



**VALSTYBINĖS LIGONIŲ KASOS
PRIE SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS
CENTRALIZUOTAI APMOKAMŲ VAISTINIŲ PREPARATŲ IR
MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ
VIEŠŲJŲ PIRKIMŲ KOMISIJA**

PAŽYMA

**DĖL MONOKLONINIŲ ANTIKŪNŲ CENTRALIZUOTAI APMOKAMŲ VAISTINIŲ
PREPARATŲ IR MEDICINOS PAGALBOS PRIEMONIŲ SĄRAŠE NURODYTOMS
INDIKACIJOMS, *BEVACIZUMAB*, VIEŠOJO PIRKIMO**

2021 m. birželio Nr.

Valstybinės ligonių kasos prie Sveikatos apsaugos ministerijos Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių viešųjų pirkimų komisija (toliau – Komisija), 2021 m. gegužės 25 d. posėdyje nutarė (protokolas Nr. VP- 301) vykdyti atviro konkurso monokloninių antikūnų Centralizuotai apmokamų vaistinių preparatų ir medicinos pagalbos priemonių sąrašė nurodytoms indikacijoms, *Bevacizumab* pirkimą (toliau – Pirkimas) per centrinę viešųjų pirkimų informacinę sistemą (toliau – CVP IS).

Viešųjų pirkimų įstatymo (toliau – VPI) 82 str. 2 d. nustatyta, kad perkančiosios organizacijos privalo įsigyti prekių, paslaugų ir darbų iš centrinės perkančiosios organizacijos, jeigu Lietuvos Respublikoje veikiančios centrinės perkančiosios organizacijos per sukurtą dinaminę pirkimų sistemą ar sudarytą preliminarią sutartį siūlomos ir galimos įsigyti prekės, paslaugos ar darbai atitinka perkančiosios organizacijos poreikius ir perkančioji organizacija negali prekių, paslaugų ar darbų įsigyti efektyvesniu būdu racionaliai naudodama tam skirtas lėšas.

Komisija, vadovaudamasi minėta įstatymo nuostata, teikia pagrindimą dėl vaistinio preparato *Bevacizumab* pirkimo vykdymo nesinaudojant centrinės perkančiosios organizacijos (toliau CPO LT) paslaugomis.

Pažymėtina, kad VPI įtvirtinta taisyklė, jog perkančioji organizacija vykdydama viešąjį pirkimą privalo parengti pirkimo dokumentus, tame tarpe ir techninę specifikaciją taip, kad būtų užtikrinta konkurencija ir nediskriminuoti tiekėjų (VPI 37 str. 3 d.).

Inicijuojant pirkimą ir atlikus rinkos tyrimą nustatyta, kad šiuo metu Lietuvoje yra registruoti 10 skirtingų prekinių pavadinimų vaistinių preparatų *Bevacizumab*:

- Mvasi (gamintojas – Amgen Europe B.V.);
- Avastin (gamintojas - Roche Registration GmbH);
- Abevmy (gamintojas - Mylan IRE Healthcare Limited);
- Alymsys (gamintojas - Mabxience Research SL);
- Aybintio (gamintojas - Samsung Bioepis NL B.V.);
- Equidacent (gamintojas - Centus Biotherapeutics Europe Limited);
- Lextemy (gamintojas - Mylan IRE Healthcare Limited);
- Onbevzi (gamintojas - Samsung Bioepis NL B.V.);

- Oyavas (gamintojas - STADA Arzneimittel AG);
- Zirabev (gamintojas - Pfizer Europe MA EEIG).

Viešosios įstaigos CPO LT elektroniniame kataloge yra siūloma tik dviejų prekių pavadinimų vaistinis preparatas Bevacizumab (Avastin ir Mvasi). Atsižvelgiant į nurodytą ir siekiant užtikrinti efektyvesnę bei racionalų lėšų panaudojimą, būtina maksimaliai užtikrinti gamintojų konkurenciją (VPĮ 17 str. 3 d.) Pirkimą vykdant atviro konkurso būdu per CVP ĮS.

Taip pat paminėtina, kad Ekonomikos ir inovacijų ministro 2019 m. gruodžio 16 d. įsakymu Nr. 4-724 „Dėl viešosios įstaigos CPO LT teikiamų paslaugų kainų ir tarifų nustatymo“ tiekėjams yra nustatytas viešosios įstaigos CPO LT elektroninio katalogo moduluose sudarytos pagrindinės sutarties sudarymo mokestis, kurio dydis yra 0,6 procento nuo pagrindinės sutarties vertės.

Pažymėtina, kad VPĮ ir įstatymo įgyvendinamieji teisės aktai nustato viešųjų pirkimų prekių, paslaugų ir darbų sudedamąsias dalis, kurios privalo būti įskaičiuotos į tiekėjo siūlomą prekės ar paslaugos kainą. VPĮ 35 str. 2 d. 17 p. reglamentuota, kad pirkimo dokumentuose turi būti nurodoma „informacija, kaip turi būti apskaičiuota ir išreikšta pasiūlymuose nurodoma kaina ar sąnaudos. Į kainą ar sąnaudas turi būti įskaityti visi mokesčiai“. Atsižvelgiant į nurodytą, VšĮ CPO LT 2019 m. birželio 19 d. raštu Nr. 1S-486 „Dėl Preliminariosios sutarties sąlygų keitimo“, inicijavo į CPO LT „Vaistų“ katalogą įrašytų vaistinių preparatų tiekėjų sudarytų preliminarių sutarčių sąlygų keitimą, padidinant vaistų kainą 0,6 proc. (sutarties sudarymo mokesčio dydžiu). Šiuo metu perkamo vaistinio preparato *Bevacizumab*, kataloge nurodyta mažiausia 1 mg. kaina – 1,94 EUR (be PVM). Apskaičiavus pagal CPO LT kataloge nurodomą tiekėjų siūlomą mažiausią vaistinio preparato *Bevacizumab*, kainą, šio pirkimo, vykdant per CPO LT, sutarties sudarymo mokestis įsigyjant Pirkimo minimalų vaistinio preparato kiekį būtų apie **65.467,00** Eur, kas minėta suma padidintų perkamo vaistinio preparato *Bevacizumab* kainą.

Atsižvelgiant į nurodytą patvirtiname, kad Pirkimą vykdant per CVP IS, būtų maksimaliai užtikrinta konkurencija ir perkamų vaistinių preparatų *Bevacizumab* kaina būtų mažesnė (atsižvelgiant į CPO LT sutarties sudarymo mokesčio sumą, kuri nebūtų įskaitoma į vaistų kainą) ir tuo pasiekiamas viešųjų pirkimų tikslas efektyvesniu būdu įsigyjant vaistus, racionaliai panaudoti Privalomojo sveikatos draudimo fondo (toliau – PSDF) biudžeto lėšas.

Komisija, atsižvelgusi aukščiau nurodytas aplinkybes bei siekdama įsigyti vaistinį preparatą *Bevacizumab* užtikrinant konkurenciją ir efektyvesniu būdu už mažesnę kainą, nutarė vaistinių preparatų *Bevacizumab* pirkimą vykdyti per CVP IS.

PRIDEDAMA. 2021 m. gegužės 25 d. Komisijos posėdžio protokolo Nr. VP- 301 „Išrašas“.

Komisijos pirmininkė

Eglė Valiulytė