

**ДНІПРОПЕТРОВСЬКЕ КАЗЕННЕ
ЕКСПЕРИМЕНТАЛЬНЕ ПРОТЕЗНО-
ОРТОПЕДИЧНЕ ПІДПРИЄМСТВО
(ДКЕПОП)**



**DNIPROPETROVSK STATE
EXPERIMENTAL PROSTHETIC AND
ORTHOPEDIC ENTERPRISE
(DSEPOE)**

49061, м. Дніпро, пр-т. Богдана Хмельницького, 21
тел: дир.(056) 720-95-02, гол. інж. (056) 720-95-05,
e-mail: dkepop.secretary@gmail.com
IBAN: UA583054820000026006300544040, АТ «Ощадбанк»
м. Дніпро, код ЄДРПОУ 03187660,
ПНН 031876604622. № свід. 03993193

49061, Dnipro, Bogdan Khmelnytsky Avenue, 21
Tel: director (056) 720-95-02, technical director (056)720-95-05
e-mail: dkepop.secretary@gmail.com
IBAN: UA583054820000026006300544040
Dnipro, EDRPOU 03187660
INN 031876604622, VAT number 03993193

12.12.2023

№ 050/1293

№ _____ від _____

**Заступнику Голови
Рахункової палати**

Андрію МАЙСНЕРУ

*Надання інформації про
усунення зауважень*

В ході проведення аудиту, яке проводило Територіальне управління Рахункової палати по Дніпропетровській області на предмет ефективності використання коштів державного бюджету на забезпечення окремих категорій населення технічними та іншими засобами реабілітації у Дніпропетровському казенному протезно-ортопедичному підприємстві у 2021, 2022 та I півріччі 2023 роках, були виявлені недоліки, а саме:

- Аудитом встановлено наявність на підприємстві засобів вимірювальної техніки та апаратів для медичної реабілітації пацієнтів, що підлягали щорічній повірці, у 2022 та січні-травні 2023 року повірка не проводилась, чим не дотримано п. 5.5.2 СОУ.

У червні 2023 року підприємством був укладений договір з ДП «Дніпростандартметрологія» про надання метрологічних послуг. В результаті в червні-липні поточного року була проведена періодична повірка всіх засобів вимірювальної техніки та апаратів для медичної реабілітації пацієнтів підприємства. Тим самим зауваження було виконано в повному обсязі.

- Аналізом даних Реєстру встановлено, що всупереч вимог п.п.2 п.2 Розділу II «Засади ведення реєстру осіб» Порядку ведення Реєстру осіб, відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують, та медичних виробів для діагностики in vitro в обіг, форми повідомлень, переліку відомостей, які зберігаються в ньому, та режиму доступу до них, затвердженого Міністерством охорони здоров'я України від 10.02.2017 №122 (далі – Порядок ведення Реєстру) до Реєстру не внесена

інформація про марки, моделі, коди виробів, коди та назви виробів, відповідно до Національного класифікатора НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів», затвердженого наказом Міністерства економічного розвитку і торгівлі України від 05 лютого 2019 року № 159, коди виробів згідно ДСТУ EN ISO 9999:2021 Засоби допоміжні для осіб з обмеженням життєдіяльності.

На даний момент підприємство відповідно до вимог Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 року № 753, з вересня 2017 року внесено до Реєстру осіб відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів.

На даний час продовжується робота щодо приведення у відповідність назви протезно-ортопедичних виробів, які зареєстровані в Реєстрі осіб відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують та медичних виробів для діагностики *in vitro*.

Директор підприємства



Олексій ШТАНЬКО

Кириченко Тетяна
097-364-57-05