

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони здоров'я
України

№ _____

Зміни до зведених показників 100 % потреби у лікарських засобах, медичних виробках, та допоміжних засобах до них, що закуповуватимуться державним підприємством «Медичні закупівлі України» за напрямами використання бюджетних коштів у 2023 році за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру»

1. В підрозділі «Препарати для лікування онкологічних та онкогематологічних хворих» розділу 1 позицію

«

| | | | | | |
|------------|-------------------------------|-------|-------|-------|--|
| Вінбластин | ампули, флакони, шприци | 10 мг | 13596 | 9 193 | |
|------------|-------------------------------|-------|-------|-------|--|

»

замінити такою позицією:

«

| | | | | | |
|------------|-------------------------------|-------|-------|-------|--|
| Вінбластин | ампули, флакони, шприци | 10 мг | 12371 | 9 193 | |
|------------|-------------------------------|-------|-------|-------|--|

»;

2. В підрозділі «Закупівля лікарських засобів для лікування дітей, хворих на онкологічні та онкогематологічні захворювання, та проведення трансплантації гемопоетичних стовбурових клітин дітям і дорослим» розділу 6 позиції

«

| | | | | | |
|--------------|-------------------------------|---------------------------|-------|-------|--|
| Вінбластин | ампули, флакони | 5 мг/5 мл або 10 мг/10 мл | 3490* | 3490* | |
| Дактиноміцин | ампули, флакони, шприци | 0,5 мг | 1368 | 1368 | |
| Третиноїн | таблетки, капсули, драже | 10 мг | 2900 | 2900 | |
| Фентаніл | пластир трансдермальний | 100 мкг/год | 20 | 20 | |

»

замінити такими позиціями:

«

| | | | | | |
|--------------|--------------------------|---------------------------|------|------|--|
| Вінбластин | ампули, флакони | 5 мг/5 мл або 10 мг/10 мл | 620* | 620* | |
| Дактиноміцин | ампули, флакони, шприци | 0,5 мг | 702 | 702 | |
| Третиноїн | таблетки, капсули, драже | 10 мг | 0 | 0 | |
| Фентаніл | пластир трансдермальний | 100 мкг/год | 0 | 0 | |

»;

3. В розділі 15 позицію

«

| | | | | | |
|-------------|--|--------|----|----|-----|
| Тейкопланін | флакони, ліофілізат для розчину для ін'єкцій | 200 мг | 20 | 11 | -“- |
|-------------|--|--------|----|----|-----|

»

замінити такою позицією:

«

| | | | | | |
|-------------|--|--------|---|---|-----|
| Тейкопланін | флакони, ліофілізат для розчину для ін'єкцій | 200 мг | 0 | 0 | -“- |
|-------------|--|--------|---|---|-----|

»;

4. Розділ 18 викласти у такій редакції:

«18. Лікарські засоби для забезпечення дорослих, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда

| Міжнародна непатентована назва лікарського засобу | Форма випуску | Дозування | Орієнтовний обсяг потреби, 100 % (з урахуванням залишків та очікуваних поставок) | Орієнтовна кількість з урахуванням обсягу фінансування | Примітка |
|---|-------------------------|-----------|--|--|--------------------------------------|
| Фактор коагуляції крові людини VIII (плазмовий) | ампули, флакони, шприци | 500 МО | 2 774 000 | 2 274 500 | лікування хворих з гемофілією типу А |
| Фактор коагуляції крові людини VIII (плазмовий) | -“- | 1000 МО | 33 352 000 | 27 349 000 | -“- |

| | | | | | |
|---|-------------------------|------------------------|------------|------------|---|
| Фактор коагуляції крові людини VIII (рекомбінантний) | -“- | 500 МО | 742 500 | 476 000 | -“- |
| Фактор коагуляції крові людини VIII (рекомбінантний) | -“- | 1000 МО | 27 945 000 | 17 908 000 | -“- |
| Фактор коагуляції крові людини VIII (рекомбінантний) | -“- | 1500 МО | 12 784 500 | 10 483 500 | -“- |
| Фактор коагуляції крові людини VIII (рекомбінантний) | -“- | 2000 МО | 17 848 000 | 14 636 000 | -“- |
| Фактор коагуляції крові людини VIII (рекомбінантний) | -“- | 3000 МО | 7 218 000 | 5 919 000 | -“- |
| Фактор коагуляції крові людини IX (плазмовий) | -“- | 500 МО та/або 600 МО | 777 500 | 498 000 | лікування хворих з гемофілією типу В |
| Фактор коагуляції крові людини IX (плазмовий) | -“- | 1000 МО та/або 1200 МО | 5 487 000 | 3 516 000 | -“- |
| Фактор коагуляції крові людини IX (рекомбінантний) | -“- | 500 МО | 1 338 500 | 1 097 500 | -“- |
| Фактор коагуляції крові людини IX (рекомбінантний) | -“- | 1000 МО | 8 833 000 | 7 243 000 | -“- |
| Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор Віллебранда (із співвідношенням факторів 1 до 0,75 і більше) | ампули, флакони, шприци | 500 МО | 714 000 | 585 500 | лікування хворих з хворобою Віллебранда |
| Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор Віллебранда людини (із співвідношенням факторів 1 до 0,75 і більше) | -“- | 1000 МО | 13 885 000 | 11 386 000 | -“- |

| | | | | | |
|--|-------------------------------|--------------------|-------------|-------------|--|
| Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор Віллебранда людини (із співвідношенням факторів 1 до 1 і більше) | -“- | 500 МО | 425 000 | 272 500 | -“- |
| Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор Віллебранда людини (із співвідношенням факторів 1 до 1 і більше) | -“- | 1000 МО | 6 755 000 | 4 329 000 | -“- |
| Десмопресин | -“- | 15 мкг/мл, 1 мл | 80 | 50 | лікування хворих з хворобою Віллебранда 1-го та 2-го типу та легкої форми гемофілії типу А |
| Ептаког-альфа активований (рекомбінантний фактор згортання крові VIIa) | -“- | 2 мг (100 КМО) | 2 400 000 | 1 500 000 | лікування пацієнтів з інгібіторними формами гемофілії типу В та А та лікування кровотеч і їх профілактика при хірургічних втручаннях або при інших інвазивних процедурах |
| Ептаког-альфа активований (рекомбінантний фактор згортання крові VIIa) | -“- | 5 мг (250 КМО) | 142 500 000 | 116 750 000 | -“- |
| Антиінгібіторний коагулянтний комплекс | ампули, флакони, шприци | 500 МО | | * | лікування пацієнтів з інгібіторною формою гемофілії типу В та гемофілії типу А з помірними кровотечами у |

| | | | | | |
|--|-----|---------|---------|--------|--|
| | | | | | режимі лікування “на вимогу” включено до переліку лікарських засобів, що закуповуються за договорами керованого доступу |
| Антиінгібіторний коагулянтний комплекс | -“- | 1000 МО | | * | -“- включено до переліку лікарських засобів, що закуповуються за договорами керованого доступу |
| Еміцизумаб | -“- | 30 мг | 2 220 | 1 830 | лікування пацієнтів з інгібіторною формою гемофілії типу А у режимі профілактики |
| Еміцизумаб | -“- | 60 мг | 109 620 | 89 880 | -“- |
| Еміцизумаб | -“- | 105 мг | 93 765 | 76 860 | -“- |
| Еміцизумаб | -“- | 150 мг | 28 650 | 23 550 | -“- |

»;

5. В розділі 21 позицію

«

| | | | | |
|--|--|---|-------|-------|
| Пластина гемостатична (колаген, фібріноген, тромбін) | пластина, матриця, вкрита оболонкою розміром 9,5 х 4,8 | тромбін з крові людини 2,0 МО/ см ² ліофілізований фібриноген людини 5,5 мг/ см ² | 5 757 | 4 238 |
|--|--|---|-------|-------|

»

замінити такою позицією:

«

| | | | | |
|--|--|---|-------|-------|
| Пластина гемостатична (колаген, фібріноген, тромбін) | пластина, матриця, вкрита оболонкою розміром 9,5 x 4,8 | тромбін з крові людини 2,0 МО/ см ² ліофілізований фібриноген людини 5,5 мг/ см ² | 5 757 | 2 000 |
|--|--|---|-------|-------|

»;

6. В розділі 22 позицію

«

| | | | |
|--------------------------------|------------------------------|----|----|
| Система лінійного прискорювача | штук/ наборів/ комплектів | 29 | 15 |
|--------------------------------|------------------------------|----|----|

»

замінити такою позицією:

«

| | | | |
|--------------------------------|------------------------------|----|----|
| Система лінійного прискорювача | штук/ наборів/ комплектів | 29 | 21 |
|--------------------------------|------------------------------|----|----|

».

**В.о. директора Фінансово-
економічного департаменту**

Геннадій ПЕРСЕСЯН