



08/2 број: 404-1-37/16-13
01.08.2016. године

ПРЕДМЕТ: Додатно појашњење конкурсне документације у вези јавне набавке цитостатика са Листе Б и Листе Д Листе лекова, број 404-1-110/16-33, сагласно члану 63. Закона о јавним набавкама („Сл.гласник РС“, број 124/12, 14/15 и 68/15)

Дана 28.07.2016. године, заинтересовано лице се обратило наручиоцу захтевом за додатним појашњењем у вези поступка јавне набавке цитостатика са Листе Б и Листе Д Листе лекова, број 404-1-110/16-33, у складу са чланом 63. Закона о јавним набавкама („Службени гласник РС“, бр.124/12, 14/15 и 68/15).

Питање:

Обраћамо Вам се још једном поводом одговора на питање упућено дана 21.07.2016. године (одговор 08/2 број: 404-1-37/16-10) од дана 25.07.2016. године, у вези додатног појашњења конкурсне документације број 404-1-110/16-33, за лек leuprorelin јачине 3,75 mg и лек leuprorelin јачине 11,25 mg.

Овом приликом достављамо Вам документ у прилогу који потврђује количине лека leuprorelin, фактурисане и испоручене од стране дистрибутера који је са РФЗО потписао оквирни споразум и закључио појединачне уговоре о јавној набавци са здравственим установама из плана мреже.

Наиме, мишљења смо да постоји оправдан разлог да обухваћене количине предметног лека које су потребне здравственим установама за период од 12 месеци, нису у потпуности сагледане. Извор података ИМС које смо претходно навели за лек leuprorelin, у потпуности одговара подацима фактурисаним од стране дистрибутера ка здравственим установама из плана мреже. С тим у вези, напомињемо да је у потрошњи 2015. године, забележена 791 јединица лека leuprorelin 3,75 mg и 435 јединица лека leuprorelin 11,25 mg. Подаци о фактурисању из велледрогерија обухватају искључиво здравствене установе из Плана мреже здравствених установа.

Лек leuprorelin се користи у терапији карцинома дојке, простате и ендометриозе. У терапији карцинома, пацијенти којима је у току 2015 и 2016 укључен лек leuprorelin, морају наставити терапију истим леком током наредног периода.

Такође, наглашавамо да се оваквом техничком документацијом односно неједнаком расподелом количина оквирног споразума лекова унутар исте АТЦ групе, недвосмислено фаворизују произвођачи лекова triptorelin и goserelin, исте АТЦ групе, у истим индикацијама.

На основу свега горе наведеног и приложеног, молимо вас да још једном сагледате све чињенице у циљу измене конкурсне документације. Иако је реч о оквирном споразуму, надамо се да ћете уважити наведене аргументе и узети у разматрање предлог за поновно утврђивање количина лека leuprorelin јачине 3,75 mg и јачине 11,25 mg, како бисмо избегли потенцијалну несташицу лека.

Одговор:

Комисија, као што је и навела у додатном појашњењу бр. 404-1-37/16-10 од 25.07.2016. године, је дефинисала количине лекова који су предмет јавне набавке цитостатика са Листе Б и Листе Д Листе лекова на основу података из електронске фактуре за период од 01.01.2015.-31.12.2015. године и података из Плана потреба здравствених установа за 2016. годину достављених од стране Института за јавно здравље Србије „Др Милан Јовановић Батут“.

Сходно наведеном, количине лекова који су предмет набавке одређене су на основу потрошње и на основу потреба здравствених установа.

Такође, приликом дефинисања количине лекова који су предмет набавке вршена је процена потреба од стране струке.



Републички фонд за здравствено осигурање

Напомињемо да здравствене установе приликом закључивања уговора на основу оквирних споразума, саме одлучују које лекове и у којој количини ће уговорати.

Сходно наведеном, не прихвата се предлог заинтересованог лица за измену конкурсне документације и комисија за предметну набавку остаје при утврђеној техничкој спецификацији.

КОМИСИЈА ЗА ЈАВНУ НАБАВКУ

57016.61/79