

10288

Broj :01/I-03-3-1513-1/23  
Sarajevo , 06.04.2023.godine

**Bosna i Hercegovina**  
**Federacija Bosne i Hercegovine**  
**SKUPŠTINA KANTONA SARAJEVO**  
**(n/r PREDSDJEDAVJUĆI SKUPŠTINE**  
**KANTONA SARAJEVO Elvedin Okerić)** ✓

**Reisa Džemaludina Čauševića br. 1**  
**71 000 Sarajevo**

- 7 - 04 - 2023

01 04 7728-23-41

**PREDMET:** *Odgovor na poslaničko/zastupničko pitanja koja je postavila zastupnica Danijela Kristić, dostavlja se*

**Veza:** *Vaš Akt broj:01/04-7728-23/23 od 27.03.2023.godine*

Poštovani,

U vezi Vašeg Akta broj i datum gornji (zaprimljenog dana 30.03.2023.godine) odnosno zastupničkog pitanja koje je, ovom Zavodu i JAVNOJ USTANOVI DOMU ZDRAVLJA KANTONA SARAJEVO, zastupnica Danijela Kristić postavila, dana 24.03.2023.godine, na „Petoj radnoj sjednici Skupštine Kantona Sarajevo“ , a koji se tiče nabavke odnosno isporuke aparata sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu, u prilogu ovog akta se dostavlja *Odgovor na navedeno pitanje.*

S poštovanjem,

Priloga(1)

Dostaviti: 1.Naslovu

2. J.U. DOM ZDRAVLJA  
KANTONA SARAJEVO  
Vrazova br.11  
71000 Sarajevo C.O.

3.Federalno ministarstvo zdravstva C.O.

4.a/a

Izv. prof. dr. sc. *Wanda Marčević, dr.med.*





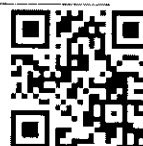
Broj :01/I-03-3-1513-1/23  
Sarajevo , 06.04.2023.godine

**ODGOVOR**

**NA ZASTUPNIČKO PITANJE DANIJELE KRISTIĆ,  
ZASTUPNIKA SKUPŠTINE KANTONA SARAJEVO**

*Sarajevo, aprila 2023. godine*

Adresa: Trg Heroja 14, Sarajevo	UNION BANKA Sarajevo	Depozitni račun, KM:	102 05 000 000 64018
Telefon: +387 33 728 700		Glavni transakcijski račun, KM:	102 05 000 000 70808
Fax: +387 33 655 856		Transakcijski račun, KM:	102 05 000 000 88753
E-mail: zavod@zozfbih.ba		Transakcijski račun, KM:	102 05 000 000 26964
Web: www.zzofbih.ba		Transakcijski račun, EUR:	102 05 000 000 70808
JIB: 4200642000008		IBAN CODE:	BA39 102 05 000 000 70808



U vezi Vašeg Akta broj i datum gornji (zaprimljenog dana 30.03.2023.godine) odnosno zastupničkog pitanja koje je, ovom Zavodu i JAVNOJ USTANOVI DOMU ZDRAVLJA KANTONA SARAJEVO, zastupnica Danijela Kristić postavila, dana 24.03.2023.gosine, na „Petoj radnoj sjednici Skupštine Kantona Sarajevo“, a koji se tiče nabavke odnosno isporuke aparata sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu, u prilogu ovog akta se dostavlja Odgovor na navedeno pitanje.

Zastupnica Danijela Kristić postavila, dana 24.03.2023.gosine, na „Petoj radnoj sjednici Skupštine Kantona Sarajevo“, postavila je pitanje koja se tiču nabavke odnosno isporuke aparata sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu za djecu, a koje, glasi:

„Molim vas da mi dostavite informaciju o broju žalbi koje ste zaprimili od korisnika vezano za realizovani tender u 2022.godini za test za trakice za mjerenje šećera koji je realizovan preko ZZOR FBiH.“

Na dostavljeno pitanje Danijela Kristić postavljeno, dana 24.03.2023.gosine, na „Petoj radnoj sjednici Skupštine Kantona Sarajevo“ daje se sljedeći:

## **ODGOVOR**

### **I**

Prije svega, a u vezi nadležnosti ovog Zavoda, vezano za nabavke lijekova i medicinskih sredstava koji se finansiraju sredstvima federalnog fonda solidarnosti te i aparata sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu daju se slijedeće informacije.

Naime Zavod zdravstvenog osiguranja i reosiguranja Federacije BiH u okviru svojih nadležnosti, saglasno odredbama Odluke o utvrđivanju osnovnog paketa zdravstvenih prava („Službene novine Federacije BiH“, broj: 21/09), te odredbama Odluke o utvrđivanju prioriternih vertikalnih programa zdravstvene zaštite od interesa za Federaciju Bosne i Hercegovine i prioriternih najsloženijih oblika zdravstvene zaštite iz određenih specijalističkih djelatnosti koji će se pružati osiguranim licima na teritoriji Federacije Bosne i Hercegovine („Službene novine Federacije BiH“, br. 08/05, 11/07, 44/07, 97a/07, 33/08 i 52/08 – u daljem tekstu- Odluka o prioritetima) iz sredstava federalnog fonda solidarnosti, finansira prioritetne vertikalne programe zdravstvene zaštite od interesa za Federaciju Bosne i Hercegovine i prioritetne najsloženije oblike zdravstvene zaštite iz određenih specijalističkih djelatnosti koji će se pružati osiguranim licima na teritoriji Federacije Bosne i Hercegovine.

Dalje se napominje da saglasno tački tački LX stav 2. pod 1. d. Odluke o utvrđivanju osnovnog paketa zdravstvenih prava („Službene novine Federacije BiH“, broj: 21/09), osnovnim paketom zdravstvenih prava obezbjeđuje provođenje preventivnih programa i programa unapređenja zdravlja kod djece i drugih zdravstvenih usluga pa i nabavka traka i aparata za kontrolu dijabetesa, a koji se finansiraju sredstvima Federalnog fonda solidarnosti.

Takođe saglasno tački II pod f) i tački III stav 1.pod f) Odluke o prioritetima sredstvima federalnog fonda solidarnosti finansiraju se između ostalog i programi unapređenja zdravlja kod djece te i nabavka traka i aparata za kontrolu dijabetesa.

Dakle u okviru tog programa, koji se finansira sredstvima Federalnog fonda solidarnosti ovaj Zavod vrši nabavku aparata za kontrolu dijabetesa u krvi (mjerenje šećera u krvi) te traka/trakica za kontrolu dijabetesa u krvi (određivanje šećera u krvi) i to za osigurane osobe do 18 godina života (za djecu do 15 godina života, kao i starije maloljetnike do 18 godina života), kod kojih je utvrđen dijabetes.

Na osnovu tačke XIII stav 3. Odluke o osnovnom paketu koju je donio Parlament Federacije BiH, postupak ugovaranja zdravstvenih usluga pa i naprijed navedenih traka i aparata za kontrolu dijabetesa, provodi se kroz postupak javnih nabavki saglasno odredbama Zakona o javnim nabavkama ("Službeni glasnik BiH", br. 39/14 i 59/22) pri čemu je u provođenju postupaka javnih nabavki koja se finansiraju iz sredstava federalnog fonda solidarnosti pa i javne nabavke nabavka traka i aparata za kontrolu dijabetesa Federalni zavod, ugovorni organ.

## II

U vezi potvrde/rješenja Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine kojim je odobren upis navedenih medicinskih sredstava u registar medicinskih sredstava koji vodi Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine i koja se traži u tenderskim dokumentacijama, napominje se slijedeće. Navedenom potvrdom se utvrđuje da li medicinsko sredstvo ispunjava zahtjeve Zakona o opštoj sigurnosti proizvoda, Zakona o tehničkim uslovima za proizvode i ocjenjivanju usklađenosti, Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima kao i propisima donesenim na osnovu navedenih zakona. Osim navedenog treba naglasiti da iz odredbi Pravilnika o medicinskim sredstvima (član 68.), jasno proizilazi da za dobijanje potvrde/rješenja o upisu u registar medicinskih sredstava kod Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine, podnositelj zahtjeva mora Agenciji za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine, dostaviti svu dokumentaciju iz člana 68. Pravilnika, odnosno iz navedenih odredbi Pravilnika jasno se vidi da medicinsko sredstvo prilikom registracije mora zadovoljavati standarde EU tj. da mora biti usklađeno sa direktivama i propisima EU, odnosno isto se mora nalaziti u prometu u zemlji proizvođača ili u jednoj od zemalja EU. Predmetna medicinska sredstva su, kako smo ranije naveli registrovana medicinska sredstva, što znači da su ista zadovoljila uslove registracije u skladu sa članom 68. Pravilnika o medicinskim sredstvima, a kvalitet i sigurnost predmetnih medicinskih sredstava, u ovom slučaju aparata sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu, utvrđuje isključivo Agencija za lijekove i medicinska sredstva BiH, u procesu registracije, te je jasno da dobijanje statusa registrovanog predmetnog medicinskog sredstva u isto vrijeme podrazumjeva ispunjavanje standarda EU u pogledu sigurnosti i kvaliteta.

U vezi sa odgovarajućim definisanjem predmeta nabavke u tenderskim dokumentacijama, napominjemo da se ovaj Zavod svojim Aktom broj:01/I-03-3-2612-11/20 od 24.09.2020.godine obratio Federalnom ministarstvu zdravstva, kao nadležnom za postupanje, saglasno članu 20. Zakona o organizaciji uprave u Federaciji BiH („Službene novine Federacije BiH”, broj 35/05), po kojem su organi uprave, pa i Federalno ministarstvo zdravstva, „ dužni da u poslovima iz svoje nadležnosti, pripremaju zakone i druge propise kada o tome odluči organ zakonodavne ili izvršne vlasti, odnosno kada samostalno ocijene da je potrebno donijeti zakon ili drugi propis ili treba izvršiti izmjene i dopune zakona ili drugog propisa iz oblasti za koju su nadležni..” Navedena Inicijativa se odnosila na prijedlog ovog Zavoda da se pristupi donošenju materijalnog propisa vezanog za nabavku traka i aparata za kontrolu dijabetesa koji se finansiraju sredstvima Federalnog fonda solidarnosti odnosno da se definiše minimum specifikacija/parametara vezano za kvalitet određivanja glukoze u krvi kod djece, a u slučaju potrebe i da se prethodno definiše u postojećoj regulativi i pravni osnov, odnosno da se donesu odgovarajuće dopune propisa koje se tiču pravnog osnova za donošenje navedenog materijalnog propisa. Sve prethodno navedeno, a što je navedeno i u Inicijativi, rezultiralo bi donošenjem odgovarajućeg materijalnog propisa u kojem bi, kao kod lijekova i potrošnog materijala za dijalizu, a u ovom slučaju kod traka i aparata za kontrolu dijabetesa, na odgovarajući način bili definisani aparati i trake za kontrolu dijabetesa, koji se trebaju nabavljati što bi bio osnov za njihovo definisanje i u tenderskim dokumentacijama kroz definisanje predmeta nabavke i tehničkih

specifikacija istih. Federalno ministarstvo zdravstva je odgovorilo svojim Aktom broj:01-33-1257/22 i svojim Aktom broj:01-33-5317/20 u kojima je, između ostalog navelo da „nema pravnog osnova niti u jednom zakonu u oblasti zdravstva za donošenje pravnog propisa, a u skladu sa Vašom inicijativom” odnosno da „nema zakonskog osnova za donošenje podzakonskog akta, kojim će se bliže urediti oblast nabavke traka i aparata za kontrolu dijabetesa”.

U vezi provođenja predmetne javne nabavke aparata sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu napominjemo da se radi o okončanom postupku koji se više ne može preispitivati po žalbi, a na osnovu kojeg je i zaključen ugovor o isporuci (postupak proveden saglasno pozitivnim propisima, načelima Zakona o javnim nabavkama te i načelu transparentnosti i izabran ponuđač nakon provođenja e-aukcije), a u vezi tehničke specifikacije treba naglasiti i to da se kod preciziranja iste, nastojalo da se obezbijedi adekvatna metode mjerenja glukoze i obezbijedi tačnost mjerenja pri čemu su se koristili rezultati Međunarodnog instituta za dijabetes koji su prihvaćeni i od AAED American Association of diabetes Educators). Naime izborom fotometrijske metode i GDH-FAD metode (biosenzorsku tehnologiju – metod glukoza dehidrogenaza flavin adenin dinukleotid) osigurana je tačnost rezultata mjerenja glukoze. Međunarodni institut za dijabetes (Institut für Diabetes-Technologie GmbH – IDT, J Diabetes Sci Technol, svezak br. 6, izdanje br. 5.) proveo je ispitivanje preciznosti 43 sistema za samokontrolu glukoze u krvi a u skladu normi DIN EN ISO 15197 sukladno njemačkom Zakonu o medicinskim uređajima. Najbolji rezultat u preciznosti postigao je upravo aparat za mjerenje glukoze u krvi koji koristi fotometrijsku metodu, a iza njega aparati sa GDH-FAD metodom. <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3570840/> Ova studija je prihvaćena i od AAED American Association of diabetes Educators), [www.diabeteseducator.org/.../aade/](http://www.diabeteseducator.org/.../aade/). U provedenim postupcima javnih nabavki, tenderske dokumentacije, u tom dijelu su i potvrđene u postupcima po žalbi od strane Ureda za razmatranje žalbi.

Dakle iz gore navedenog proizilazi da se, kroz odgovarajuće definisanje tenderske dokumentacije, nabavkom registrovanih predmetnih medicinskih sredstava te i odgovarajućom specifikacijom istih (korištenjem rezultata Međunarodnog instituta za dijabetes koji su prihvaćeni i od AAED American Association of diabetes Educators odnosno korištenjem fotometrijske metode i GDH-FAD metode (biosenzorske tehnologije – metod glukoza dehidrogenaza flavin adenin dinukleotid) obezbijedio propisani sigurnost i kvalitet istih.

### III

Dakle saglasno odredbama Zakona o javnim nabavkama („Službeni glasnik BiH” br.39/14 i 59/22) Zavod zdravstvenog osiguranja i reosiguranja Federacije BiH proveo i okončao postupak javne nabavke aparata sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu, te je sa izabranim ponudiocem BAUERFEIND D.O.O.SARAJEVO zaključio okvirni sporazum/ugovor o nabavci odnosno isporuci aparata sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu za medicinska sredstva, aparat Blood Glucose Test Meter, Medisign GH82, proizvođač: Tianjin Empecs Medical Device Co., Ltd., Kina te Trakice za mjerenje glukoze u krvi, Blood Glucose Test Strip, proizvođač: Tianjin Empecs Medical Device Co., Ltd., Kina.

Kao što je ranije detaljno navedeno, navedena medicinska sredstva su upisana u Registar medicinskih sredstava Bosne i Hercegovine na osnovu Potvrde Agencije za lijekove i medicinska sredstva, a saglasno odredbama Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima („Službeni glasnik BiH”, broj:58/08) i odredbama Pravilnika o medicinskim sredstvima („Službeni glasnik BiH”, br.04/10 i 21/22) čime su se stekli ulovi za njihovo stavljanje u promet na tržištu Bosne i Hercegovine, a što je bio i jedan od uslova preciziran u tenderskoj dokumentaciji.

*Saglasno odredbama ugovora zaključenog nakon provedene javne nabavke vrši se isporuka predmetnih medicinskih sredstava, na ugovorena mjesta isporuke odnosno u zdravstvene ustanove-domove zdravlja na teritoriji Federacije Bosne i Hercegovine (ukupno 72. zdravstvene ustanove).*

*Agencija za lijekove i medicinska sredstva je od Zavoda zdravstvenog osiguranja i reosiguranja Federacije BiH svojim Aktom: broj:10-02.3-6063/22 od 19.10.2022.godine tražila informacija vezanu za „sumnju na kvalitet medicinskog sredstva distribuiranog iz programa Fonda solidarnosti ‚Zavoda zdravstvenog osiguranja i reosiguranja FBiH“ a „proslijeđenu od roditelja djeteta koje je korisnik medicinskog sredstva“ odnosno tražila informaciju o predmetnim aparatima sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu. Zavod zdravstvenog osiguranja tražene informacije je dostavio svojim Aktom broj: 01/I-03-3-3643-2/22 od 20.10.2022.godine , tj dostavio u najkraćem roku, ovoj Agenciji.*

*Takođe napominjemo da je odredbama Pravilnika o medicinskim sredstvima kao i Pravilnika o praćenju neželjenih pojava vezanih za medicinska sredstva (materiovigilansa,vigilansa medicinskih sredstava) („Službeni glasnik BiH“ , broj: 58/12), Agencija za lijekove i medicinska sredstva BiH nadležna nad vigilancom medicinskih sredstava koji su upisani u Registar medicinskih sredstava Bosne i Hercegovine.*

*Osim navedenog Agencija za lijekove i medicinska sredstva BiH je dala, na svojoj web stranici, „SAOPŠTENJE ZA JAVNOST VEZANO ZA MEDICINSKA SREDSTVA KOJA SE KORISTE ZA KONTROLU I PRAĆENJE GLUKOZE U KRVI“ u kojem je ,između ostalog navela „Ukoliko postoji sumnja na neispravnost ili neželjenu pojavu medicinskog sredstva , učesnici u sistemu praćenja neželjenih pojava medicinskih sredstva (**pacijenti**, zdravstveni radnici , distributeri, zastupnici proizvođača i proizvođač) **su u obavezi** prijaviti Agenciji tu neželjenu pojavu putem pošte , faksa ili e -mail-a.Postupak prijave je detaljno pojašnjen Pravilnikom o praćenju neželjenih pojava vezanih za medicinska sredstva (materiovigilansa,vigilansa medicinskih sredstava) („Službeni glasnik BiH“ , broj: 58/12).....Napominjemo da mjerači nivoa glukoze u krvi i senzori **nisu ista medicinska sredstva** i da rade na različitim principima.Njihovi rezultati se ne mogu porediti, obzirom da se dobijaju iz različitih uzoraka ljudske tečnosti.“*

*Na upit Zavoda zdravstvenog osiguranja svojim Aktom broj: 01/I-03-3-3643-3/22 od 20.03.2023.godine odnosno traženja informacija vezanih za mogućnost prometovanja predmetnim aparatima sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu, Agencija za lijekove i medicinska sredstva je odgovorila svojim Aktom broj:10-02.3-6063-7/23 od 27.03.2023.godine u kojem je ,između ostalog navela:„ ,:„ u „Izveštaju o sigurnosnoj provjeri“ dokazano da je „proizvedeno i distribuirano u skladu sa zahtjevima kvaliteta“ te da Agencija za lijekove „nema zakonskog osnova da donosi mjere suspendovanja dozvole za promet“.*

*O svemu navedenom odmah po prijemu ovih informacija , su obavješteni svi domovi zdravlja u Federaciji BiH u kojem se distribuiraju predmetna medicinska sredstva, UDRUŽENJE OBOLJELIH OD DIJABETESA TIPI, Federalno ministarstvo zdravstva i podrazumjeva se pacijenti odnosno roditelji pacijenata koji koriste ova medicinska sredstva, kako direktnim odgovorima na upite tako i posredstvom navedenih domova zdravlja koji su dobili ove informacije.*

*Takođe su svi gore navedeni obavješteni da će, u slučaju dobijanja novih informacija vezano za predmetna medicinska sredstva od strane Agencije za lijekove i medicinska sredstva, Zavod zdravstvenog osiguranja i reosiguranja odmah po prijemu istih, poduzeti*

odgovarajuće radnje/mjere u saglasnosti sa dobijenim informacijama , pozitivnim propisima i ugovornim odredbama koje se odnose na isporuku odnosno nabavku predmetnog/ih medicinskog/ih pomagala te ih o navedenom blagovremeno obavijestiti.

Takođe ovaj Zavod je blagovremeno upućivao informacije/sugestije prema domovima zdravlja u Federaciji BiH gdje se vrši isporuka ovih pomagala, prema drugoj ugovornoj strani, te na pojedinačne upite i prema udruženjima oboljelih od dijabetesa, kao i pojedinačne upite roditelja djece oboljele od dijabetesa odnosno iste je upućivao/informisao, vezano za jedino moguće postupanje, odnosno postupanje saglasno pozitivnim propisima i ugovornim odredbama.

#### IV

Na osnovu gore navedenog daje se odgovor/informacija na postavljeno pitanje, a koje, glasi:

„Molim vas da mi dostavite informaciju o broju žalbi koje ste zaprimili od korisnika vezano za realizovani tender u 2022.godini za test za trakice za mjerenje šećera koji je realizovan preko ZZOR FBiH .“

U vezi postavljenog pitanja napominjemo da Zavod zdravstvenog osiguranja i reosiguranja Federacije BiH nije nadležan niti vodi evidencije o „žalbama korisnika“ aparata i trakica za mjerenje glukoze , a koje se odnose na kvalitet aparata/trakica odnosno ovaj Zavod nije nadležan za prijem i postupanje po zahtjevima koji se odnose neželjene pojave vezane za medicinska sredstva odnosno jedina nadležna nad vigilancom medicinskih sredstava koji su upisani u Registar medicinskih sredstava Bosne i Hercegovine, saglasno,kako smo ranije naveli odredbama Pravilnika o medicinskim sredstvima kao i Pravilnika o praćenju neželjenih pojava vezanih za medicinska sredstva (materiovigilansa,vigilansa medicinskih sredstava) („Službeni glasnik BiH" , broj: 58/12) je Agencija za lijekove i medicinska sredstva BiH koja kao nadležna jedino može i postupati po ovim zahtjevima te su , u tom smislu svi oni koji su imali eventualne primjedbe vezane za predmetna medicinska sredstva koja se tiču neželjenih pojava i upućivani, kako je i ranije navedeno, prema Agenciji za lijekove i medicinska sredstva BiH kao jedinoj nadležnoj za postupanje. Takođe, kako smo i ranije naveli je vezano za dopise korisnika koji su se odnosili na predmetna pitanja iste upućivao i prema domovima zdravlja u Federaciji BiH gdje se vrši isporuka ovih pomagala radi postupanja saglasno pozitivnim propisima i ugovornim odredbama (npr. uz postojanje uslova iz ugovora moguću zamjenu aparata i sl.).

Agencija za lijekove i medicinska sredstva je u svom Aktu broj:10-02.3-2160-1/23 od 03.04.2023.godine između ostalog navela da je „Agencija dosad zaprimila ukupno tri prijave sumnje na kvalitet proizvoda (aparata za mjerenje glukoze u krvi, dostavljene od strane roditelja djece korisnika predmetnih aparata, te jednu zbirnu prijavu Udruženja oboljelih od dijabetesa tipa 1 iz Sarajeva ". Za detaljnije informacije u pogledu navedenog možete se obratiti Agenciji za lijekove i medicinska sredstva.

Iako Zavod zdravstvenog osiguranja i reosiguranja Federacije BiH nije nadležan niti vodi evidencije o „žalbama korisnika“ daju se dostupni podaci kojima ovaj Zavod raspolaže , a to je da su ovom Zavodu, od 657 korisnika predmetnih medicinskih sredstava u Federaciji BiH, putem mail-a ,pošte i dr. upućena 44 dopisa roditelja navedene djece,predstavnika udruženja i domova zdravlja,a koji se tiču primjedbi na rad predmetnih medicinskih sredstva i sa istim je postupljeno, kako je gore navedeno.Moguće je da postoje i drugi dopisi koji su

upućeni prema domovima zdravlja u Federaciji BiH kao mjestima isporuke ili prema drugim nadležnim organima, ali da isti nisu proslijeđeni prema ovom Zavodu odnosno isti nije upoznat sa njima.

Takođe ovom Zavodu saglasno ugovornim odredbama sa izabranim ponudiocem veleprometikom medicinskih sredstva, nije dostavljen niti jedan zapisnik o eventualnim manjkavostima u isporuci predmetnih medicinskih sredstva u toku korištenja medicinskog sredstva, od strane, kako je precizirano ugovorom, lica ovlaštenog za prijem isporuke i lica koje je uočilo manjkavost isporuke, a koji se treba dostaviti Isporučiocu i Naručiocu .

V

Iz gore navedenog proizilazi da je Zavod zdravstvenog osiguranja u potpunosti postupao u okviru svojih nadležnosti ,saglasno pozitivnim propisima ,ugovornim odredbama te na traženje dostave podataka/ informacija, od strane nadležnih organa odnosno Agencije za lijekove i medicinska sredstva, iste je dostavljao u najkraćem roku.

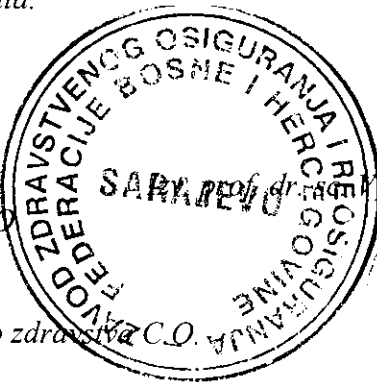
Takođe , kako smo i ranije naveli ,nakon dobijenih novih informacija od strane Agencije za lijekove i medicinska sredstva i drugih nadležnih,a vezano za predmetna medicinska sredstva, Zavod zdravstvenog osiguranja i reosiguranja će odmah po prijemu istih, poduzeti odgovarajuće radnje /mjere u saglasnosti sa dobijenim informacijama , pozitivnim propisima i ugovornim odredbama koje se odnose na isporuku odnosno nabavku predmetnog/ih medicinskog/ih pomagala.

S poštovanjem,

Dostaviti: 1.Naslovu

2. J.U. DOM ZDRAVLJA  
KANTONA SARAJEVO  
Vrazova br.11  
71000 Sarajevo C.O.

3.Federalno ministarstvo zdravlja  
4.a/a



DIREKTOR

SARAJEVO, 12.11.2014. g. *prof. dr. sc. Tatjana Martinović, dr.med.*