

Śniadanie biznesowe

ZAMÓWIENIA PUBLICZNE DLA WYROBÓW MEDYCZNYCH

Czy wykonawca
ma wpływ na kształtowanie
dokumentacji postępowania?

22 lutego 2024

Szanowni Państwo!



Branża wyrobów medycznych znaczącą część swojej sprzedaży prowadzi realizując zamówienia publiczne. Problemy, które często pojawiają się w procesie udzielania zamówień publicznych to m.in. dyskryminacyjny opis warunków udziału w postępowaniu bądź wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia (np. wobec wyrobu medycznego), ale też klauzule abuzywne czy inne niekorzystne dla przedsiębiorców zapisy związane z karami umownymi lub waloryzacją wynagrodzenia.

Podczas śniadania biznesowego DZP, nasi eksperci przedstawią możliwe strategie i działania zaradcze, a także pokażą, w jaki sposób skutecznie egzekwować swoje prawa wobec zamawiających publicznych, takich jak szpitale.

Eksperci



**Katarzyna
Kuźma**
Partner
Szef Zespołu
Zamówień Publicznych



**Mateusz
Mądry**
Partner
Szef Praktyki
Life Sciences



**Tomasz
Krzyżanowski**
Senior Associate
Zespół Zamówień
Publicznych



**Marek
Paluch**
Senior Associate
Praktyka
Life Sciences

Agenda

1. Specyfika wyrobów medycznych – wpływ na udzielanie zamówień publicznych

- Kim jest wykonawca oferujący wyrób medyczny w przetargu – dystrybutor, importer czy ktoś inny?
- Jakie dokumenty powinien mieć mój wyrób, aby startować w przetargu?
- Zgłoszenia i powiadomienia? Czy muszę je mieć?
- Okresy przejściowe, czyli do kiedy mogę oferować „stare” wyroby medyczne?

2. Przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

- Zapytanie o informację (RFI) dotyczące szacowania wartości zamówienia i wstępne konsultacje rynkowe - czy warto brać w nich udział?

3. Zasady ustawowe tworzenia dokumentacji zamówienia

- Zasady ustanawiania warunków udziału w postępowaniu
- Zasady sporządzania opisu przedmiotu zamówienia
- „Uzasadnione potrzeby zamawiającego” w kontekście wymagań SWZ
- Przykłady wymogów zamawiających i ocena ich zasadności, błędy

4. Wyjaśnienia treści dokumentów zamówienia przez zamawiającego na wniosek wykonawcy – wpływ wykonawcy na wymagania zamawiającego

- Kiedy wyrób medyczny nie spełnia wymogów regulacyjnych i nie może być oferowany przez konkurencję?
- Wnioski o wyjaśnienie lub zmianę SWZ
- Wyjaśnienia zamawiającego jako integralna część SWZ
- Terminy, forma składania wniosków o wyjaśnienia przez wykonawcę
- Odwołanie do KIO w kontekście zmiany SWZ

5. Wpływ na treść umowy

- Klauzule abuzywne (niedozwolone)
- Zapisy dotyczące kar umownych i inne
- Wpływ decyzji URPL o wycofaniu serii produktu, który był sprzedany w przetargu na realizację umowy

6. Inne narzędzia kontroli wykonawców nad czynnościami zamawiającego

- Wnioski o przeprowadzenie kontroli do Prezesa UZP
- Zawiadamianie organów państwa o nieprawidłowościach
- Nadzór URPL

7. Dyskusja



22 lutego 2024 r. | godz. 9:30 - 12:30



Kancelaria DZP, Rondo ONZ 1, Warszawa
(budynek Rondo 1, piętro 22)



RSVP: **zgłoszenia do 20 lutego**
REJESTRACJA