**TURU-UURING**

Turu-uuringu viime läbi kõigi potentsiaalsete pakkujatega sh müügiloahoidjatega. Käesoleva projekti tutvustav dokument koos turu-uuringu küsimustikuga on kättesaadav Riigihangete Registrist ja EHK kodulehelt kõigile huvitatud osapooltele. EHK edastab täiendavalt info turu-uuringu toimumise osas otse kõigile vastavatele Eestis registreeritud ravimite müügiloahoidjatele. Turu-uuringu käigus edastatud vastused loetakse konfidentsiaalseks ja on **kättesaadavad vaid EHK haiglaravimite hankimise eest vastutatavatele isikutele (kontaktid küsimustiku lõpus).** Vastuste põhjal koostab EHK hanke alusdokumendi kavandi ja teeb seejärel ettepanekud hanke strateegia ja tingimuste osas haiglatele. EHK tagab turu-uuringu tegemisel ja selle käigus saadud nõuannete kasutamisel mittediskrimineerimise ja läbipaistvuse põhimõtete järgimise. **Konkreetsetele turu-uuringus osalejatele või vastustele riigihanke alusdokumendi välja töötamisel ei viidata.**

**KÜSIMUSTIK**

1. Milline on teie hinnang planeeritud kordus ühishankemenetlusele sh ajakavale? Milliseid peamisi riske näete ühishankes ja mis võiksid olla võimalikud riskide maandamise meetmed?
2. Esimene ühishange nimetatud ravimitele viidi EHK juhtimisel läbi 2020. aastal. Kas ja milline on kogemus esimesest ühishankest? Kui olete müünud ravimit kehtivate lepingute raames, kas on olnud probleeme/ takistusi ravimite müügil? Mida võiks planeeritud ühishankes teisiti teha võrreldes 2020. aasta hankemenetlusega?

VASTUS:

1. Millised hanke või hankelepingu tingimused on teie hinnangul kõige olulisemad, et esitada konkurentsivõimeline pakkumus? Tähelepanekuid/ muudatusettepanekuid täna kehtivate haiglaravimite lepingute osas?

VASTUS:

1. Ühishanke üheks võimalikuks strateegiaks hanke osas „Trastuzumab infusioonilahuse kontsentraadi pulber 150mg biosimilar või biooriginaal“, on võimalus pakkuda kas 100% mahust 150mg viaali või kombineerida pakutav maht kahest eri suurusega viaalist- 420mg ja 150mg. Seejuures ligikaudu 30-40% mahust kataks 420mg viaal/ 60-70% 150mg viaal ja mõlemad viaali suurused peavad olema samalt müügiloahoidjalt. Sellega on tagatud, et pakkuda saab ka ravimit, millel on registreeritud üksnes 150mg viaal, kuid annaks lisavõimaluse neile müügiloahoidjatele, kellel on registreeritud mõlemad viaali suurused.

Ravimi hindamine toimuks ühe grammi hinna alusel, mis teeb pakkumused võrreldavaks.

Milliseid võimalusi/ ohtusid näete kirjeldatud strateegias?

VASTUS:

1. Juhul, kui esindate Eestis registreeritud ravimi müügiloahoidjat, kes varem ei ole vastavates haiglaravimite ühishankes osalenud või kes vastavaid hangitavaid ravimeid ei ole Eestisse üldse sisse vedanud, siis millistel põhjustel? Millised muudatused riigihangete korralduses/ lepingute tingimustes aitaksid kaasa käesolevas ühishankes pakkumuse esitamiseks?

VASTUS:

1. Millist infot vajate täiendavalt (enne riigihanke välja kuulutamist), et edukalt riigihankel osaleda?

NB! Juhul, kui vastavat infot on võimalik väljastada, avaldab EHK omapoolse vastuse riigihangete registris.

VASTUS:

Küsimustik koos vastustega palume edastada riigihanke vastutavale isikule Eveli Bauerile e-mailile: [eveli.bauer@haigekassa.ee](mailto:eveli.bauer@haigekassa.ee)

Eveli Bauer

Peaspetsialist (riigihanke vastutav isik)

Ravimite ja meditsiiniseadmete osakond

Eesti Haigekassa

Koopia riigihangete assistendile Katriin Laursonile: [katriin.laurson@haigekassa.ee](mailto:katriin.laurson@haigekassa.ee)