



החשב הכללי - ועדת הפטור

מספר פרוטוקול 1527

פרטים כלליים

המשרד הפונה משרד הבריאות	התקבל בוועדת הפטור 23.02.2022	תאריך דיון 22.02.2022
-----------------------------	----------------------------------	--------------------------

פרטי ההתקשרות המבוקשת

נושא ההתקשרות רכישת התרופה REMDESIVIR	מטרת הפניה אישור התקשרות	תקנת חוק 3(13)(א)	מועד החלטת ועדת מכרזים הפונה 17.02.2022	מספר פנייה 8000707294
--	-----------------------------	----------------------	---	--------------------------

חברי ועדה נוכחים

עמוס שקדי עמיהוד שמלצר עפר פלג	תפקיד סגן בכיר לחשב הכללי יועץ משפטי סגן בכיר לחשב הכללי
--------------------------------------	---

תפקיד בוועדה יו"ר ועדה יועץ/ת משפטי/ת חבר/ת ועדה

החלטת הוועדה

הוועדה מחליטה על: אישור ההתקשרות לפי תקנה 3(13)(א) לתקנות חובת המכרזים

תקופת התקשרות ראשונה הערות: ספקים

שם ספק גילייד סיאנסז ישראל בע"מ	ח.פ. 515206308	סטטוס ספק	סוג ספק
------------------------------------	-------------------	-----------	---------

פרטי תקופה

תאריך תחילה	תאריך תחילה מאושר	תאריך סיום מבוקש	תאריך סיום מאושר	אומדן	סכום מאושר	מטבע
17.02.2022	22.02.2022	30.06.2022	30.06.2022	3,900,000	3,900,000	דולר אמריקאי

דיון ונימוקים

1. משרד הבריאות (להלן **המשרד**) מבקש להתקשר עם חברת גילייד (להלן - **החברה**), עבור רכישת התרופה REMDESIVIR (להלן - **התרופה**).

2. היסטוריית ההתקשרות:

2.1. ועדת הפטור המרכזית מיום 9.7.2020 אישרה את ההתקשרות עם החברה עבור התקופה שמיום 9.7.20 ועד ליום 7.11.20, בהיקף של עד \$5,460,000, בהתאם לזמינות ובכפוף למימוש האופציה שניתנה במסגרת סכום זה, על פי תקנה 3(13)(א) בתח"מ. האופציה שניתנה מומשה במלואה.

2.2. ועדת הפטור המרכזית מיום 2.8.2020 אישרה את ההתקשרות עם החברה בהתאם לזמינות התרופה לתקופה שמיום 2.8.20 ועד ליום 7.11.20, בהיקף של עד 50,866,043 ש"ח בהתאם לזמינות, על פי תקנה 3(13)(א) בתח"מ.

2.3. ועדת הפטור המרכזית מיום 06.10.2020 אישרה את ההתקשרות עם החברה לתקופה שמיום 06.10.2020 ועד ליום 31.12.2020 מכוח תקנה 3(13)(א) בתח"מ באופן הבא:

2.3.1. אישור ההתקשרות עם החברה בהיקף של 72,665,775 ש"ח כולל מע"מ.

2.3.2. אופציה בהיקף של 30,550,000 ש"ח כולל מע"מ

3. המשרד מדווח כי התרופה הינה התרופה היחידה הרשומה בישראל לטיפול בחולי קורונה, עבור חולים בינוניים וקשים הזקוקים לתמיכה נשימתית. בעבר, הטיפול ניתן ב- IV (עירוי) במשך 5 ימים על פי משטר טיפול של 6 אמפולות לחולה.
4. בהמשך לפרוטוקול הטיפול המוזכר בסעיף הקודם, לפני כחודש וחצי פורסם מחקר לגבי יעילות הטיפול בחולי קורונה קלים עד בינוניים בעלי גורם סיכון אחד לפחות להידרדרות לאשפוז או תמותה. הטיפול במצב זה ניתן ב-IV במשך 3 ימים על פי משטר טיפול של 4 אמפולות לחולה והראה הצלחה במניעת אשפוז של 87%.
5. במהלך דיון טלפוני, מסרה גב' הדס רותם ממשרד הבריאות שהתרופה נותנת מענה לאוכלוסיות שאינן יכולות לקבל את התרופה של חברת פיזר, וכן ניתן לטפל באמצעות התרופה בנשים בהריון.
6. התרופה נרכשה עד כה בהיקף של כ 55,000 יח', כאשר בכל גל היקף השימוש עמד על כ-20,000 יח'.
7. בשלב זה נותרו במלאי 8,000 יח' בלבד, כאשר במהלך חודש ינואר לבדו נעשה שימוש ב-11,000 יח'.
8. כעת, מעוניין המשרד לרכוש 10,000 יחידות.
9. לאור ההתוויה החדשה ביחס לחולי קורונה קלים עד בינוניים, והעליה בהיקף התחלואה, קיימת עליה משמעותית בצריכה והביקוש לתכשיר ונדרש עיתוד מלאי.
10. מר תומר פרץ, רפרנט בריאות ממליץ לאשר את ההתקשרות.

מאשרים

פרטי אישור	שם פרטי ושם משפחה	תפקיד	תפקיד בוועדה	הערות
אישור	עפר פלג		חבר/ת וועדה	
אישור	עמוס שקדי		יו"ר ועדה	
אישור	עמיהוד שמלצר	יועץ משפטי	יועץ/ת משפטי/ת	