчасової кардіостимуляції: довжина 0,90 м», яка може використовуватись як витратний матеріал для електрофізіології, так і як витратний матеріал для кардіохірургії. У зв'язку із цим було додано дану позицію у частину «Оксигенатори та клапани серця», та відкореговано у частині «Медичні вироби для електрофізіології та кардіостимуляції» у наступній редакції: Провід-електрод для тимчасової ендокардіальної кардіостимуляції.

Мозковий інсульт належить до найбільш тяжких форм цереброваскулярних захворювань. Щороку в Україні виникає близько 120 тис. нових інсультів, що визначило рівень захворюваності у 2015 році на рівні 195 нових випадків на 100 тис. населення на рік. Цей показник суттєво перевищує середній показник захворюваності на гострі порушення мозкового кровообігу в економічно розвинених країнах світу. Згідно з офіційною статистикою, внаслідок мозкового інсульту в Україні щорічно помирає не менше 50 тис. осіб. Інсульт залишається провідною причиною інвалідизації населення нашої країни, близько 20 тис. хворих щорічно стають інвалідами внаслідок церебро-васкулярних захворювань. У середньому лише 25% хворих після інсульту повертаються до повноцінного життя. Переважна більшість цереброваскулярних захворювань обумовлені розвитком гострих порушень мозкового кровообігу за ішемічним типом (80-85%), які зазвичай викликані тромботичною оклюзією мозкових артерій.

Згідно з існуючою сучасною практикою нейроінтервенційні втручання відіграють надзвичайно важливу роль у лікуванні гострих тромботичних оклюзій мозкових артерій, набувши рівня нового стандарту надання невідкладної медичної допомоги при даній патології. Завдяки удосконаленню інструментарію для ендovasкулярних операцій при судинних ураженнях головного мозку з початку 2000-х років були розроблені основні принципи втручань, спрямованих на відновлення прохідності мозкових артерій шляхом екстракції сформованого тромбу механічним або аспіраційним способом. Починаючи з 2013 року були проведені рандомізовані багатоцентрові дослідження, які з високою доказовою базою (рівень А) засвідчили ефективність ендovasкулярних втручань з використанням стент-ретриверів (інтракраніальних стентів, здатних фіксувати кров'яний згортки або його фрагменти з наступним видаленням із судинного русла) для лікування ішемічного інсульту протягом перших 6 годин від початку захворювання. На теперішній час такі операції мають статус найбільш дієвих лікувальних заходів і за визначених умов мають найвищу ефективність як у попередженні незворотних ішемічних змін у мозковій тканині, так і відновленні наявних неврологічних порушень у гострому періоді інсульту.

В Україні наявне обладнання і підготовка спеціалістів у нейрохірургічних клініках Києва, Дніпра, Львова, Одеси, Харкова, Луцька, Івано-Франківська, Полтави дозволяють виконувати ангиографічну діагностику і нейроінтервенційні втручання хворим із судинно-мозковими захворюваннями у відповідності до існуючих світових стандартів. В окремих установах фахівці мають практичний досвід виконання специфічних ендovasкулярних втручань, спрямованих на тромбекстракцію з ураженої мозкової артерії у гострому періоді ішемічного інсульту (Київ, Дніпро, Львів). З часом передбачається навчання і підготовка спеціалістів для виконання таких операцій в інших регіонах держави. Враховуючи доведену ефективність і перспективність нейроінтервенційних втручань і високу вартість необхідного для її проведення інструментарію (70-90 тис. грн) доцільно включити Пристрій для екстракції тромбів з мозкових артерій.

**Пропозиції до номенклатури
медичних виробів для забезпечення лікуванням хворих із серцево-судинними
та судинно-мозковими захворюваннями за напрямом «Закупівля лікарських засобів
та медичних виробів для закладів охорони здоров'я для забезпечення лікуванням
хворих із серцево-судинними та судинно-мозковими захворюваннями»**

№ п/п	Назва медичного виробу	Одиниця виміру	Інформація щодо наявності доступу на ринок медичних виробів*	Ціна відповідно до листа Департаменту економіки та фінансової політики від 12.12.2018 № 10.5-20/3881 та 16.05.2018 № 10.5-20/1299*, та інформації із загальновідомих та доступних джерел, грн
Медичні вироби для електрофізіології та кардіостимуляції				
1	Однокамерні частотно-адаптовані ШВРС з можливістю автоматичного регулювання амплітуди при шлуночковому ритмоведенні (SSIR)	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	13219,18
2	Двокамерні ШВРС з можливістю автоматичного регулювання амплітуди при шлуночковому ритмоведенні (DDD)	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	19681,89
3	Двокамерні частотно-адаптовані ШВРС з можливістю автоматичного регулювання амплітуди при шлуночковому ритмоведенні (DDDR)	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	19681,89

4	Двокамерні частотно-адаптовані ШВРС для новонароджених та грудних (DDDR)	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	30844,75
5	Ресинхронізаційний штучний водій ритму серця	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	44357,69
6	Кардіовертери-дефібрилятори з можливістю кардіальної ресинхронізаційної терапії	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	96793,77
7	Кардіовертери-дефібрилятори однокамерні	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	71163,25
8	Кардіовертери-дефібрилятори двокамерні	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	79315,08
9	Керований абляційний катетер однонаправлений	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	11162,86
10	Керований абляційний катетер двонаправлений	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	15348,94
11	Керований абляційний катетер зрошуваний однонаправлений	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	15348,94
12	Керований абляційний катетер зрошуваний двонаправлений	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	15348,94
13	Керований абляційний катетер однонаправлений з	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	13219,18

	довжиною електрода - 8 мм			
14	Керований електрофізіологічний діагностичний катетер - 20-полюсний для картування легеневих вен	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	17023,37
15	Керований електрофізіологічний діагностичний катетер - 4-полюсний	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	8372,15
16	Керований електрофізіологічний діагностичний катетер - 10-полюсний для коронарного синуса	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	12631,66
17	Референтні електроди для навігаційних систем	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	20372,22
18	Електроди для епікардіальної постійної стимуляції зі стероїдним просякненням	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	13219,18
19	Провід-електрод для тимчасової ендокардіальної кардіостимуляції	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	148,35
20	Інтродьюсор для пункції міжпередсердної перетинки	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	3348,86
21	Система для охолодження	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво	2790,72

	абляційних зрошуваних катетерів		про державну реєстрацію	
Оксигенатори та клапани серця				
№ п/п	Назва медичного виробу	Одиниця виміру	Інформація щодо наявності доступу на ринок медичних виробів*	Ціна відповідно до листа Департаменту економіки та фінансової політики від 12.12.2018 № 10.5-20/3881 та інформації із загальновідомих та доступних джерел, грн
1	Оксигенатори для новонароджених та немовлят до 5 кг з комплектом магістральних труб з мінімізованим первинним об'ємом заповнення	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	9106,55
2	Оксигенатори для немовлят та дітей раннього віку до 12,5кг з комплектом магістральних труб	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	9106,55
3	Оксигенатор для дітей та підлітків до 50 кг з комплектом магістральних труб	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	6051,45
4	Оксигенатор для дорослих більше 50 кг з комплектом магістральних труб	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	6022,07

5	Комплект для проведення процедури безперервного життєзабезпечення (екстракорпоральна мембранна оксигенація) для дітей	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	96492,96
6	Комплект для проведення процедури безперервного життєзабезпечення (екстракорпоральна мембранна оксигенація) для дорослих	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	96492,96
7	Гемоконцентратор для немовлят	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	1850,69
8	Гемоконцентратор для дітей до 15 кг	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	1850,69
9	Атравматичний шовний матеріал: НИТКА (поліестр з покриттям, плетена нитка), розмір USP 2/0, дві колючо-ріжучі голки від 16 до 17,5мм з тефлоновими прокладками 3мм-4мм x 3мм x 1,5мм, 1/2 кола, довжина 8-10*75-90 см, по 4-5 ниток двох різних кольорів	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	798,14
10	Атравматичний шовний матеріал: НИТКА (поліестр з покриттям,	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	825,76

	плетена нитка), розмір USP 2/0, дві колючо-ріжучі голки 25-27мм, з тефлоновими прокладками 6мм x 3мм x 1,5мм, 1/2 кола, довжина 8-10*75-90 см, по 4-5 ниток двох різних кольорів			
11	Атравматичний шовний матеріал: Стальна хірургічна проволока (монофіламентна нитка), розмір USP 7, зворотньо-ріжуча посилена голка 45-50 мм, 1/2 кола, довжина 4*45-50см металевий	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	252,05
12	Атравматичний шовний матеріал: Стальна хірургічна проволока (монофіламентна нитка), розмір USP 5 зворотньо-ріжуча посилена голка 45-55 мм, 1/2 кола, довжина 4*45-50см, металевий	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	324,90
13	Нитка ПТФЕ розмір 2-0 USP (діаметр нитки аналогічний до GORE-TEX CV-4), дві колючі голки 20-26 мм, 1/2 або 3/8 кола, довжина 90 см		Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	460,61

14	Клапан серця біологічний мітральний	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	19681,89
15	Клапан серця біологічний аортальний	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	19681,89
16	Клапан серця механічний двостулковий для протезування аортального клапану	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	12337,90
17	Клапан серця механічний двостулковий для протезування мітрального клапану	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	12337,90
18	Кільце для анулопластики мітрального клапану	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	6080,82
19	Кільце для анулопластики трикуспідального клапану	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	5375,80
20	Клапановмісний кондуїт	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	33782,35
21	Комплект канюль для проведення операцій з штучним кровообігом	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	381887,41
22	Комплект для апарату виміру активованого часу згортання	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	8137,14

23	Провід-електрод для тимчасової кардіостимуляції: довжина 0,90 м	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	148,35
Медичні вироби для оперативного лікування судинно-мозкових захворювань				
1	Медичні вироби для проведення ендovasкулярної операції емболізації аневризму головного мозку мікроспіралями, що відділяються, які включають: Мікроспіраль – 1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	7608,37
2	Медичні вироби для проведення ендovasкулярної операції емболізації аневризму головного мозку мікроспіралями, що відділяються, які включають: Провідниковий катетер – 1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	3378,23
3	Медичні вироби для проведення ендovasкулярної операції емболізації аневризму головного мозку мікроспіралями, що відділяються, які включають: Мікрокатетер – 1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	6462,71

4	Медичні вироби для проведення ендovasкулярної операції емболізації аневризму головного мозку мікроспіралями, що відділяються, які включають: Мікропровідник – 1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	3701,37
5	Медичні вироби для стентування сонних артерій, які включають: Стент-система каротидна – 1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	8225,27
6	Медичні вироби для стентування сонних артерій, які включають: Кошик-ловушка для захисту від емболії -1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	9106,55
7	Медичні вироби для стентування сонних артерій, які включають: Інтродуцер для проведення стентування сонних артерій - 1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	235,01
8	Медичні вироби для стентування сонних артерій, які включають: Балон для предилітації - 1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	2364,76
9	Медичні вироби для стентування сонних артерій, які включають: Балон для постдилітації	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	2937,60

	- 1 шт.			
10	Балон-катетер для виключення каротидно-кавернозних сполук (ККС), який включає: Провідниковий катетер - 1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	9253,43
11	Балон-катетер для виключення каротидно-кавернозних сполук (ККС), який включає: Мікрокатетер для доставки балону, що відділяється - 1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	12367,28
12	Балон-катетер для виключення каротидно-кавернозних сполук (ККС), який включає: Балон, що відділяється - 1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	6301,14
13	Інтракраніальні стенти для церебральних аневризм із широкою шийкою	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	31138,51
14	Балон-катетери для церебральних аневризм із широкою шийкою	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	11603,50
15	Медичні вироби для діагностичної церебральної ангиографії, які включають: Пункційна голка - 1шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	44,06

16	Медичні вироби для діагностичної церебральної ангиографії, які включають: Інродуцер - 1шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	321,67
17	Медичні вироби для діагностичної церебральної ангиографії, які включають: Провідник - 1шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	161,57
18	Медичні вироби для діагностичної церебральної ангиографії, які включають: Катетер для церебральної ангиографії - 1шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	493,52
19	Кліпси для прямого виключення церебральних аневризм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	5170,17
20	Медичні вироби для емболізації артеріо-венозних мальформацій головного мозку, які включають: Субстрат/речовина для емболізації судин – 1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	8812,79
21	Медичні вироби для емболізації артеріо-венозних мальформацій головного мозку, які включають:	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	10869,10

	Мікрокатетер – 1 шт.			
22	Медичні вироби для емболізації артеріо-венозних мальформацій головного мозку, які включають: Мікропровідник - 1 шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	5875,19
23	Медичні вироби для емболізації артеріо-венозних мальформацій головного мозку, які включають: Інтродуцер - 1шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	321,67
24	Медичні вироби для емболізації артеріо-венозних мальформацій головного мозку, які включають: Провідниковий катетер – 1шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	9253,43
25	Місцеві гемостатичні хірургічні матеріали для нейрохірургічних операцій: Тканина гемостатична з окисненої регенерованої целюлози, що розсмоктується - 1шт	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	391,88
26	Місцеві гемостатичні хірургічні матеріали для нейрохірургічних операцій: Вата гемостатична з	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	1217,93

	окисненої регенерованої целюлози, що розсмоктується - 1шт			
27	Подовжений провідниковий катетер для дистального ендovasкулярного доступу - 1шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	9253,43
28	Потокопереспрямовуючі стенти для великих і гігантських мозкових аневризм - 1шт.	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	106546,59
29	Пристрій для екстракції тромбів з мозкових артерій	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	105310,03
Медичні вироби для стентування коронарних судин				
1	Стент-система коронарна без лікувального покриття для лікування хворих з анатомічно складними ураженнями	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	1615,68
2	Стент-система коронарна без лікувального покриття для лікування хворих у гострих станах	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	1615,68
3	Стент-система коронарна без лікувального покриття для лікування хворих зі стандартними	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	1615,68

	ураженнями			
4	Стент-система коронарна з лікувальним покриттям для лікування хворих з множинним ураженням	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	3642,62
5	Стент-система коронарна з лікувальним покриттям для лікування хворих з складними і кальцинованими ураженнями	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	3525,11
6	Стент-система коронарна з лікувальним покриттям для лікування хворих зі стандартними ураженнями	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	3228,42
7	Коронарний балон-катетер для предилітації стандартних уражень	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	822,53
8	Коронарний балон-катетер для предилітації хронічних оклюзій	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	851,90
9	Коронарний балон-катетер для постдилітації високого тиску	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	1116,29
10	Коронарний балон-катетер для постдилітації	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	851,90

	стандартних уражень			
11	Коронарний провідник для складних уражень звивистих артерій	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	851,90
12	Коронарний провідник для реканалізації оклюзій	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	851,90
13	Коронарний провідник для стандартних ситуацій	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	793,15
14	Направляючий катетер	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	587,52
15	Медичні вироби для коронарографії судин: Комплект для коронарографії, який включає: Катетер JL4 -1 шт., Катетер JR4 -1 шт., Катетер PIG - 1 шт., Провідник - 1 шт., Інтродюсер - 1 шт.	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	1086,91
16	Медичні вироби для коронарографії судин: Комплект для коронарографії для трансрадіального доступу, який включає: Катетер ангіографічний -2 шт., Провідник ангіографічний - 1 шт., Інтродюсер - 1 шт.	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	1393,30

17	Аспіраційний катетер	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	3671,99
18	Інтрааортальний балонний катетер (балон для контрпульсатора)	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	9400,31
19	Інтродуцер	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	205,63
20	Інфляційний пристрій	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	602,21
21	Пристрій для біопсії міокарду	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	99767,39
22	Ендопротез нітіноловий покритий політетрафторетиленом для ендovasкулярної реконструкції аневризми інфраренального відділу брюшної аорти з системою доставки в комплекті: стовбур-іпселатеральна ніжка - 1шт.; контрлатеральна ніжка - 1 шт.; подовжувач клубової частини-1шт; подовжувач аортальної частини - 1шт; інтродьюсер 2шт; супержорсткий провідник 2шт; комплайсний балонний катетер- 1шт.	КОМПЛЕКТ	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	191422,53

23	Ендопротез нітіноловий (conformable), покритий політетрафторетиленом для ендovasкулярної реконструкції аневризми грудної аорти з системою доставки в комплекті з комплайсним балонним катетером та інтрод'юсером	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	111628,63
24	Оклюдер з нікель-титанового сплаву з дакроновим наповненням в комплекті з системою доставки для: закриття дефекту міжпередсердної перетинки	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	52729,84
25	Оклюдер з нікель-титанового сплаву з дакроновим наповненням в комплекті з системою доставки для: закриття м'язевого дефекту міжшлуночкової перетинки	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	58605,03
26	Оклюдер з нікель-титанового сплаву з дакроновим наповненням в комплекті з системою доставки для закриття	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	29963,47

	артеріального протоку			
27	Спіральна система для усунення дефекту відкритого артеріального протоку	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	27907,16
28	Атріосептостомічний балон – катетер	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	5875,19
29	Педіатричні балони-катетери для легеневої Вальвулопластики	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	3172,60
30	Стент-система периферична для великих судин	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	78266,36
Інші товари (решта)				
1	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатиновим покриттям, довжина не менше 12,5-25 см. ТСП: діаметр 14 мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	6903,35
2	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатиновим покриттям, довжина не менше 12,5-25 см. ТСП: діаметр 16 мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	6903,35

3	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатиновим покриттям, довжина не менше 12,5-25 см. ТСП: діаметр 18 мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	6903,35
4	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатиновим покриттям, довжина не менше 12,5-25 см. ТСП: діаметр 20 мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	6903,35
5	Тонкостінний судинний протез (ТСП) з е-ПТФЕ, довжина 10 см, діаметр - 5мм	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	5082,04
6	В'язані судинні протези (ВСП) з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатиновим покриттям, довжина 40 см.: ВСП: діаметр - 8мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	7138,36
7	В'язані судинні протези (ВСП) з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатиновим покриттям, довжина 40 см.: ВСП: діаметр - 10мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	7138,36

8	Біфуркаційні судинні протези в'язані (БСПВ), з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатиновим покриттям, не менше 40 см.: БСПВ: діаметр 16мм x 8мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	16244,90
9	Біфуркаційні судинні протези в'язані (БСПВ), з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатиновим покриттям, не менше 40 см.: БСПВ: діаметр 18мм x 9мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	16244,90
10	Біфуркаційні судинні протези в'язані (БСПВ), з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатиновим покриттям, не менше 40 см.: БСПВ: діаметр 20мм x 10мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	16244,90
11	Тонкостінний судинний конусоподібний протез (ТСКП) з е-ПТФЕ, 70см. ТСКП: діаметр 7-4 мм	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	15334,25
12	Тонкостінний судинний конусоподібний протез (ТСКП) з е-ПТФЕ, 70см. ТСКП: діаметр 8-5 мм	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	15334,25
13	Тонкостінний судинний протез (ТСП) з е-ПТФЕ, зі з'ємним спіральним	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	9840,94

	посиленням, довжина 70 см, діаметр 8мм			
14	Тонкостінні судинні протези (ТСП) з е-ПТФЕ, з манжетою, довжина 50 см. ТСП: діаметр - 7мм	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	12572,91
15	Тонкостінні судинні протези (ТСП) з е-ПТФЕ, з манжетою, довжина 50 см. ТСП: діаметр - 8мм	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	12572,91
16	Тонкостінні судинні протези (ТСП) з е-ПТФЕ, з манжетою, довжина 60 см. ТСП: діаметр - 7мм	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	12572,91
17	Тонкостінні судинні протези (ТСП) з е-ПТФЕ, з манжетою, довжина 60 см. ТСП: діаметр - 8мм	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	12572,91
18	Тонкостінний судинний конусоподібний протез (ТСКП) з е-ПТФЕ, з спіральним посиленням, довжина 70 см, діаметр 8-5мм.	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	15980,52
19	Двошаровий судинний протез з дакрону або ПТФЕ, діаметр 6 мм, довжина 60 см	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	47589,05
20	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру,	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	8225,27

	вкриті бичачим колагеном або желатином, для лікування аневризми аорти: ТСП: діаметр 22 мм			
21	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатином, для лікування аневризми аорти: ТСП: діаметр 24 мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	8225,27
22	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатином, для лікування аневризми аорти: ТСП: діаметр 26 мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	8225,27
23	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатином, для лікування аневризми аорти: ТСП: діаметр 28 мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	8225,27
24	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатином, для	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	8225,27

	лікування аневризми аорти: ТСП: діаметр 30 мм			
25	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру, вкриті бичачим колагеном або желатином, для лікування аневризми аорти: ТСП: діаметр 32 мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	8225,27
26	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру, вкриті колагеном або желатином, 4-х бранчові, для лікування аневризм дуги аорти: ТСП: діаметр 26 мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	49498,48
27	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру, вкриті колагеном або желатином, 4-х бранчові, для лікування аневризм дуги аорти: ТСП: діаметр 28 мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	49498,48
28	Тканні судинні протези (ТСП) з поліестеру, вкриті колагеном або желатином, 4-х бранчові, для лікування аневризм дуги аорти: ТСП: діаметр 30 мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	49498,48
29	Катетери Сван-Ганса: без термодилуючого датчика	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	4270,09

30	Катетери Сван-Ганса: з термодилуційним датчиком	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	7122,20
31	Гемостатичний клей, який наноситься на суху або на суху і вологу поверхні і рекомендується до використання в хірургії аорти	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	677,02*
32	Серцево-судинні заплати з поліестеру в'язані, вкриті бичачим колагеном або желатином, розмір 100x100мм	шт.	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	7843,38
33	Перикардіальна мембрана (ПМ) з е-ПТФЕ, товщина 0,1мм. ПМ: 8см x 16см	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	67702,30*
34	Перикардіальна мембрана (ПМ) з е-ПТФЕ, товщина 0,1мм. ПМ: 12см x 12см	комплект	Декларація про відповідність або свідоцтво про державну реєстрацію	67702,30*

В обговоренні взяли участь члени робочої групи та підтримали запропоновані пропозиції.

ВИРІШИЛИ:

За результатами обговорення група технічного супроводу Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель лікарських засобів та виробів медичного призначення для закладів охорони здоров'я для забезпечення лікуванням хворих із серцево-судинними та судинно-мозковими захворюваннями вирішила погодити номенклатуру, запропоновану протоколом Групи експертів та фахівців від 12.12.2018 та за основу взяти орієнтовні цінові пропозиції номенклатури лікарських засобів та медичних виробів для лікування хворих на серцево-судинні та судинно-

мозкові захворювання для закупівлі за бюджетні кошти у 2019 році за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» за напрямом «Закупівля лікарських засобів та медичних виробів для закладів охорони здоров'я для забезпечення лікуванням хворих із серцево-судинними та судинно-мозковими захворюваннями» у частині «Медичні вироби для забезпечення лікуванням хворих із серцево-судинними та судинно-мозковими захворюваннями» (далі –Номенклатура), враховуючи інформаційні листи Департаменту економіки та фінансової політики від 12.12.2018 № 10.5-20/3881 та 16.05.2018 № 10.5-20/1299 щодо орієнтовної вартості лікарських засобів та медичних виробів, що закуповуватимуться на виконання державних цільових програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у 2019 році за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру», відповідно до п. 6 Порядку підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів, виробів медичного призначення, медичної техніки та інших товарів, робіт і послуг, що закуповуватимуться на виконання державних цільових програм та комплексних заходів програмного характеру МОЗ України, затвердженого наказом МОЗ України від 07.03.2017 №199 (зі змінами) та рішення ПРГ від 11.09.2018.

Надати протокол засідання від 12.12.2018 на розгляд для погодження Постійною робочою групою МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель та копію до Департаменту економіки та фінансової політики для збору заявок на 2019 рік від структурних підрозділів з питань охорони здоров'я обласних, Київської міської держадміністрацій та запропонувати рекомендований Розподіл пропорцій закупівель за номенклатурою лікарських засобів та медичних виробів для збору заявок на 2018 рік.