



CYKL WEBINARIÓW

EDYCJA WIOSENNA

ZAMÓWIENIA PUBLICZNE NA WYROBY MEDYCZNE

Szkolenie skierowane jest do **pracowników sektora ochrony zdrowia**, którzy **uczestniczą w procesie przygotowywania i prowadzenia postępowań o udzielenie zamówień publicznych** na wyroby medyczne oraz późniejszej realizacji umowy. Szczególne uwzględnienie w szkoleniu **tematyki wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro** niewątpliwie będzie stanowiło ważną, **dotatkową korzyść dla zamawiających.**



ZAMÓWIENIA PUBLICZNE NA WYROBY MEDYCZNE



PARTNERZY





ZAŁOŻENIA SZKOLENIA

ZAMÓWIENIA PUBLICZNE NA WYROBY MEDYCZNE

Realizacja zadań przez **instytucje**, które **korzystają z finansowania publicznego** wymaga **zawierania umów z zewnętrznymi podmiotami** w oparciu o przepisy **Prawa zamówień publicznych**. Dziedzina ta jako kluczowa forma udziału sektora publicznego w gospodarce jest zagadnieniem trudnym, złożonym, **wymagającym fachowej wiedzy i dużego doświadczenia oraz zaangażowania, szczególnie po stronie zamawiających**, na których ciąży **obowiązek przygotowania** i przeprowadzenia **postępowania o udzielenie zamówienia**. Wychodząc naprzeciw ich potrzebom, **organizujemy cykl webinarów**, który pozwoli na zdobycie **aktualnej, praktycznej wiedzy** przekazywanej przez wykwalifikowanych **ekspertów – prawników** na co dzień zajmujących się zagadnieniami związanymi z **zamówieniami publicznymi w sektorze ochrony zdrowia**. Wydarzenie oprócz tematyki związanej z **zamówieniami publicznymi na wyroby medyczne** będzie skupiało się również na zagadnieniach **ukierunkowanych na wyroby do diagnostyki in vitro**. Takie połączenie umożliwi uczestnikom zapoznanie się z praktycznymi wskazówkami, które **pozwolą jeszcze efektywniej przygotowywać i prowadzić postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na wyroby medyczne**, a także poszerzenie **wiedzy z zakresu diagnostyki in vitro**.

CEL SZKOLEŃ



Przedstawienie w przystępny i praktyczny sposób regulacji prawnych związanych z organizacją postępowań o udzielenie zamówienia publicznego na wyroby medyczne

Zapewnienie zamawiającym fachowego wsparcia merytorycznego niezbędnego na każdym etapie organizowania przetargu i późniejszej realizacji umowy

Zaprezentowanie praktycznych rozwiązań zwiększających efektywność prowadzonych przetargów

Przedstawienie kluczowych zagadnień specyficznych dla wyrobów medycznych, w szczególności wyrobów IVD w kontekście organizowania zamówień publicznych

Zwiększenie bezpieczeństwa prawnego zamawiających



GRUPA DOCELOWA

- ✓ Szkolenie skierowane jest w głównej mierze do **pracowników szeroko pojętego sektora ochrony zdrowia**, którzy **uczestniczą w procesie** przygotowywania i prowadzenia postępowań **o udzielenie zamówień publicznych** na wyroby medyczne oraz późniejszej realizacji umowy. Szczególne uwzględnienie w szkoleniu **tematyki wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro** niewątpliwie będzie stanowiło ważną, dodatkową korzyść dla zamawiających.
Zagadnienia poruszane w ramach szkolenia będą również wartościowe dla **przedstawicieli wykonawców realizujących dostawy** dla placówek ochrony zdrowia, w tym dostawy wyrobów medycznych, pozwalając na zapoznanie się z **unikalną perspektywą zamawiających** w takich postępowaniach.
- ✓ Szkolenie jest skuteczną **platformą komunikacyjną** umożliwiającą **wymianę doświadczeń z perspektywy zamawiającego jak i wykonawcy**, a zatem stanowi niepowtarzalną okazję do przedstawienia wszelkich trudności, jakie w praktyce pojawiają się **na styku interesów uczestników przetargu i jego organizatora**.



KORZYŚCI Z UDZIAŁU



UCZESTNICY BĘDĄ MOGLI
ZAPOZNAĆ SIĘ Z:



Praktycznymi i efektywnymi sposobami przygotowania przetargu i sprawnej realizacji umowy

Wybranymi instrumentami przewidzianymi w regulacjach dotyczących zamówień publicznych

Potencjalnymi zagrożeniami związanymi z komunikacją z wykonawcami

Rozwiązaniami w zakresie budowania relacji z wykonawcami nieobarczonymi ryzykiem korupcyjnym

Zagadnieniami reżimu prawnego dotyczącego wyrobów medycznych IVD

Specyficznymi rozwiązaniami w przetargach związanych z diagnostyką in vitro

Cykl webinarów w formie on-line, prowadzonych metodą warsztatową opartą na aktywizacji uczestników szkolenia: dyskusjach, analizach konkretnych przypadków i przekazywaniu praktycznej wiedzy z zakresu zamówień publicznych dotyczących wyrobów medycznych.

DLA DIAGNOSTÓW LABORATORYJNYCH



Po zakończonym webinarium istnieje możliwość otrzymania zaświadczenia potwierdzającego udział w poszczególnych modułach lub całej serii.

Na zaświadczeniu znajdzie się informacja o liczbie punktów edukacyjnych, które przydziela **Krajowa Izba Diagnostów Laboratoryjnych** diagnostom laboratoryjnym.

W rejestracji należy potwierdzić zdanie: *Jestem diagnostą laboratoryjnym, potrzebuję zaświadczenie o udziale w webinarium.*

* Kursy z ograniczonym dostępem metodą seminarium w postaci webinarium i zakończone pozytywnym wynikiem testu.

MODUŁ I

[Rejestracja](#)

Przygotowanie i przebieg postępowania o udzielenie zamówienia publicznego *

Za udział w module uczestnik otrzymuje **11 punktów**.
Warunkiem przyznania punktacji jest udział w całym module

MODUŁ II

[Rejestracja](#)

Compliance w przetargach, czyli jak rozmawiać z firmami z branży wyrobów medycznych *

Za udział w module uczestnik otrzymuje **5 punktów**.
Warunkiem przyznania punktacji jest udział w całym module.

MODUŁ III

[Rejestracja](#)

Wyroby medyczne do diagnostyki in vitro w przetargach *

Za udział w module uczestnik otrzymuje **8 punktów**.
Warunkiem przyznania punktacji jest udział w całym module.



ADW. OSKAR LUTY

Doświadczony i ceniony dydaktyk oraz szkoleniowiec, w ciągu ostatnich lat przeprowadził ponad 250 szkoleń oraz kursów specjalistycznych dotyczących tematyki branżowej – dla firm, lekarzy oraz farmaceutów. Związany z branżą medyczną i farmaceutyczną od ponad 15 lat.





R.PR. KATARZYNA ŻUŁAWNIK

W swojej codziennej praktyce zajmuje się bieżącym doradztwem na rzecz podmiotów z branży life sciences, w szczególności w zakresie przygotowywania i negocjowania umów, ochrony danych osobowych, a także reklamy. Świadczy również kompleksową obsługę odnośnie prawa pracy oraz legalizacji pobytu i zatrudnienia cudzoziemców. Radca prawny w Okręgowej Izbie Radców Prawnych w Warszawie.



ADW. KAMIL KISTRYN

W swojej codziennej praktyce skupia się na doradztwie podmiotom z branży farmaceutycznej, w tym w zakresie przygotowywania i negocjowania umów związanych z marketingiem, dystrybucją i usługami IT. Doradza Klientom w zakresie prawa zamówień publicznych oraz reprezentuje ich przed Krajową Izbą Odwoławczą.



PRELEGENCI

ADW. OSKAR PLATTA

Od początku swojej pracy zawodowej związany przede wszystkim z branżą wyrobów medycznych. Jego doświadczenie obejmuje kompleksowe doradztwo lokalnym i międzynarodowym firmom z branży Life Science, ze szczególnym uwzględnieniem branży wyrobów medycznych. W codziennej praktyce zawodowej współpracuje m.in. z Ogólnopolską Izbą Gospodarczą Wyrobów Medycznych „POLMED” .



ADW. KAROL KORSZUŃ

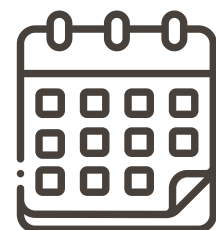
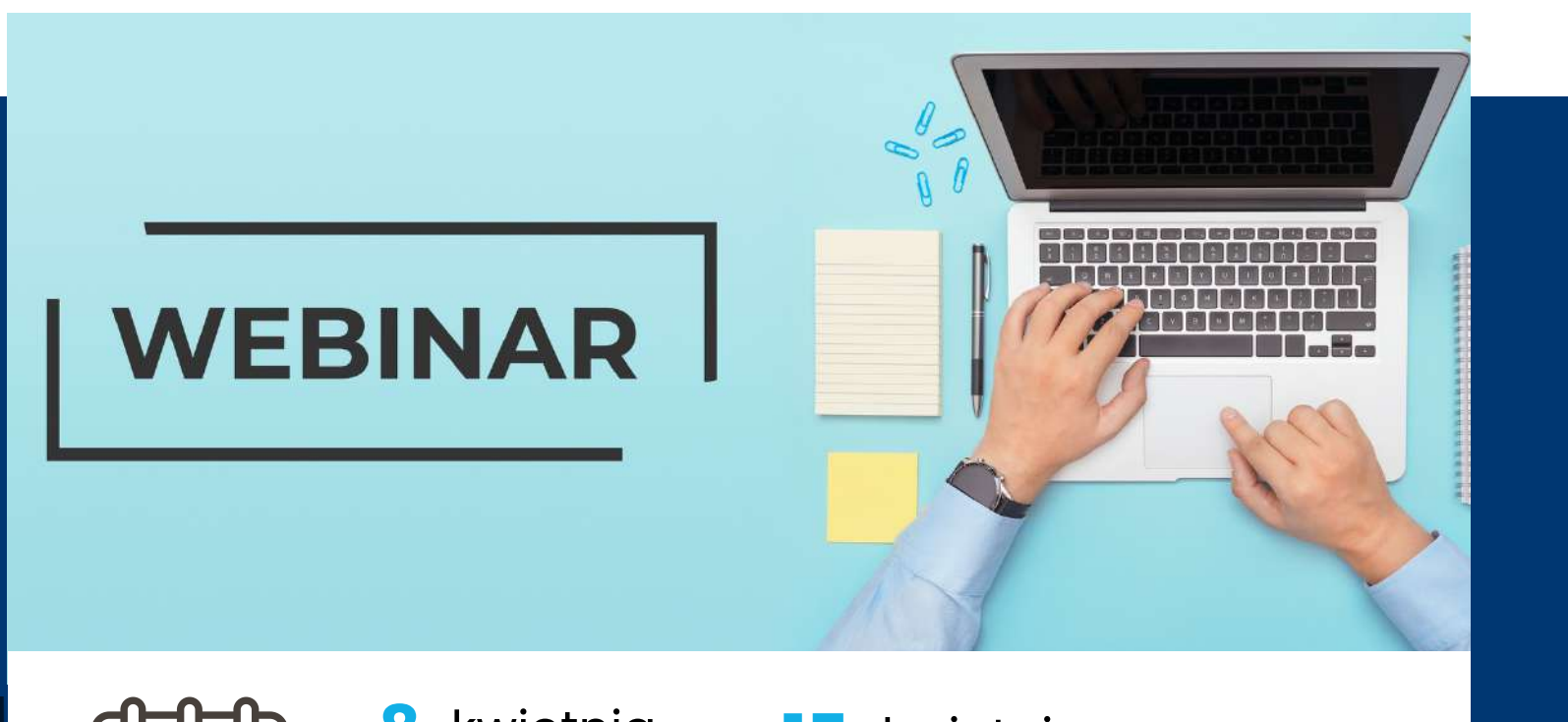
Od wielu lat doradza podmiotom z branży Life Sciences. Specjalizuje się w zagadnieniach związanych z dystrybucją i marketingiem produktów leczniczych i wyrobów medycznych, jak również w kwestiach refundacyjnych. Posiada bogate doświadczenie w zakresie przygotowywania i negocjacji umów handlowych, zarówno z kontrahentami z Unii Europejskiej, jak też spoza EOG. W swojej praktyce zawodowej doradza Klientom w kwestiach związanych z zamówieniami publicznymi, prawem konkurencji oraz compliance.



REJESTRACJA

ZAMÓWIENIA PUBLICZNE NA WYROBY MEDYCZNE

CYKL WEBINARIÓW EDYCJA WIOSENNA



8 kwietnia
10 kwietnia
12 kwietnia

15 kwietnia
19 kwietnia

2024

Informujemy, że webinarium jest nagrywane i dystrybuowane w kanałach internetowych Izby POLMED i Krajowej Izby Diagnostów Laboratoryjnych. Dołączając do szkolenia wyrażasz zgodę na nagranie webinarium z Twoim udziałem. Wiąże się to z przetwarzaniem podanych przez Ciebie danych osobowych (np. imię i nazwisko, login, dane firmy, adres e-mail), a także wykorzystaniem Twojego wizerunku (jeśli włączysz kamerkę w urządzeniu, z którego korzystasz).

MODUŁ I

[Rejestracja](#)

Przygotowanie i przebieg postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

8 kwietnia 2024 10:00 – 15:00

10 kwietnia 2024 10:00 – 14:00

MODUŁ II

[Rejestracja](#)

Compliance w przetargach, czyli jak rozmawiać z firmami z branży wyrobów medycznych

12 kwietnia 2024 10:00 – 14:00

MODUŁ III

[Rejestracja](#)

Wyroby medyczne do diagnostyki *in vitro* w przetargach

15 kwietnia 2024 10:00 – 13:00

19 kwietnia 2024 10:00 – 13:00

Po zatwierdzeniu rejestracji przez organizatora, uczestnik otrzyma link dostępu do webinarium na adres e-mail podany w formularzu dzień przed szkoleniem.

PROGRAM

ZAMÓWIENIA PUBLICZNE NA WYROBY MEDYCZNE



MODUŁ I

[Rejestracja](#)

Przygotowanie i przebieg postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

8 kwietnia **2024** 10:00 – 15:00

10:00–10:10

- Powitanie uczestników webinaru i syntetyczne omówienie znaczenia regulacji dotyczących zamówień publicznych na wyroby medyczne ze szczególnym uwzględnieniem miejsca diagnostyki *in vitro* w opiece zdrowotnej.

10:10–11:00

- Obsługa i serwisowanie wyrobów medycznych w ramach realizacji umowy – omówienie zagadnienia na przykładach.

11:00–11:30

- Tryby udzielania zamówień na wyroby medyczne – wybór ma znaczenie.

11:30–12:15

- Analiza potrzeb i wymagań zamawiającego w świetle rekomendacji UZP. Wstępne konsultacje rynkowe.

12:15–13:00

- Prawidłowy opis przedmiotu zamówienia w przetargach na wyroby medyczne – praktyki zamawiających.

13:00–13:30

- **Przerwa na lunch**

13:30–14:00

- Dokumentacja: Jakich dokumentów Zamawiający powinien wymagać, a jakie są zbędne w przetargu na wyroby medyczne, aby zapewnić bezpieczeństwo swoje i pacjentów – praktyczne przykłady.

14:00–14:45

- Stosowanie przez zamawiającego pozacenowych kryteriów oceny ofert na wyroby medyczne – granice swobody, warunki, praktyka, problemy.

14:45–15:00

- Pytania i dyskusja.

PROGRAM

ZAMÓWIENIA PUBLICZNE NA WYROBY MEDYCZNE



MODUŁ I

[Rejestracja](#)

Przygotowanie i przebieg postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

10 kwietnia 2024 10:00 – 14:00

10:00–11:00

- Kompleksowa umowa – jak skonstruować umowę żeby zagwarantować elastyczność i płynność jej realizacji? Klauzule abuzywne – czego zamawiającemu nie wolno zamieścić w umowie?

11:00–11:30

- Zmiana postanowień umowy – kiedy i co wolno modyfikować? Większa swoboda w modyfikacji umów mniejsze zagrożenie dla realizacji.

11:30–12:00

- Prawo opcji jako instrument służący do ograniczenia procedur związanych z inwestycją.

12:00–12:45

- Klauzule waloryzacyjne – ochrona dla wykonawcy i zamawiającego. Na co w praktyce zwracać uwagę przy tworzeniu klauzul waloryzacyjnych.

12:45–13:15

- **Przerwa na lunch**

13:15–13:45

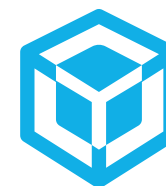
- Kary umowne na tle orzecznictwa KIO/SO w przetargu na wyroby medyczne.

13:45–14:00

- Pytania i dyskusja.

PROGRAM

ZAMÓWIENIA PUBLICZNE NA WYROBY MEDYCZNE



MODUŁ II

Rejestracja

Compliance w przetargach, czyli jak rozmawiać z firmami z branży wyrobów medycznych

12 kwietnia **2024** **10:00 – 14:00**

10:00–10:15

- Prawidłowe relacje zamawiający – wykonawcy.

10:15–10:45

- Komunikacja przedofertowa i ofertowa; co wolno, czego unikać, jak rozmawiać?

10:45–11:30

- Konflikt interesów – potencjalne rozwiązania.

11:30–12:15

- Korupcja i zмова przetargowa – czym są na gruncie zamówień publicznych. Zagrożenia dla uczestników postępowań o udzielenie zamówień publicznych.

12:15–12:45

- Jak budować trwałe relacje z wykonawcami?

12:45–13:15

- Regulacje dotyczące reklamy wyrobów medycznych- wymogi i zasady

13:15–13:45

- SOWE - znaczenie systemu dla uczestników branży technologii medycznych

13:45–14:00

- Pytania i dyskusja

PROGRAM

ZAMÓWIENIA PUBLICZNE NA WYROBY MEDYCZNE



MODUŁ III

Rejestracja

Wyroby medyczne do diagnostyki *in vitro*
w przetargach

15 kwietnia 2024 10:00 – 13:00

10:00–10:30

- Przegląd kluczowych przepisów prawnych dotyczących wyrobów medycznych do diagnostyki *in vitro* w Polsce

10:30–11:00

- Klasy wyrobów medycznych do diagnostyki *in vitro* – dokonywanie klasyfikacji

11:00–11:30

- Wyrób medyczny a wyrób medyczny do diagnostyki *in vitro* – różnice i podobieństwa (produkty graniczne). Oprogramowanie jako wyrób IVD

11:30–12:00

- Podmioty biorące udział w obrocie wyrobami medycznymi do diagnostyki *in vitro*

12:00–12:45

- Obowiązki użytkowników wynikające z przepisów. Odpowiedzialność użytkowników

12:45–13:00

- Pytania i dyskusja.

19 kwietnia 2024 10:00 – 13:00

10:00–10:30

- Dokumentacja wyrobu medycznego do diagnostyki *in vitro*

10:30–11:00

- Obowiązki rejestrowe, notyfikacyjne, powiadomienia i zgłoszenia. EUDAMED – czym jest i kto musi się w nim rejestrować?

11:00–11:30

- Oznakowanie wyrobu medycznego do diagnostyki *in vitro* (instrukcja używania, etykieta).

11:30–12:00

- System niepowtarzalnych kodów identyfikacyjnych UDI

12:00–12:30

- Okresy przejściowe

12:30–13:00

- Pytania i dyskusja. Podsumowanie głównych zagadnień omówionych podczas webinaru oraz zaproszenie na edycję jesienną.

W RAZIE PYTAŃ

SKONTAKTUJ SIĘ Z NAMI

Izba **POLMED** | ul. T. Chałubińskiego 8,
pietro 28, lokal 81, 00-613 Warszawa



Email :

biuro@polmed.org.pl



Telefon :

+48 22 102 23 00

