

Vacciner enligt det nationella barnvaccinationsprogrammet 2013 - A

Vägledning för avrop

SKL Kommentus Inköpscentral AB (SKI) har upphandlat ett ramavtal som omfattar följande vacciner:

- Konjugerat pneumokockvaccin
- Vaccin mot mässling, påssjuka och röda hund
- Vaccin mot difteri, stelkramp, kikhosta, polio, Haemophilus influenzae typ b och hepatit B
- Vaccin mot hepatit B för barn och vuxna

Ramavtal har tecknats med en leverantör avseende samtliga vacciner; GlaxoSmithKline AB.

Syftet med upphandlingen är att tillgodose de upphandlande myndigheternas behov av ovan förtecknade vacciner.

Innehållet i detta dokument syftar till att klargöra hur avrop på ramavtalet går till för att underlätta för avropsberättigade myndigheter (UM) och leverantören.

Avropsprocess

Processen för avrop ser ut som följer:

1. Upphandlingsansvarig person på UM loggar in på SKI:s hemsida för att anmäla att avrop ska påbörjas: http://www.skllkommentus.se/inkopscentral/supportsidor_1/login_1
2. GSK kontakter respektive UM för att klargöra när UM:s nuvarande avtal avseende aktuella vacciner löper ut och UM därmed kommer att börja avropa på SKI:s ramavtal. Information om respektive enhet (t.ex. BVC och skola) avseende bl.a. organisationsnummer, ansvarig läkare, kontaktperson och leveransadress och lämnas till GSK. Om beställningsrutinen avviker från vad som anges i bilaga *Beställning GSK Vaccin* ska UM och GSK komma överens om vilken rutin som ska gälla (t.ex. beställning via en entreprenör för läkemedelsförsörjning).
3. UM erhåller ett kundnummer från GSK för varje enhet som ska avropa.
4. Ramavtalet träder i kraft den 3 juni 2014 och gäller t.o.m. 2016-06-02. Därefter kan ramavtalet förlängas med maximalt 24 månader.
5. UM beställer aktuella vacciner enligt överenskommen beställningsrutin. Vid beställning ska "SKI 5817" anges som referens till ramavtalet. Om beställning ska ske direkt till GSK används följande kontaktuppgifter:
 - a. E-post: vacciner@gsk.se

- b. Telefon: 020-714 714
- c. Fax: 020-714 715

GSK Vaccin har öppet vardagar 8.00-16.00. Vid beställning ska följande uppgifter lämnas:

- a. Kundnummer
- b. Ansvarig beställare inklusive kontaktuppgifter
- c. Leveransadress
- d. Fakturadress
- e. Önskad leveransdag

Leveransvillkor

Leveranser sker enligt Incoterms 2010 DDP inkl. emballage avlastat på plats till angivna leveransadresser.

Leveranstiden startar samma dag som leverantören/distributören mottagit UM:s beställning. För beställningar lagda innan kl. 12:00 (vardagar) ska leverans till anvisad leveransplats ske inom 72 timmar eller inom annan överenskommen tid (se bilaga *Beställning GSK Vaccin*). Om beställningen inkommer efter kl. 12:00 på en vardag räknas leveranstiden fr.o.m. nästkommande vardag.

Distributör

GSK använder Oriola AB som underleverantör för lagerhållning och distribution av vaccinerna. Leverans sker via Postens Företagspaket.

Priser

J07AL52, Synflorix Förpackningar:	263 kronor (en dos i förfylld spruta) 1 x 0,5 ml – 142674 10 x 0,5 ml – 142685
J07BD52, Priorix Förpackningar:	575 kronor (10 doser, förfyllda sprutor) 10 x (I+II) – 405597
J07CA09, Infanrix hexa Förpackningar:	[pris erhålls av GSK, pga. hemligt pris] (en dos i förfylld spruta) 1 x (I+II) – 010861 10 x (I+II) – 019930
J07BC01, Engerix-B barn Förpackningar:	85 kronor (en dos i förfylld spruta) 1 x 0,5 ml – 004502 10 x 0,5 ml – 020351
J07BC01, Engerix-B Förpackningar:	95 kronor (en dos i förfylld spruta) 1 x 1 ml – 004613 10 x 1 ml – 009962

Priset för förpackningar med tio doser är 10 x pris/dos enligt prislistan ovan.

Fakturering får göras efter fullgjord leverans. Betalning sker 30 dagar netto plus fri leveransmånad från fakturans ankomstdatum och godkänd leverans.

Prisjustering för ramavtalet kan göras efter första avtalsåret och därefter löpande en gång om året.

Reklamation

Mottagande enhet har rätt att reklamera felaktiga vacciner när sådana påträffas under förutsättning att vaccinerna har förvarats och hanterats enligt Leverantörens anvisningar och bestämmelser. Det åligger UM att reklamera felet inom två (2) arbetsdagar från det att felet uppdagats. Leverantören ska omgående efter meddelandet från UM rätta felaktig leverans, genom ny leverans eller delleverans, varvid Leverantören svarar för alla kostnader till följd av den felaktiga leveransen.

Produktinformation

Produktinformation till berörd sjukvårdspersonal och i förekommande fall patienter ska finnas i form av SPC. I Leverantörens åtagande ska ingå att tillhandahålla medicinsk- och farmaceutisk information om de avtalade varorna och dess användning, efter anmodan från läkemedelsdistributör, behandlande läkare, verksamhetschef eller motsvarande. Informationen ska vara på svenska.

Leverantören ska på anmodan och utan extra kostnad kunna tillhandahålla information för slutanvändaren (patienten) som ska vara på svenska och vara lättbegriplig.

Övriga villkor

UM förbehåller sig rätten att vid sidan av avtalet under begränsad tid prova nya och alternativa varor med motsvarande funktion från annan leverantör. UM har även rätt att använda andra varor än de som upphandlas vid exempelvis forskning och kliniska prövningar. Likaså förbehåller sig UM rätten till kompletteringsköp av annan icke ramavtalsleverantör när särskild anpassning krävs beroende på den medicinska professionens bedömning av den enskilde patientens behov.