



**ПЕЧЕНІЗЬКА СЕЛИЩНА РАДА
ЧУГУЇВСЬКОГО РАЙОНУ ХАРКІВСЬКОЇ ОБЛАСТІ**

**ХІ СЕСІЯ VIII СКЛИКАННЯ
Р І Ш Е Н Н Я**

від 29 липня 2021 року

**Про затвердження Програми
надання фінансової підтримки
хворим на гепатоцеребральну
дистрофію (хвороба Коновалова
-Вільсона) Печенізької селищної ради
на 2022- 2024 роки**

На виконання Постанови Кабінету Міністрів України від 17 серпня 1998 року №1303 «Про впорядкування безоплатного та пільгового відпуску лікарських засобів за рецептами лікарів у разі амбулаторного лікування окремих груп населення та за певними категоріями захворювань» (із змінами), відповідно до Закону України «Про місцеве самоврядування в Україні», селищна рада

ВИРІШИЛА:

1. Затвердити Програму надання фінансової підтримки хворим на гепатоцеребральну дистрофію (хвороба Коновалова -Вільсона) Печенізької селищної ради на 2022-2024 роки (додається).
2. Фінансовому управлінню селищної ради передбачати кошти на реалізацію заходів Програми виходячи із наявних бюджетних можливостей на відповідний бюджетний період.
3. Контроль за виконанням рішення покласти на постійну комісію з питань бюджету, фінансів, соціально-економічного розвитку, інвестицій та міжнародного співробітництва (Резнікова Л.Ф.) та постійну комісію з питань освіти, охорони здоров'я, культури, спорту та соціального захисту населення (Хімяк В.Ф.).

**Печенізький селищний голова
ГУСАРОВ**

Олександр

ЗАТВЕРДЖЕНО
рішенням III сесії VIII скликання
Печенізької селищної ради
«29» липня 2021 року

ПРОГРАМА

**НАДАННЯ ФІНАНСОВОЇ ПІДТРИМКИ
ХВОРИМ НА ГЕПАТОЦЕРЕБРАЛЬНУ ДИСТРОФІЮ
(ХВОРОБА КОНОВАЛОВА-ВІЛЬСОНА)
ПЕЧЕНІЗЬКОЇ СЕЛИЩНОЇ РАДИ
НА 2022-2024 РОКИ**

**2021 рік
смт Печеніги**

I. Загальна частина

Хвороба Вільсона-Коновалова — захворювання, що передається у спадок. При цьому захворюванні в генах з'являється мутація, яка призводить до зменшення в крові спеціального білка церулоплазміну, який пов'язує мідь і переносить її по організму.

Це досить рідкісне генетичне захворювання проявиться тільки у випадку, якщо дитині дістанеться два «бракованих» гена, які несуть цю мутацію. Іншими словами, якщо і від матері і від батька дитина отримає ген з цією хворобою. Якщо ж один з батьків передасть «нормальний» ген, то хвороба не виникне.

Хвороба Вільсона-Коновалова має різноманітні прояви і викликає множинні порушення в роботі багатьох органів. Серед основних ускладнень можна назвати печінкову недостатність і цироз печінки, розлади нервової системи, хвороби нирок. Можуть вражатися також серце, суглоби, ендокринна система.

Якщо ж нічого не робити, то хвороба прогресуватиме і, врешті-решт, призведе до смертельного результату.

Чим раніше розпочато лікування, тим легше буде відкоригувати метаболізм міді в організмі і нормалізувати стан.

Станом на 1 січня 2021 року під диспансерним наглядом з приводу гепатоцеребральної дистрофії знаходиться одна хвора.

Програма розроблена на виконання Постанови КМУ від 17.08.1998 року №1303 «Про впорядкування безоплатного та пільгового відпуску лікарських засобів за рецептами лікарів у разі амбулаторного лікування окремих груп населення та за певними категоріями захворювань»

II. Мета Програми

Забезпечення хворих на гепатоцеребральну дистрофію необхідними медикаментами для якісного проведення амбулаторного лікування.

Поліпшення якості амбулаторного лікування, покращення якості диспансерного нагляду шляхом безкоштовного забезпечення медикаментами.

III. Основні напрямки реалізації Програми

1. Забезпечення хворих на гепатоцеребральну дистрофію безкоштовним лікуванням.
2. Удосконалення диспансерного нагляду за хворими.
3. Реабілітація хворих на гепатоцеребральну дистрофію.

IV. Очікувані результати виконання Програми

Передбачається, що виконання Програми сприятиме значному підвищенню ефективності та якості надання амбулаторної лікувально-профілактичної допомоги хворим на гепатоцеребральну дистрофію, а отже, покращенню якості їх життя та підвищенню ступеня соціальної реабілітації.

V. Фінансове забезпечення заходів програми

Забезпечення реалізації заходів Програми щодо придбання лікарських засобів здійснюється за рахунок коштів місцевого та районного бюджетів.

Станом на 1 січня 2021 року на диспансерному обліку знаходиться 1 хвора, що потребує проведення замісної терапії.

Потреба в коштах для лікування на 2022-2024 роки для хворої, яка знаходиться на диспансерному обліку орієнтовно становить 53 000,00 грн.

Секретар Печенізької селищної ради

Лілія Подольська

**Ресурсне забезпечення програми надання фінансової підтримки
хворим на гепатоцеребральну дистрофію
Печенізької селищної ради
2022-2024 роки.**

Обсяг коштів, які пропонується залучити на виконання програми	Етапи виконання програми			Усього витрат на використання програми
	2022 рік	2023 рік	2024 рік	
обсяг ресурсів, усього, у тому числі: місцевий бюджет	16000	18000	19000	53000
районні, міські (міст обласного підпорядкування) бюджети				
бюджети сіл, селищ, міст районного підпорядкування	16000	18000	19000	53000
кошти не бюджетних джерел				

Секретар Печенізької селищної ради

Лілія Подольська

ПАСПОРТ ПРОГРАМИ

1. Програма надання фінансової підтримки хворим на гепатоцеребральну дистрофію на 2022-2024 роки, схвалена рішенням III сесії VIII скликання Печенізької селищної ради від 29.07.2021 року.
2. Замовник розроблення Програми:
КНП «Центр первинної медико-санітарної допомоги Печенізької селищної ради».
3. Розробник Програми:
КНП «Центр первинної медико-санітарної допомоги Печенізької селищної ради».
4. Перелік співрозробників Програми:
Перший заступник Печенізького селищного голови

Ю. Мариненко

(підпис)
5. Керівник програми:
Жадан Олександр Миколайович – директор КНП «Центр первинної медико-санітарної допомоги Печенізької селищної ради».

О. Жадан

(підпис)
6. Термін реалізації Програми 2022-2024 роки.