

**Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej w Gryficach**

ul. Niechorska 27
72-300 Gryfice

Nasz znak
SPZZOZ/ZP/46/6/22

Data
Gryfice 09.01.2023 r.

Sprawa dotyczy:

Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy Pzp na: „**Informatyzację czterech szpitali województwa zachodniopomorskiego w ramach projektu pn. „Zachodniopomorskie e-Zdrowie”**”

Zamawiający udziela wyjaśnień na przytoczone poniżej pytania Wykonawców pomimo zaistnienia przesłanek wskazanych w art. 135 ust. 5 ustawy Pzp (DZ. U. 2022 poz. 1710):

Pytanie 1. Modyfikacja z dnia 27.12.2022 oraz odpowiedź na pytanie 244

Modyfikuje § 3 ust. 9 wzoru umowy (Odpowiednio: Załącznik Nr 4 do SWZ dla Części I, Załącznik nr 2 do SWZ dla Części II, Załącznik nr 3 do SWZ dla Części III) i nadaje mu następujące brzmienie:

Jeżeli w trakcie realizacji przedmiotu Umowy nastąpią zmiany w przepisach prawa mające zastosowanie do jakichkolwiek elementów przedmiotu Umowy, w tym do Oprogramowania lub Infrastruktury, Wykonawca zobowiązany jest w ramach wynagrodzenia umownego, o którym mowa w § 12 Umowy dostosować element(y) przedmiotu Umowy do nowych przepisów prawa. Jednakże, jeżeli przepisy inicjujące zmiany zostaną opublikowane na mniej niż 2 miesiące przed terminem odbioru umowy, to zmiany takie będą implementowane w okresie gwarancji, o której mowa w §11 Umowy, chyba, że *vacatio legis* zmienianych przepisów wymagać będzie, krótszego niż 2 miesięcznego okresu dostosowania.

i

Modyfikuje § 3 ust. 9 wzoru umowy (Odpowiednio: Załącznik nr 4 do SWZ dla Części IV, Załącznik nr 4 do SWZ dla Części V) i nadaje mu następujące brzmienie:

Jeżeli w trakcie realizacji przedmiotu Umowy nastąpią zmiany w przepisach prawa mające zastosowanie do jakichkolwiek elementów przedmiotu Umowy, w tym do Oprogramowania lub Infrastruktury, Wykonawca zobowiązany jest w ramach wynagrodzenia umownego, o którym mowa w § 12 Umowy dostosować element(y) przedmiotu Umowy do nowych przepisów prawa. Jednakże, jeżeli przepisy inicjujące zmiany zostaną opublikowane na mniej niż 2 miesiące przed terminem odbioru umowy, to zmiany takie będą implementowane w okresie gwarancji, o której mowa w §11 Umowy, chyba, że *vacatio legis* zmienianych przepisów wymagać będzie, krótszego niż 2 miesięcznego okresu dostosowania. Przez dostosowanie wdrażanego systemu oprogramowania Zamawiający rozumie zapewnienie usług rozwojowych rozumianych jako pula godzin rozwojowych do dyspozycji Zamawiającego na modyfikacje, których nie dało się przewidzieć na etapie przygotowywania SWZ.

Zamawiający przez jedną godzinę rozwojową rozumie czas w ilości 1h (60 min) jakie Wykonawca przeznaczą na wdrożenie zgłoszonej przez Zamawiającego modyfikacji realizując m.in. takie usługi jak: analiza wymagań, prace programistyczne, wdrożenie.

Wykonawca prosi o potwierdzenie, że pula przewidziana modyfikacją z dnia 27.12.23 to ta sama pula, co przewidziana w odpowiedzi na pytanie 244 (80h), lub w innym przypadku prosimy o określenie ilości godzin przewidzianych na prace związane z dostosowaniem elementów przedmiotu Umowy do nowych przepisów prawa.

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z odpowiedzią na pytanie 111 w Wyjaśnieniach 1 z dnia 03.01.2023 usunął w Załączniku nr 4 do SWZ dla Części IV, Załącznik nr 4 do SWZ dla Części V zapis:

„Przez dostosowanie wdrażanego systemu oprogramowania Zamawiający rozumie zapewnienie usług rozwojowych rozumianych jako pula godzin rozwojowych do dyspozycji Zamawiającego na modyfikacje, których nie dało się przewidzieć na etapie przygotowywania SWZ. Zamawiający przez jedną godzinę rozwojową rozumie czas w ilości 1h (60 min) jakie Wykonawca przeznaczą na wdrożenie zgłoszonej przez Zamawiającego modyfikacji realizując m.in. takie usługi jak: analiza wymagań, prace programistyczne, wdrożenie.”

Pula godzin przewidziana w odpowiedzi na pytanie 244 dotyczy wsparcia i możliwości prowadzenia konsultacji w zakresie administracji zaoferowanym sprzętem oraz dostarczonym oprogramowaniem narzędziowym (systemowym, wirtualizacyjnym i bazodanowym).

Wykonawca zobowiązany jest w ramach wynagrodzenia umownego, o którym mowa w § 12 Umowy dostosować element(y) przedmiotu Umowy do nowych przepisów prawa - dotyczy to tylko zamawianych w niniejszym postępowaniu funkcjonalności, które ulegną modyfikacji po wprowadzeniu nowych przepisów prawa. Zamawiający dla takich zmian nie określa ilości godzin.

Pytanie 2. SWZ, Rozdział 5, pkt 1 – warunki udziału, dot. zakres osób skierowanych przez Wykonawcę do realizacji zamówienia

Część II

g) minimum 1 osobą posiadającą uprawnienia budowlane bez ograniczeń do kierowania robotami budowlanymi, w specjalności instalacyjnej w zakresie sieci, instalacji i urządzeń elektrycznych i elektroenergetycznych, lub inne równoważne uprawnienia, wydane na podstawie wcześniej obowiązujących przepisów lub na terenie innego kraju, jeżeli zgodnie z prawem polskim uprawniają one do kierowania robotami budowlanymi w zakresie w/w specjalności budowlanych,

h) minimum 1 osobą posiadającą uprawnienia do wykonywania prac przy urządzeniach i instalacjach zawierających gazy fluorowane (f-gazy) wydane przez Urząd Dozoru Technicznego,

i) minimum 1 osobą wpisaną na listę kwalifikowanych pracowników zabezpieczenia technicznego prowadzoną przez Komendanta Głównego Policji w systemie teleinformatycznym.

Część III

- g) minimum 1 osobą posiadającą uprawnienia budowlane bez ograniczeń do kierowania robotami budowlanymi, w specjalności instalacyjnej w zakresie sieci, instalacji i urządzeń elektrycznych i elektroenergetycznych, lub inne równoważne uprawnienia, wydane na podstawie wcześniej obowiązujących przepisów lub na terenie innego kraju, jeżeli zgodnie z prawem polskim uprawniają one do kierowania robotami budowlanymi w zakresie w/w specjalności budowlanych,
- h) minimum 1 osobą posiadającą uprawnienia do wykonywania prac przy urządzeniach i instalacjach zawierających gazy fluorowane (f-gazy) wydane przez Urząd Dozoru Technicznego,
- i) minimum 1 osobą wpisaną na listę kwalifikowanych pracowników zabezpieczenia technicznego prowadzoną przez Komendanta Głównego Policji w systemie teleinformatycznym,
- j) minimum 1 osobą posiadającą certyfikat instalatora okablowania światłowodowego, wystawiony przez producenta systemu, który będzie montowany.

Prosimy o wykreślenie powyższych wymagań z uwagi na fakt, że przedmiot zamówienia nie obejmuje swoim zakresem prac, które wymagają dysponowania wskazanym personelem. Przedmiot zamówienia obejmuje prace modernizacyjne, ale w ramach ich wykonania nie są wymagane wysokospecjalistyczne uprawnienia wskazane powyżej. Pozostawienie zapisów w obecnym kształcie spowoduje konieczność podwyższenia ceny. Ponadto wskazujemy, że na podobne pytanie dotyczące części nr I Zamawiający wykreślił wymóg (pytanie nr 125). W związku z powyższym w celu zachowania spójności zapisów SWZ wnosimy o ich usunięcie.

Odpowiedź:

Zamawiający usuwa wymagania:

SWZ, Rozdział 5, pkt. 1, dot. część II ppkt g), h) i i).

SWZ, Rozdział 5, pkt. 1, dot. część III ppkt g), h), i), j).

Pytanie 3. W związku z radykalnie odmiennymi odpowiedziami udzielonymi w różnych częściach postępowania na podobne przedmiotowo pytania o numerach: 85, 147, Wykonawca zauważa, jak poniżej.

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 85 w zadaniach II, III, IV, V **Wszystkie aplikacje oraz te które zostaną zaktualizowane do najnowszej wersji oprogramowania muszą zostać objęte usługami wdrożeniowymi oraz serwisem gwarancyjnym.**

Oznacza to, że Wykonawcy będą musieli objąć usługami wdrożeniowymi oraz świadczeniami serwisowymi także aplikacje, w których nie następuje żadna zmiana ilościowa w zakresie licencji, jak również nie następuje zmiana specyfikacji funkcjonalnej.

Pozostaje to w sprzeczności z postanowieniem w pkt II.4.5. Zakres wdrożenia w zakresie SSI (poniżej), ponieważ moduły te nie stanowią przedmiotu zamówienia.

„1.Zamawiający wymaga rozbudowy obecnie eksploatowanego oprogramowania dziedzinowego o moduły SSI wskazane w tabeli poniżej. Jeżeli moduł został uwzględniony, jako przedmiot zamówienia, mimo że Zamawiający obecnie posiada taką aplikację, oznacza to, że oczekuje zwiększenia ilości licencji do wskazanej w tabeli. W przypadku, gdy dla modułu została zamieszczona specyfikacja funkcjonalna w OPZ oznacza to, że Zamawiający oczekuje rozszerzenia jej specyfikacji funkcjonalnej.”

Wykonawca zwraca uwagę, że objęcie świadczeniami gwarancyjnymi wszystkich aplikacji wymienionych w rozdziale II.4.4. Stan obecny oprogramowania dziedzinowego HIS (lub jego

odpowiednikach) fundamentalnie zwiększy przedmiot niniejszego postępowania. Wykonawca będzie zobligowany zarówno do przekazania tytułów prawnych do uaktualnień dla wszystkich aplikacji, jak również wykonanie usług serwisowych o szerokim zakresie. Świadczenia te w przypadku dużych heterogenicznych systemów klasy HIS są złożone i obarczone wysokim ryzykiem prawnym, którego Zamawiający nie limituje co powoduje, że będą bardzo kosztowne.

Mając na uwadze powyższe zwracamy się z prośbą o rozważenie ujednoczenia stanowiska Zamawiającego w niniejszej kwestii, ponieważ nie wydaje się, żeby intencją Zamawiającego było różnicowanie podejścia do tego zagadnienia w poszczególnych częściach zamówienia. Doprowadzi ono w konsekwencji do sytuacji, w której oferty przedłożone w częściach II, III, IV, V postępowania mogą wzrosnąć kilkukrotnie w stosunku do przedłożonych przez Wykonawców w toku szacowania wartości zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający doprecyzowuje dla każdej z części postępowania jak poniżej:

Zamawiający wymaga rozbudowy obecnie eksploatowanego oprogramowania dziedzinowego o moduły SSI wskazane w przedmiocie zamówienia. Jeżeli moduł został uwzględniony, jako przedmiot zamówienia, mimo że Zamawiający obecnie posiada taką aplikację, oznacza to, że oczekuje zwiększenia ilości licencji do wskazanej w tabeli. W przypadku, gdy dla modułu została zamieszczona specyfikacja funkcjonalna w OPZ oznacza to, że Zamawiający oczekuje rozszerzenia jej specyfikacji funkcjonalnej. Wszystkie powyższe aplikacje muszą zostać objęte usługami wdrożeniowymi oraz serwisem gwarancyjnym.

Podsumowując powyższe:

1. Zamawiający wymaga objęciem usługami wdrożeniowymi oraz serwisem gwarancyjnym:
 - a) modułów/aplikacji, dla których została zamieszczona specyfikacja funkcjonalna w OPZ
 - b) zwiększenia licencji dla modułów aplikacji będących już w posiadaniu Zamawiającego
2. Zamawiający wymaga objęciem jedynie usługami wdrożeniowymi:
 - a) modułów/aplikacji, które zostaną zaktualizowane do najnowszej wersji oprogramowania. Gwarancja będzie świadczona zgodnie z aktualnymi umowami.

Zamawiający tym samym modyfikuje odpowiedź 85 w Wyjaśnieniach 1 z dnia 03.01.2023.

Pytanie nr 4 Pytanie do Wyjaśnień z dnia 3.01.2023, Pytanie i Odpowiedź nr 213.

Prosimy o potwierdzenie, że udzielona odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis w w II.4.6.5 pkt. 122 (załącznik nr 1 do SWZ dla części I) na:

„System musi posiadać zabezpieczenia klasy IDS/IPS chroniące przed złośliwym oprogramowaniem i atakami hakerskimi. System musi zawierać wbudowany skaner antywirusowy, skanujący automatycznie wszystkie wprowadzane do systemu pliki, w szczególności: dane obrazowe otrzymane protokołami DICOM DIMSE (C-STORE) oraz DICOMweb (STOW-RS), a także w dowolny inny sposób (np. pliki DICOM pochodzące z wczytanych płyt CD/DVD); skany dokumentacji papierowej; pliki związane z wymianą komunikacji z NFZ (pliki umowy UMX, pliki raportów ze świadczeń itp.); wszelkie certyfikaty (np. do komunikacji z Platformą P1, certyfikaty ZUS do podpisywania badań); pliki obrazów faksymile podpisu i pieczętki lekarza.”

dotyczy funkcjonalności klasy IDS/IPS dostępnej na dostarczanych urządzeniach UTM, a nie w systemach dziedzinowym RIS/PACS/HIS.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że funkcjonalności klasy IDS/IPS dotyczą dostarczanych urządzeń UTM, a nie systemu dziedzinowego RIS/PACS/HIS

Pytanie nr 5 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt. II.1.3

Zamawiający w ramach realizacji przedmiotu zamówienia wymaga dostarczenia i instalacji klimatyzacji technicznej przystosowanej do pracy z funkcją chłodzenia w zakresie temperatur od -10°C do +45°C.

Prosimy o dopuszczenie do udziału w postępowaniu i uznaniu za spełnione wymaganie jeśli Wykonawca dostarczy klimatyzację przystosowaną do pracy z funkcją chłodzenia w zakresie temperatur od -25°C do +43°C

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do udziału w postępowaniu i uznaniu za spełnione wymaganie jeśli Wykonawca dostarczy klimatyzację przystosowaną do pracy z funkcją chłodzenia w zakresie temperatur od -25°C do +43°C

Pytanie nr 6 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II

Prosimy o potwierdzenie, że wszystkie oświadczenia, certyfikaty i inne wskazane przez Zamawiającego dokumenty wymienione w wymaganiach minimalnych poszczególnych składowych przedmiotu zamówienia w zakresie: modernizacji sieci teleinformatycznej i serwerowni oraz infrastruktury serwerowej należy złożyć na etapie dostawy sprzętu?

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dla przedmiotowych dokumentów przewiduje procedurę uzupełnienia dokumentów o której mowa w art. 107 ust. 2 ustawy Pzp.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wszystkie oświadczenia, certyfikaty i inne wskazane przez Zamawiającego dokumenty wymienione w wymaganiach minimalnych poszczególnych składowych przedmiotu zamówienia w zakresie: modernizacji sieci teleinformatycznej i serwerowni oraz infrastruktury serwerowej należy złożyć na etapie dostawy sprzętu

Pytanie nr 7 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.1. ppkt 9 wymóg: "SSI musi posiadać możliwość zarejestrowania oraz analizy zdarzeń zgodnie ze standardami akredytacyjnymi publikowanymi przez Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia."

Analiza zdarzeń niepożądanych jest pojęciem bardzo szerokim i nie daje Wykonawcom możliwości dokonania wyceny. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby SSI miało możliwość ewidencji zdarzeń niepożądanych. W przeciwnym wypadku prosimy o jednoznaczne określenie wymagań funkcjonalnych, jakie ma realizować system oraz dopuszczenie, żeby aplikacja dedykowana do tego celu mogła pracować o odrębną strukturę danych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby SSI miało możliwość ewidencji zdarzeń niepożądanych

Pytanie nr 8 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.1. ppkt 13 wymóg: SSI posiada

mechanizmy umożliwiające zapis i przeglądanie danych o logowaniu się użytkowników pozwalające na uzyskanie informacji o czasie i miejscach ich pracy. Log systemu rejestruje

wszystkich użytkowników i wykonane przez nich czynności z możliwością analizy historii zmienianych wartości danych. Administrator musi mieć możliwość wyboru danych, które mają być monitorowane w logach systemu z dokładnością do poszczególnych kolumn w tabelach danych. Musi mieć także możliwość sprawdzenia jakie dane z poziomu jakiej aplikacji zostały zmodyfikowane,

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna wymóg za spełniony, jeśli mechanizm będzie zawsze monitorował wszystkie kolumny w tabeli i automatycznie uwzględniał zmiany struktury danych bez potrzeby ingerencji administratora?

Odpowiedź:

Zamawiający uzna wymóg za spełniony, jeśli mechanizm będzie zawsze monitorował wszystkie kolumny w tabeli i automatycznie uwzględniał zmiany struktury danych bez potrzeby ingerencji administratora.

Pytanie nr 9 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.1. ppkt 16 wymóg: HIS umożliwia przesyłanie i odbieranie wiadomości tekstowych oraz nagrywanie i udostępnianie wiadomości głosowych w dokumentacji medycznej w kontekście konkretnego pacjenta.

Wykonawca zwraca uwagę, że w dobie elektronicznej dokumentacji medycznej oraz aktów prawnych wskazujących na sposób prowadzenia dokumentacji medycznej zgodnie ze standardem PIK HL7 CDA odchodzi się od formy nieustandaryzowanej dokumentacji medycznej, a tym samym nie wykorzystuje się rozwiązań polegających na nagrywaniu głosu. W związku z powyższym prosimy o wykreślenie funkcjonalności lub alternatywnie czy Zamawiający uzna punkt za spełniony gdy system będzie umożliwiał rozpoznawanie mowy do wprowadzania danych?

Odpowiedź:

Zamawiający uzna punkt za spełniony gdy system będzie umożliwiał rozpoznawanie mowy do wprowadzania danych

Pytanie nr 10 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.1. ppkt 35 wymóg: Przetwarzanie danych w SSI odbywać się na poziomie atomowych danych medycznych. System umożliwia tworzenia dowolnej dokumentacji medycznej w postaci elektronicznej HL7 CDA level 3 odwzorowującej zakres działalności komórek organizacyjnych Zamawiającego ewidencjonowany w modułach tradycyjnej (formularzowej) dokumentacji medycznej.

Wykonawca zwraca uwagę, że zgodnie z Rozporządzeniem w sprawie rodzajów elektronicznej dokumentacji medycznej za dokumenty EDM uznaje się pięć dokumentów wymienione w Rozporządzeniu i są one wytwarzane zgodnie z HL7 CDA level 3.

Mając na uwadze powyższe prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uznany za spełniony wymóg w sytuacji gdy system HIS będzie umożliwiał generowanie pięciu dokumentów EDM wymaganych zgodnie z Rozporządzeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie potwierdza.

Pytanie nr 11 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.1. ppkt 36 wymóg: SSI zapewnia funkcjonalności umożliwiające prowadzenie repozytorium EDM (z obsługą przechowywania EDM) oraz wymianę EDM pomiędzy repozytorium Zamawiającego, a Platformą P1.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna wymóg za spełniony gdy system HIS będzie zintegrowany z platformą P1 w zakresie usługi wymiany EDM. Należy zauważyć, że sama platforma

P1 nie bierze udziału w wymianie dokumentów pomiędzy podmiotami lecz tylko wskazuje kto daną dokumentację posiada na podstawie indeksów EDM przechowywanych na platformie P1.

Odpowiedź:

Zamawiający uzna wymóg za spełniony gdy system HIS będzie zintegrowany z platformą P1 w zakresie usługi wymiany EDM

Pytanie nr 12 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.1. ppkt 37 wymóg: Repozytorium EDM zapewnia funkcjonalność przyjmowania, archiwizacji i udostępniania EDM zgodnej z HL7 CDA, a w przypadku repozytoriów badań obrazowych, przyjmowania, archiwizacji i udostępniania obiektów DICOM.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna punkt za spełniony gdy repozytorium EDM będzie przyjmowało zgodnie z nazwą tylko i wyłącznie dokumenty EDM natomiast obiekty DICOM będą przechowywane w miejscach do tego przeznaczonych takich jak PACS. Pozwoli na to na wydajne i ergonomiczne wykorzystanie przestrzeni do tego przeznaczonych.

Odpowiedź:

Zamawiający uzna punkt za spełniony gdy repozytorium EDM będzie przyjmowało zgodnie z nazwą tylko i wyłącznie dokumenty EDM natomiast obiekty DICOM będą przechowywane w miejscach do tego przeznaczonych takich jak PACS.

Pytanie nr 13 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.1. ppkt 39 wymóg: Zamawiający wymaga, by SSI generował dokumenty w postaci elektronicznej i umożliwiał ich podpisywanie kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym oraz wykorzystaniem sposobu potwierdzania pochodzenia oraz integralności danych dostępnego w systemie teleinformatycznym udostępnionym bezpłatnie przez Zakład Ubezpieczeń Społecznych oraz podpisem osobistym.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna punkt za spełniony gdy personel medyczny będzie mógł skorzystać z podpisywania z wykorzystaniem sposobu potwierdzania pochodzenia oraz integralności danych dostępnego w systemie teleinformatycznym udostępnionym bezpłatnie przez Zakład Ubezpieczeń Społecznych natomiast personel niemedyczny za pomocą profilu zaufanego.

Odpowiedź:

Zamawiający uzna punkt za spełniony gdy personel medyczny będzie mógł skorzystać z podpisywania z wykorzystaniem sposobu potwierdzania pochodzenia oraz integralności danych dostępnego w systemie teleinformatycznym udostępnionym bezpłatnie przez Zakład Ubezpieczeń Społecznych natomiast personel niemedyczny za pomocą profilu zaufanego.

Pytanie nr 14 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.2. Moduł wytwarzanie EDM lp.

2

Prosimy o potwierdzenie, że system ma umożliwiać tworzenie elektronicznej dokumentacji medycznej w zakresie 5 dokumentów EDM, które są następnie indeksowane na platformie P1.

Odpowiedź:

Zamawiający nie potwierdza.

Pytanie nr 15 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.2. Moduł wytwarzanie EDM lp.

12

Prosimy o doprecyzowanie o jakie wymagania PKI mają Państwo na myśli ? Czy Zamawiający potwierdza, że wystarczające będzie blokowanie użycia podpisu, który nie ma pełnej ścieżki wystawienia certyfikatu i będzie uznawany za niezauwany ?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wystarczające będzie blokowanie użycia podpisu, który nie ma pełnej ścieżki wystawienia certyfikatu i będzie uznawany za niezauwany.

Pytanie nr 16 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.2. Moduł wytwarzanie EDM Ip. 16

Prosimy o potwierdzenie, że w dobie elektronicznej dokumentacji medycznej (EDM) wystarczające jest użycie jednego żądania podpisu na dokumencie zgodnie z aktualnymi wymaganiami prawnymi dotyczącymi poszczególnych dokumentów.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wystarczające będzie użycie jednego żądania podpisu na dokumencie zgodnie z aktualnymi wymaganiami prawnymi dotyczącymi poszczególnych dokumentów

Pytanie nr 17 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.2. Moduł wytwarzanie EDM Ip. 17

Prosimy o potwierdzenie, że punkt zostanie uznany za spełniony gdy skierowanie diagnostyczne wymagające podpisu elektronicznego nie zostanie wysłane do pracowni dopóki nie zostanie podpisane podpisem elektronicznym przez lekarza zlecającego.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że punkt zostanie uznany za spełniony gdy skierowanie diagnostyczne wymagające podpisu elektronicznego nie zostanie wysłane do pracowni dopóki nie zostanie podpisane podpisem elektronicznym przez lekarza zlecającego.

Pytanie nr 18 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.2. Moduł wytwarzanie EDM Ip. 38

Wykonawca zwraca się z prośbą o potwierdzenie, że wymóg dotyczy systemów wymienionych literalnie w OPZ dla których wymagana jest EDM.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wymóg dotyczy systemów wymienionych literalnie w OPZ.

Pytanie nr 19 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.2. Moduł wytwarzanie EDM Ip. 39

Prosimy o wykreślenie punktu stwarzającego wysokie zagrożenie dla pacjenta jak i pracowników medycznych uwzględniającego wykorzystywanie dokumentów niezatwierdzonych i niepotwierdzonych (dokument posiadający 2 podpisy i tylko jeden zrealizowany jest dokumentem nieważnym).

Odpowiedź:

Zamawiający usuwa punkt w Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.2. Moduł wytwarzanie EDM Ip. 39

Pytanie nr 20 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.2. Moduł wytwarzanie EDM Ip. 61

Prosimy o wykreślenie punktu w związku z wymaganiem podpisywania dokumentów EDM w formie enveloped (plik podpisu w pliku głównym a nie odrębnym) - tak jak ma to miejsce w przypadku eRecepty czy eSkierowania.

Odpowiedź:

Zamawiający usuwa punkt w Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.2. Moduł wytwarzanie EDM Ip. 61

Pytanie nr 21 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.2. Moduł wytwarzanie EDM Ip. 66

Czy Zamawiający uzna punkt za spełniony gdy na konkretnych formularzach dokumentacji medycznej będzie można wymuszać czy dane pole jest obligatoryjne do uzupełnienia czy nie ?

Odpowiedź:

Zamawiający uzna punkt za spełniony gdy na konkretnych formularzach dokumentacji medycznej będzie można wymuszać czy dane pole jest obligatoryjne do uzupełnienia czy nie

Pytanie nr 22 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.4 Opis usługi – EDM dla lekarza, Ip. 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli zrealizowaną integrację z platformą P1 w zakresie pobierania dokumentów EDM z innych podmiotów leczniczych.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że ma na myśli zrealizowaną integrację z platformą P1 w zakresie pobierania dokumentów EDM z innych podmiotów leczniczych

Pytanie nr 23 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.1. Dostęp do dokumentów i elektroniczne zgody pacjenta

Prosimy o potwierdzenie, że dostęp dla pacjenta realizowany jest poprzez IKP a nie system medyczny HIS.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że dostęp dla pacjenta realizowany jest poprzez IKP a nie system medyczny HIS.

Pytanie nr 24 Załącznik nr 1 do SWZ, część I, Rozdział II, pkt II.4.6.2.1. Dostęp do dokumentów i elektroniczne zgody pacjenta, wymóg: Systemy lokalny musi udostępniać usługi odczytu zgody pacjenta na dostęp do informacji o stanie zdrowia i odczytu zgody pacjenta na dostęp do dokumentacji medycznej zarejestrowanej w systemie P1 oraz usługi zapisu, odczytu i wyszukiwania zgód na świadczenie medyczne.

Prosimy o potwierdzenie, że system HIS ma udostępniać integrację z usługą P1 zwracającą informację czy dana osoba, ma dostęp do dokumentacji medycznej pacjenta lub informacji o stanie zdrowia i na tej podstawie zostanie spełniony punkt. Usługi w zakresie zapisu, odczytu i wyszukiwania zgód na świadczenia medyczne nie są dostępne na środowisku integracyjnym P1 oraz brak jest wsparcia po stronie P1 w tym zakresie w związku z czym prosimy o wykreślenie tej części punktu.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że system HIS ma udostępniać integrację z usługą P1 zwracającą informację czy dana osoba, ma dostęp do dokumentacji medycznej pacjenta lub informacji o stanie zdrowia.

Zamawiający uzna wymaganie za spełnione o ile w okresie realizacji umowy, Wykonawca zapewni integrację w zakresie udzielania zgód na świadczenia medyczne, a w przypadku braku gotowości po stronie systemu P1, wystarczającym będzie przygotowanie oraz gotowość do integracji po stronie lokalnych systemów szpitalnych w zakresie udzielania zgód na świadczenia medyczne, rozumiane jako pełna zgodność dostarczonej funkcjonalności z dokumentacją integracyjną w wersji opublikowanej przez MZ/CeZ, która obowiązywać będzie nie później niż 45 dni przed końcem obowiązywania okresu umowy.

DYREKTOR
SPZZOZ w Gryficach
Piotr Sołtysiński