



Nemzeti Egészségbiztosítási Alapkezelő

Közbeszerzési és Beszerzési Főosztály
1139 Budapest, Váci út 73/A Postacím: 1565 Budapest
Telefon: (1) 298-25-09 Fax: (1) 298-24-63



Iktatószám: F082/7-15/2018.

Hiv. sz.: -
Tárgy: Kiegészítő tájékoztatás 2.
Melléklet: -

MINDEN AJÁNLATTEVŐ RÉSZÉRE

Tisztelt Ajánlattevők!

A „Tételes elszámolás alá eső pemtrexed hatóanyagot tartalmazó, természetben biztosítandó gyógyszer 2018-2019. finanszírozási évre történő beszerzése keretmegállapodás megkötésére irányuló gyorsított nyílt eljárás keretében” tárgyú közbeszerzési eljárásban az alábbi ajánlattevői kérdésre adjuk meg **2. kiegészítő tájékoztatásunkat.**

Kérdés 1.:

A 2018. január 10. napján érkezett Kiegészítő tájékoztatás 1. kérdésében és arra Ajánlatkérő adott válaszában az alábbi szerepel:

„Kérdés 1.:

A Közbeszerzési Dokumentumok IV. fejezetét képező keretmegállapodás-tervezet (a továbbiakban: Keretmegállapodás-tervezet) 8.4. pontjában az alábbi szerepel:

„Az alkalmazási előiratban meghatározott dozírozás feletti adagolás esetén felhasznált, valamint a kezelés során keletkező, beteg részére felhasználásra nem került mennyiség – un. eldobott mennyiség –Eladót terhelő tételként kerül elszámolásra.”

Kérjük Tisztelt Ajánlatkérőt, hogy a fenti bekezdés alábbi módosítását elfogadni szíveskedjen, tekintettel arra, hogy az alkalmazási előiratban szereplő bármely dozírozás szerinti kezelés/felhasználás az Ajánlatkérőt terheli, az alkalmazási előirattól való eltérés (amennyiben ez egyáltalán lehetséges) azonban nem a nyertes Ajánlattevő döntése, kompetenciája alapján történik, ezért annak következménye nem terhelheti a nyertes Ajánlattevőt:

*„Az alkalmazási előiratban meghatározott dozírozás feletti adagolás esetén felhasznált **mennyiség nem Eladót terhelő tételként kerül elszámolásra.***

~~–valamint a A~~ kezelés során keletkező, beteg részére felhasználásra nem került mennyiség – un. eldobott mennyiség –Eladót terhelő tételként kerül elszámolásra.”

„**Válasz 1.:** Ajánlatkérő/Vevő lehetősége és kötelessége csak az alkalmazási előiratban szereplő bármely dozírozás szerinti kezelés/felhasználás ellentételezésére terjed ki. Az egészségügyi szakellátás társadalombiztosítási finanszírozásának egyes kérdéseiről szóló 9/1993. (IV. 2.) NM rendelet 2/D. §-a értelmében amennyiben az 1/A. számú mellékletben foglalt tételes elszámolás alá eső hatóanyagot - ide nem értve a humán normál immunglobulinokat - tartalmazó gyógyszer kiadására a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 26. § (1) bekezdés c) pontja alapján kerül sor (egyedi méltányosság), a beteg a kezelésre az adott hatóanyag országos keretének terhére jogosult. Például adott esetben az egyedi méltányosság keretében sor kerülhet az emberi alkalmazásra kerülő gyógyszerekről és egyéb, a gyógyszerpiacot szabályozó törvények módosításáról szóló 2005. évi XCV. törvény rendelkezései szerinti indikáción túli rendelés keretében az alkalmazási előírástól eltérő mértékű adagolás alkalmazására, amelynek engedélyezésére Ajánlatkérőtől független hatóság jogosult, és így amelyben Ajánlatkérőnek nincs kompetenciája.

Fentiekre is tekintettel a javasolt módosítás átvezetését nem tartjuk indokoltnak.”

A kiegészítő tájékoztatásában foglaltakat alapul véve továbbra is kérjük Tisztelt Ajánlatkérőt, hogy a tárgyban bekezdés alábbiak szerinti kettéválasztását, illetve pontosítását elfogadni szíveskedjen:

A kezelés során keletkező, beteg részére felhasználásra nem került mennyiség – un. eldobott mennyiség – továbbra is Eladót terhelő tételként kerülne elszámolásra, azonban szíveskedjenek elfogadni, hogy az alkalmazási előiratban meghatározott **dozírozás feletti adagolás esetén felhasznált mennyiség nem Eladót terhelő tételként kerüljön elszámolásra**, mivel ahogy arra Tisztelt Ajánlatkérő a kiegészítő tájékoztatásában is kitér, az alkalmazási előirattól való esetleges (pl. egyedi méltányosság esetén) eltérés engedélyezésére Ajánlatkérőtől független hatóság jogosult, így **arra nem csupán Ajánlatkérőnek, hanem nyertes Ajánlattevőnek sincs kompetenciája**, ezért álláspontunk szerint annak következménye nem terhelheti a nyertes Ajánlattevőt.

A fentiek értelmében kérjük Tisztelt Ajánlatkérőt, hogy szíveskedjen elfogadni a tárgyban bekezdés alábbiak szerinti módosítását:

„Az alkalmazási előiratban meghatározott dozírozás feletti adagolás esetén felhasznált mennyiség nem Eladót terhelő tételként kerül elszámolásra.

~~–valamint a A~~ kezelés során keletkező, beteg részére felhasználásra nem került mennyiség – un. eldobott mennyiség –Eladót terhelő tételként kerül elszámolásra.”

Válasz 1.:

A 2018. január 10. napján a tárgybeli eljárásban megküldött Kiegészítő tájékoztatás 1. kérdésére adott válaszunkat továbbra is fenntartjuk.

Az ismételten javasolt módosítással kapcsolatosan továbbá megjegyezzük, hogy annak átvezetésére annak félreérthetősége, nem konkrétan történő megfogalmazása miatt sem látunk lehetőséget, hiszen a javaslat értelmében az alkalmazási előiratban meghatározott dozírozás feletti adagolás esetén felhasznált mennyiség nem Eladót terhelő tételként kerülne elszámolásra, amely esetén kérdéses, hogy ha nem Eladót terhelő tétel, akkor miként és kinek terhére kerülhetne az elszámolásra. A javaslattal nem kerül egyértelműen meghatározásra, hogy a dozírozás feletti mennyiség elszámolására kinek a terhére kerülne sor, csak az, hogy kit nem terhel, így annak esetleges átvezetése esetén annak alkalmazása, végrehajthatósága esetleges aggályokat vethetne fel.

Fentiekre is tekintettel a javasolt módosítás átvezetését továbbra sem tartjuk indokoltnak.

Budapest, 2018. január 11.

Beleznai Gábor
főosztályvezető