



**ПЕЧЕНІЗЬКА СЕЛИЩНА РАДА  
ЧУГУЇВСЬКОГО РАЙОНУ ХАРКІВСЬКОЇ ОБЛАСТІ**

**ІІІ СЕСІЯ VІІІ СКЛИКАННЯ  
Р І Ш Е Н Н Я**

від 24 грудня 2020 року

**Про затвердження Програми  
надання фінансової підтримки  
хворим на гепатоцеребральну  
дистрофію (хвороба Коновалова  
-Вільсона) Печенізької селищної ради  
на 2021 рік**

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 2021 рік (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**

**Олександр ГУСАРОВ**

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
рішенням III сесії VIII скликання  
Печенізької селищної ради  
«24» грудня 2020 року

**ПРОГРАМА**

**НАДАННЯ ФІНАНСОВОЇ ПІДТРИМКИ  
ХВОРИМ НА ГЕПАТОЦЕРЕБРАЛЬНУ ДИСТРОФІЮ  
(ХВОРОБА КОНОВАЛОВА-ВІЛЬСОНА)  
ПЕЧЕНІЗЬКОЇ СЕЛИЩНОЇ РАДИ  
НА 2021 РІК**

**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 грудня 2020 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 грудня 2020 року на диспансерному обліку знаходиться 1 хвора, що потребує проведення замісної терапії.

Потреба в коштах для лікування на один рік для хворої, яка знаходиться на диспансерному обліку орієнтовно становить 15000,00 грн.

Секретар Печенізької селищної ради

Лілія Подольська

**Ресурсне забезпечення програми надання фінансової підтримки  
хворим на гепатоцеребральну дистрофію  
Печенізької селищної ради  
2021р.**

Обсяг коштів, які пропонується залучити на виконання програми	Етапи виконання програми	Усього витрат на використання програми
	I	
	2021 рік	
обсяг ресурсів, усього, у тому числі: місцевий бюджет	15000	15000
районні, міські (міст обласного підпорядкування) бюджети		
бюджети сіл, селищ, міст районного підпорядкування	15000	15000
кошти не бюджетних джерел		

Секретар Печенізької селищної ради

Лілія Подольська

## ПАСПОРТ ПРОГРАМИ

1. Програма надання фінансової підтримки хворим на гепатоцеребральну дистрофію на 2021 рік, схвалена рішенням III сесії VIII скликання Печенізької селищної ради від 24.12.2020 року.

2. Замовник розроблення Програми:

КНП «Центр первинної медико-санітарної допомоги Печенізького району».

3. Розробник Програми:

КНП «Центр первинної медико-санітарної допомоги Печенізького району»

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 Печенізького району».

О. Жадан

\_\_\_\_\_  
(підпис)

6. Термін реалізації Програми 2021 рік.