

Broj :01/I-03-3-1852-1/23
Sarajevo , 28.04.2023.godine

PARLAMENT FEDERACIJE
PREDSTAVNIČKI / ZASTUPNIČKI DOM
Kabinet sekretara /Ured tajnika

Hamdije Kreševljakovića br. 3.
71 000 Sarajevo

Bosna i Hercegovina
Federacija Bosne i Hercegovine
PARLAMENT FEDERACIJE
SARAJEVO

Primljeno:	03-05-2023		
Org. jed.	03-05-2023	Priloga	Vrijednost
05/1	-02-	78	123

PREDMET: *Odgovor na zastupnička pitanja koja je postavio zastupnik Dennis Gratz, dostavlja se*

Veza: *Vaš Akt broj:05/1-02-78/23 od 14.04.2023.godine*

Poštovani,

U vezi Vašeg Akta broj i datum gornji (zaprimljenog dana 17.04.2023.godine) odnosno „zastupničkih pitanja koja je zastupnik Dennis Gratz zastupnik u Zastupničkom domu Parlamenta Federacije BiH", 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 navedena pitanja.

S poštovanjem,

Priloga(1)

Dostaviti: 1.Naslovu

2. Vlada Federacije BiH
Hamdije čemerlića br.2
71000 Sarajevo C.O.
- 3.Federalno ministarstvo zdravstva C.O.
- 4.a/a



Izv. prof. dr. sc. Vlatka Martinović, dr.med.





Broj : 01/I-03-3-1852-2/23
Sarajevo , 28.04.2023.godine

ODGOVOR

*NA ZASTUPNIČKA PITANJA DENNISA GRATSA,
ZASTUPNIKA ZASTUPNIČKOG DOMA PARLAMENTA FEDERACIJE BOSNE I
HERCEGOVINE*

Sarajevo, aprila 2023. godine

Adresa: Trg Heroja 14, Sarajevo
Telefon: +387 33 728 700
Fax: +387 33 655 856
E-mail: zavod@zsofbih.ba
Web: www.zsofbih.ba
JIB: 4200642000008

UNION BANKA Sarajevo

Depozitni račun, KM: 102 05 000 000 64018
Glavni transakcijski račun, KM: 102 05 000 000 70808
Transakcijski račun, KM: 102 05 000 000 88753
Transakcijski račun, KM: 102 05 000 000 26964
Transakcijski račun, EUR: 102 05 000 000 70808
IBAN CODE: BA39 102 05 000 000 70808



Zastupnik u Zastupničkom domu Parlamenta Federacije BiH Dennis Gratz postavio postavio je pitanja koja se tiču nabavke odnosno isporuke aparata sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu za djecu, a koja, glase:

”

1. Da li navedeno znači da je Medisign GH 82 glukometar siguran za upotrebu i da ga roditelji mogu koristiti i na osnovu njega dozirati i određivati terapiju oboljeloj djeci?
2. Da li to sada Zavod sada može garantovati?
3. Da li Zavod i na koji način prati realizaciju ovih sredstava?
4. Da li Zavod raspolaže informacijom o broju podignutih aparata i trakica?
5. Šta se dešava sa trakicama koje roditelji ne podignu u Domu zdravlja? Da li se one vraćaju Zavodu ili isporučiocu? Da li Zavod raspolaže brojem vraćenih trakica? Šta je sa utrošenim sredstvima za trakice koje su vraćene, odnosno nisu iskorištene?
6. Šta je sa kontrolnom tekućinom koja se spominje u uputstvu za korištenje glukometra i pripadajućih trakica?
7. Da li je u tenderskoj dokumentaciji traženo da aparat posjeduje ovu tekućinu?
8. Zašto je roditeljima isporučen aparat bez kontrolne tekućine koja se navodi u uputstvima aparata i trakica, a koja prema navodima medija nije ni registrovana za upotrebu i prodaju u BiH;
9. Kako će roditelji provjeriti ispravnost MedsinGH 82 aparat i svake kutije trakica koju dobiju od Zavoda, ukoliko imaju sumnju u njihovu ispravnost? Kako će provjeriti ispravnost svakog zamjenjenog aparat, čak i kada ga dobavljač zamijeni?
10. Ko će nadoknaditi troškove kupovine trakica za djecu koje roditelji kupuju vlastitim sredstvima?"

Na dostavljena pitanja Zastupnika Dennisa Gratz daje se sljedeći:

ODGOVOR

I

Prije svega se napominje da je u ranijem Odgovoru broj:01/I-03-3-1348-1-3/23 od 30.03.2023.godine, Zavoda zdravstvenog osiguranja i reosiguranje Federacije BiH, na zastupnička pitanja Dennisa Gratsa, zastupnika Zastupničkog doma Parlamenta Parlamenta Federacije BiH, dostavljen detaljan odgovor odnosno informacije koji se tiče 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 te date informacije koje se tiču pozitivnih propisa koji se primjenjuju vezano za postavljena pitanja, kao i određene informacije vezane za provođenju postupaka javnih nabavki koja se finansiraju iz sredstava federalnog fonda solidarnosti pa i javne nabavke nabavka traka i aparata za kontrolu dijabetesa.

Takođe su u ranijem pomenutom Odgovoru date detaljne informacije vezane za 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 kao i informacije u vezi sa odgovarajućim definisanjem predmeta nabavke u tenderskim dokumentacijama odnosno odgovarajuće specifikacije istih (korištenjem rezultata Međunarodnog instituta za dijabetes koji su prihvaćeni i od AAED American Association of diabetes Educators odnosno odnosno korištenjem fotometrijske metode i GDH-FAD metode (biosenzorske tehnologije – metod glukoza dehidrogenaza flavin adenin dinukleotid).

Navedenim, ranije pomenutim Odgovorom, dalje su date odgovarajuće informacije vezane za konkretno postavljena pitanja na zastupnička pitanja Dennisa Gratsa.

II

U vezi sa pitanjima:

Da li navedeno znači da je Medisign GH 82 glukometar siguran za upotrebu i da ga roditelji mogu koristiti i na osnovu njega dozirati i određivati terapiju oboljeloj djeci?

Da li to sada Zavod sada može garantovati?

Daju se slijedeći odgovori:

Kao što je i navedeno u ranijem Odgovoru broj:01/I-03-3-1348-1-3/23 od 30.03.2023.godine Zavoda zdravstvenog osiguranja i reosiguranje Federacije BiH, na zastupnička pitanja Dennisa Gratsa, zastupnika Zastupničkog doma Parlamenta Parlamenta Federacije BiH, Zavod zdravstvenog osiguranja i reosiguranje Federacije BiH, kroz odgovarajuće definisanje tenderske dokumentacije, nabavkom registrovanih predmetnih medicinskih sredstava (time ispunjava i 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 te zadovoljava standarde EU tj. da mora biti usklađeno sa direktivama i propisima EU i dr.) te i odgovarajućom specifikacijom istih (korištenjem rezultata Međunarodnog instituta za dijabetes koji su prihvaćeni i od AAED American Association of diabetes Educators odnosno odnosno korištenjem fotometrijske metode i GDH-FAD metode (biosenzorske tehnologije – metod glukoza dehidrogenaza flavin adenin dinukleotid) obezbjeđen je propisani sigurnost i kvalitet istih.

Takođe treba napomenuti, a što navodi i sama Agencija za lijekove i medicinska sredstva BiH, u svom zajedničkom saopštenju sa ovim Zavodom je da „Agencija vrši upis medicinskih sredstava u Registar na osnovu podnesenog zahtjeva za upis, EC Certifikata, Izjave o usklađenosti i ostale dokumentacije priložene u postupku. Agenciji je podnesen zahtjev za upis pojedinačnih medicinskih sredstava „Blood Glucose Test Strip-trakice za mjerenje glukoze u krvi, GH 82“ i „Blood Glucose Test Meter-aparat za mjerenje glukoze u krvi, Medisign GH 82“ proizvođača Tianjin Empecs Medical Devices Co. Ltd., te je Agencija Potvrdom broj 06-07.4-1-4772-2/20 i Potvrdom broj 06-07.4-1-4812-2/20 od 27.05.2020. godine izvršila upis gore navedenih medicinskih sredstava u Registar medicinskih sredstava Bosne i Hercegovine (Registar).

Agencija upisuje medicinsko sredstvo u Registar pod uslovima garancije proizvođača medicinskog sredstva, EC Certifikata izdatog od nadležnog notifikacionog tijela i dostavljene dokumentacije.

Agencija garantuje da je u skladu sa zahtjevom za upis, medicinsko sredstvo „Blood Glucose Test Strip-trakice za mjerenje glukoze u krvi, GH 82“ i „Blood Glucose Test Meter-aparat za mjerenje glukoze u krvi, Medisign GH 82“ proizvođača Tianjin Empecs Medical Devices Co. Ltd., upisano u skladu sa zakonskim propisima.

Upisom medicinskog sredstva u Registar nositelj odobrenja stiče pravo za stavljanje medicinskog sredstva u promet i odgovoran je za stavljeno medicinsko sredstva u promet."

Napominjemo i da se Isporučilac medicinskog sredstva saglasno ugovornim odredbama, između ostalog, obavezuje da će: isporučivati medicinska sredstva saglasno vrsti i količini određenoj u narudžbi ugovornog organa; garantni rok za isporučeno medicinsko sredstvo računajući od datuma isporuke biti najmanje 12 mjeseci; do isteka propisanog roka upotrebe isporučenog medicinskog sredstva od datuma isporuke, preostati najmanje 6 mjeseci; isporučivati medicinska sredstva, saglasno uzorku i kataloškom broju uzorka iz ponude; medicinsko sredstvo ispravno funkcionisati saglasno svojoj namjeni; postupati saglasno propisima-pravilima o odgovornosti prodavca za nedostatke isporučenog medicinskog sredstva (vidljivi i skriveni nedostaci); izvršiti redovnu kontrolu medicinskih sredstava kojom će se utvrditi propisani kvalitet. Isporučilac je obavezan, saglasno ugovornim odredbama, da prilikom svake isporuke medicinskog sredstva, licu ovlaštenom za prijem isporuke, preda potvrdu kojom jamči da je isporuka medicinskog sredstva saglasna ranije navedenom. O isporuci odnosno prijemu isporuke medicinskih sredstava, saglasno ugovornim odredbama predstavnik zdravstvene ustanove, ovlašten od strane direktora zdravstvene ustanove i predstavnik Isporučioca, sačinjavaju zapisnik u kome se konstatuje da je (iii nije), isporuka izvršena saglasno narudžbi Naručioca i u skladu sa odredbama ugovora. Zapisnik koji potpisuju predstavnik zdravstvene ustanove i predstavnik Isporučioca, sačinjava se istovremeno sa isporukom - prijemom isporuke, u 3 (tri) primjerka. Ukoliko je u zapisniku konstatovano da je isporuka izvršena saglasno narudžbi Naručioca odnosno u skladu sa odredbama ugovora, tj bez primjedbi, po jedan primjerak zapisnika zadržavaju Isporučilac i zdravstvena ustanova, a treći primjerak, sa jednim primjerkom ranije navedene potvrde iz, Isporučilac dostavlja Naručiću, uz fakturu. Ukoliko se u u navedenom zapisniku, utvrdi da isporuka medicinskih sredstava, nije izvršena saglasno narudžbi Naručioca i u skladu sa odredbama ugovora, po jedan primjerak zapisnika zadržavaju Isporučilac i zdravstvena ustanova, a treći primjerak zapisnika, lice ovlašteno za prijem isporuke, istog, a najkasnije narednog dana, putem fax-a, dostavlja Naručiću. U zapisniku iz prethodnog stava precizno se navodi koja/koje od obaveza Isporučioca, iz odredaba ugovora, nije/nisu uredno izvršena/izvršene i u čemu se sastoji manjkavost/nedostatak u isporuci. U navedenom slučaju, Isporučilac je obavezan, u roku od 5 (pet) dana od dana izvršene isporuke, otkloni manjkavosti u isporuci na način primjeren uočenom nedostatku. O navedenom odnosno obavezi sačinjavanja navedenih zapisnika, da bi se po istom, na odgovarajući način postupilo informisani su domovi zdravlja u Federaciji BiH, kao mjestima isporuke i u kojima se nalaze lica ovlaštena za prijem isporuke. Navedeni zapisnici sa uočenim eventualnim manjkavostima/nedostacima u isporuci, saglasno ugovornim odredbama, nisu do sada dostavljeni ovom Zavodu.

U vezi odredbi ugovora a koje se tiču eventualnih manjkavosti odnosno primjedbi na isporučene aparate sa trakama za mjerenje glukoze u krvi napominjemo da je odredbama ugovora između ostalog precizirano i... ukoliko eventualne manjkavosti u isporuci nisu uočene prilikom prijema isporuke, nego u toku korištenja medicinskog sredstva, lice ovlašteno za prijem isporuke i lice koje je uočilo manjkavost isporuke, istog dana, sačinjavaju zapisnik (u 3 primjerka), u kome se precizno navodi o kakvom se nedostatku/nedostacima radi, potpisuju zapisnik i istog, a najkasnije narednog dana od dana izrade zapisnika, isti dostavljaju Isporučiću i Naručiću, putem fax-a. Ugovorom je takođe precizirano da je Isporučilac u obavezi da u roku od 5 (pet) dana od dana prijema navedenog zapisnika, na primjeren način otkloni manjkavost/manjkavosti ili ovom roku, u pisanoj formi, izloži činjenice-argumente kojima se dokazuje da predmetna isporuka nema nedostatka/nedostataka odnosno da je saglasna odredbama ugovora." O navedenom odnosno obavezi sačinjavanja navedenih zapisnika, da bi se po istom, na odgovarajući način postupilo informisani su

III

U vezi sa pitanjima:

Da li Zavod i na koji način prati realizaciju ovih sredstava?

Da li Zavod raspolaže informacijom o broju podignutih aparata i trakica?

Šta se dešava sa trakicama koje roditelji ne podignu u Domu zdravlja? Da li se one vraćaju Zavodi ili isporučiocu? Da li Zavod raspolaže brojem vraćenih trakica? Šta je sa utrošenim sredstvima za trakice koje su vraćene, odnosno nisu iskorištene?

Zavod prati realizaciju sredstava na način da u skladu sa narudžbom dobavljač ispostavlja fakturu sa zapisnikom/potvrdom ovjerenom od Doma zdravlja da je predmetna roba primljena i da je u skladu sa ugovorenim odredbama. Vodi se evidencija: Ugovoreno/Realizovano/Utrošeno.

Do 28.04.2023.godine broj naručenih aparata je 689, broj podignutih trakica je 710.634.

U slučajevima nepreuzimanja, aparati i trakice ostaju u domovima zdravlja kao mjestima isporuke, domovi zdravlja ih imaju na raspolaganju za novoregistrovanu djecu, a ukoliko budu neutrošene, iduća narudžba umanjuje se za broj trakica koje su na raspolaganju u Domovima zdravlja. Podrazumjeva se da sve trakice koje se distribuiraju prema korisnicima odnosno pacijentima moraju ispunjavati sve propisane ugovorene uslove u pogledu kvaliteta, roka upotrebe i dr.

Do 28.04.2023.godine, po dostupnim dostavljanim informacijama od domova zdravlja bilo je 7 vraćenih aparata koji su zamjenjeni, a broj vraćenih trakica odnosno trakica koje nisu preuzeli roditelji djece je 21.960.

Sredstva se planiraju saglasno Financijkom planu Federalnog fonda solidarnosti na poziciji nabavki trakica i aparata, te se za navedene namjene i koriste.

IV

U vezi sa pitanjima:

Šta je sa kontrolnom tekućinom koja se spominje u uputstvu za korištenje glukometra i pripadajućih trakica?

Da li je u tenderskoj dokumentaciji traženo da aparat posjeduje ovu tekućinu?

Zašto je roditeljima isporučen aparat bez kontrolne tekućine koja se navodi u uputstvima aparata i trakica, a koja prema navodima medija nije ni registrovana za upotrebu i prodaju u BiH;

Daju se slijedeći odgovori:

Vezano za „kontrolnu otopinu za provjeru tačnosti aparata“ Agencija za lijekove i medicinska sredstva je u svojim Aktima od 03.04.2023.godine i 04.04.2023.godine, između ostalog, navela da „Agencija vrši upis pojedinačnih medicinskih sredstava u Registar na osnovu podnešenog zahtjeva za upis i nakon ispunjavanja svih propisanih uslova. Zahtjev za upis kontrolne otopine proizvođača Tianjin Empecs Medica! Device Co., Ltd. nije podnesen Agenciji, te predmetna kontrolna otopina nije upisana u Registar“. „.....Kontrolna tečnost za validaciju rezultata medicinskog sredstva nije bila obuhvaćena zahtjevima za upis u Registar medicinskih sredstava prethodno pobrojanih medicinskih sredstava:aparata za mjerenje

glukoze u krvi i trakica za mjerenje glukoze u krvi." I u gore navedenim Vašim aktima od 20. i 24.04.2023.godine naveli ste da „zahtjev za upis kontrolne otopine do danas nije podnesen Agenciji"

Takođe ,a vezano za „kontrolnu otopinu za provjeru tačnosti aparata" u izjavi proizvođača od 05.04.2023.godine (prevedenu od stalnog sudskog tumača) koja je dostavljena uz Očitovanje broj:232-4/23 od 05.04.2023.godine izabranog ponudioca BAUERFEIND D.O.O.SARAJEVO je, između ostalog, navedeno „Mi, Tianjin Empecs Medica! Device Co., Ltd. proizvođač sistema za praćenje mjerenja glukoze u krvi (BGMS), ovim izjavljujemo da se naši gotovi proizvodi testiraju kontrolnim rastvorom za glukozu tokom proizvodnje. Kontrola kvaliteta priprema izvještaj o testiranju, certifikat analize, po svakoj seriji testne trake....Ovo je opcionalna stavka za korisnike BGMS-a i nije obavezna stavka na tržištu..... "

U Očitovanju izabranog ponudioca sa kojim je zaključen okvirni sporazum/ugovor o nabavci odnosno isporuci aparata sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu za predmetna medicinska sredstva,između ostalog je , a vezano za „kontrolnu otopinu" navedeno:„...potvrđujemo da istu nije obavezno isporučivati uz svaki aparat i trakice, jer se isti testiraju kontrolnom otopinom za glukozu isključivo tokom proizvodnje.....Svojom Izjavom Proizvođač je izričito naveo da kontrolna otopina nije obavezna stavka na tržištu ,što ukazuje i na činjenicu da ista ne podliježe registraciji kod Agencije za lijekove i medicinska sredstva."

Dakle, saglasno uslovima preciziranim u tenderskoj dokumentaciji izvršena je nabavka navedenih medicinskih sredstava koja su upisana u Registar medicinskih sredstava pri čemu, kako i navodi Agencija za lijekove i medicinska sredstva „Kontrolna tačnost za validaciju rezultata medicinskog sredstva nije bila obuhvaćena zahtjevima za upis u Registar medicinskih sredstava" niti je bila obuhvaćena uslovima/specifikacijama preciziranim tenderskom dokumentacijom predmetne javne nabavke kao ni u ugovornim odredbama te u odnosu na navedeno nije ni postojala obaveza nabavke ove kontrolne tačnosti. Takođe i sam proizvođač te i izabrani ponuđač u svojim izjavama/očitovanjima navode, kako je već ranije pomenuto „da se naši gotovi proizvodi testiraju kontrolnim rastvorom za glukozu tokom proizvodnje" da „Kontrola kvaliteta priprema izvještaj o testiranju, certifikat analize, po svakoj seriji testne trake" te da se radi o „opcionalnoj stavki za korisnike BGMS-a" koja „nije obavezna stavka na tržištu" niti je istu „obavezno isporučivati uz svaki aparat i trakice".

Takođe Agencija za lijekove i medicinska sredstva je obavijestila ovaj Zavod, Federalno ministarstvo zdravstva i Bauerfeind d.o.o. Sarajevo kao isporučioća, svojim Aktom broj:09-07.6-2613-3/23 od 26.04.2023.godine, da je uputila zahtjev notifikacionom tijelu TUV SUD Product service GmbH, Njemačka vezano za mogućnost prometovanja predmetnih medicinskih sredstava „neovisno od kontrolne otopine.." te je navela da je „postupak dobijanja zvaničnog odgovora u toku o čemu će nas pravovremeno obavijestiti"

V

U vezi sa pitanjima:

Kako će roditelji provjeriti ispravnost MedsinGH 82 aparat i svake kutije trakica koju dobiju od Zavoda , ukoliko imaju sumnju u njihovu ispravnost?Kako će provjeriti ispravnost svakog zamjenjenog aparata,čak i kada ga dobavljač zamijeni?

Daju se slijedeći odgovori:

U vezi sa postavljenim pitanjem odgovor proizilazi i iz navoda u prethodnoj tački s tim što se napominje da je u aktima i saopštenjima Agencije za lijekove i medicinska sredstva za predmetno medicinsko sredstvo, između ostalog, navedeno da je 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“. Ovaj zavod nije nadležan niti je dobio bilo kakav nalog od strane Agencije za lijekove i medicinska sredstva koji se tiče nekih dodatnih „sigurnosnih provjera“ kao što je to ranije naloženo nosiocu dozvole, niti ta obaveza postoji vezano za primjenu ugovornih odredbi, osim onih odredbi ugovora koje su ranije navedene i koje se odnose na obavezu „redovne kontrole medicinskih sredstava“ od strane isporučioaca istog.

Takođe Agencija za lijekove i medicinska sredstva je tražila od ovog Zavoda, Federalnog ministarstva zdravstva i Bauerfeind d.o.o. Sarajevo kao isporučioaca, svojim Aktom broj:09-07.6-2613-1/23 od 20.04.2023.godine i svojim Aktom broj:09-07.6-2754-1/23 od 24.04.2023.godine (zaprimljeni putem e-maila, dana 24.04.2023.godine) „procjenu rizika“ vezanu za „sumnju na kvalitet“ predmetnog medicinskog sredstva na koje je ovaj Zavod odmah, svojim Aktom broj: 01/I-V-VII-03-3-1921-2/23 od 25.04.2023.godine, odgovorio, da je, saglasno odredbama Pravilnika o praćenju neželjenih pojava vezanih za medicinska sredstva (materiovigilansa, vigilansa medicinskih sredstava) („Službeni glasnik BiH“ , broj: 58/12) i to članom 23. navedenog Pravilnika, propisano da postupak procjene rizika provodi Agencija za lijekove i medicinska sredstva BiH „u saradnji sa proizvođačem“ te da saglasno gore navedenom propisu ovaj Zavod ne provodi postupak procjene rizika, te je odgovorio da će, naravno u okviru svojih nadležnosti i pozitivnih propisa, ovaj Zavod, kao i do sada, ako to bude potrebno i na traženje Agencije za lijekove i medicinska sredstva, sve potrebne/tražene podatke i potrebne/tražene informacije sa kojima raspolaže, vezane za predmetni postupak sumnje na kvalitet medicinskog sredstva (aparata sa trakama za mjerenje glukoze u krvi za djecu) pa i potrebne/tražene podatke/informacije sa kojima raspolaže vezane za procjenu rizika, dostavljati u što kraćim rokovima.

VI

U vezi sa pitanjem:

Ko će nadoknaditi troškove kupovine trakica za djecu koje roditelji kupuju vlastitim sredstvima?

Daje se slijedeći odgovor:

Vezano za eventualne zahtjeve koji se tiču „nadoknade troškova kupovine trakica“ ovaj Zavod može postupati samo saglasno pozitivnim propisima i pojedinačnim aktima ovog Zavoda koji se odnose na način i postupak ostvarivanja prava iz obaveznog zdravstvenog osiguranja te refundaciju/sufinansiranje troškova pruženih zdravstvenih usluga i nabavke lijekova koji se finansiraju sredstvima federalnog fonda solidarnosti.

VII

Iz gore navedenog proizilazi, a što je i u ranije odgovoru rečeno, 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,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,

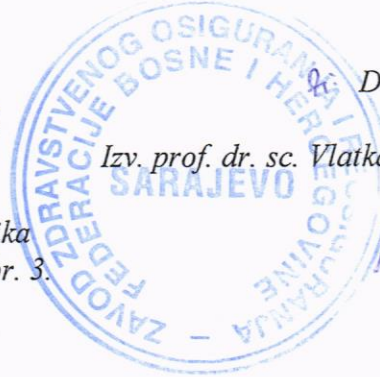
Dostaviti: 1. PARLAMENT FEDERACIJE
PREDSTAVNIČKI/
ZASTUPNIČKI DOM

Kabinet sekretara /Ured tajnika
Hamdije Kreševljakovića br. 3.
71 000 Sarajevo

2. Vlada Federacije BiH
Hamdije čemerlića br.2
71000 Sarajevo C.O.

3. Federalno ministarstvo zdravstva C.O.

4. a/a



DIREKTOR

Izv. prof. dr. sc. Vlatka Martinović, dr.med.