

W tym kontekście, Wykonawca zwraca również uwagę na występowanie powyższej praktyki dla leku Trastuzumab. Tytułem przykładu warto wskazać postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego, w których zakup produktów leczniczych został dokonany zgodnie z faktycznym zapotrzebowaniem szpitala, oraz w zgodzie ze wskazaniami aktualnej wiedzy medycznej:

- przetarg nieograniczony pn. „Dostawa Produktów Leczniczych” prowadzony przez Zachodniopomorskie Centrum Onkologii w Szczecinie, nr referencyjny: PN-16/19, w którym zakup Trastuzumabu został dokonany w ramach pakietu nr 8, „w celu kontynuacji leczenia pacjentów zakwalifikowanych do programu terapeutycznego leczenia nowotworów piersi i żołądka, którzy rozpoczęli terapię w wyżej opisanych programach lekiem biopodobnym Kanjinti „3,

Należy mieć na względzie, iż dawki 150 mg i 420 mg pochodzące od tego samego producenta optymalizują koszty podania leku w odpowiedniej dla pacjenta dawce (w przypadku leczenia lekiem trastuzumab według CHPL dawkowanie jest dostosowane do wagi pacjenta i wynosi 8 lub 6 mg/kg masy ciała) wobec powyższego zachodzi konieczność indywidualnego dostosowania dawki. Dostępność dwóch dawek redukuje powstawanie strat związanych z utylizacją niewykorzystanej części leku w fiolce. Z uwagi na fakt, że w jednym wlewie nie można łączyć substancji czynnej pochodzącej od różnych producentów, ponieważ niemożliwe jest określenie stabilności i czasu przydatności do użycia takiej mieszaniny, obie dawki leku muszą pochodzić od tego samego producenta.

W związku z powyższym, Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z następującymi pytaniami:

Czy zamawiający w pakiecie nr 92 wymaga leku Kanjinti - proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji i.v. – w celu kontynuacji leczenia pacjentów zakwalifikowanych do programu terapeutycznego leczenia nowotworów piersi i żołądka, którzy rozpoczęli terapię w wyżej opisanych programach lekiem biopodobnym Kanjinti. Zgodnie ze stanowiskiem Polskiego Towarzystwa Onkologii Klinicznej, brak możliwości automatycznej zamiany odpowiadających sobie leków biologicznych jest uwarunkowany przede wszystkim aspektami bezpieczeństwa oraz koniecznością dokładnego monitorowania i raportowania działań niepożądanych, co stanowi jedną z podstawowych zasad prowadzenia leczenia systemowego w erze leków biopodobnych.

Odpowiedź:

Zamawiający pragnie zapewnić pacjentom możliwość terapii lekiem, którym pacjent rozpoczął terapię, stąd potrzeba zamówienia leku Kanjinti.

ORDYNATOR
Oddziału Onkologicznego i Hematologii
Bielskiego Centrum Onkologii - Szpitala Młodzieżowego
ul. Jana Pawła II 10, Bielsko-Biala
lek. Danuta Wójcicka
specjalista onkologii klinicznej