

Numer postępowania: ZP-271-10/23

Kraków, dnia 25.05.2023 r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością negocjacji - art. 275 pkt. 2 ustawy Pzp na **"Rozbudowa funkcjonalności posiadanego i używanego systemu HIS, LIS, RIS, EDM oraz PACS o niezbędne komponenty potrzebne do integracji regionalnej wymiany EDM oraz innych usług MSIM"**

Zamawiający, **Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Krakowie**, działając na podstawie art. 284 ust. 1, 4, 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

W zakresie dotyczącym „Załącznika nr 8 do SWZ – Specyfikacje interoperacyjności” Zamawiający wskazuje m.in. na wymóg integracji z komponentem zgód pacjenta.

Wykonawca wskazuje, iż w we wskazanej powyżej dokumentacji nie jest określony zakres zgody, jak również informacja gdzie zgoda powinna być wprowadzana. Dodatkowo w dokumentacji brak jest opisu procesu związanego z użyciem tego rejestru i w jaki sposób system lokalny powinien go wykorzystywać, natomiast opisano interfejs integracyjny służący do rejestracji, wyszukiwania i pobrania zgody.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że zakres integracji z regionalnym rejestrem zgód nie jest obligatoryjny. W przeciwnym przypadku prosimy o uzupełnienie dokumentacji o brakujące opisy procesów związanych z użyciem tego rejestru w kontekście integracji z systemami Partnerów Projektu oraz zakresu zgód.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż wskazana w pytaniu integracja z regionalnym rejestrem zgód jest opcjonalna. Opisanie w dokumentacji Platformy MSIM dwa typy zgód są przewidziane do wytwarzania w ramach Portalu Pacjenta. Opcjonalnie, przy użyciu wskazanej integracji, mogłyby one także być realizowane po stronie systemów lokalnych. Pierwszy typ zgody dotyczy wyłącznie użytkownika Portalu Pacjenta i przetwarzania na nim danych dotyczących danego użytkownika Portalu. Jeśli chodzi o drugi z typów zgody

(na wtórne użycie danych) nie można obecnie określić procesu związanego z użyciem takiej zgody, gdyż każdorazowo będzie to uzależnione od konkretnego przypadku wtórnego użycia danych. Możliwość takiej integracji przewidziano w związku z możliwym udziałem podmiotu leczniczego w przedsięwzięciu wtórnego przetwarzania danych, kiedy to ew. gromadzenie zgód po stronie podmiotu mogłoby znacząco uprościć logistykę realizacji takiego przedsięwzięcia.

Pytanie nr 2:

W zakresie dotyczącym „Załącznika nr 8 do SWZ – Specyfikacje interoperacyjności” Zamawiający wskazuje m.in. na wymóg integracji z komponentem zgód pacjenta.

Wykonawca wskazuje, iż w dokumentacji brak jest opisu procesu związanego z użyciem rejestru zgód, jak również w jaki sposób system lokalny powinien go wykorzystywać. Opisano natomiast interfejs integracyjny służący do rejestracji, wyszukania i pobrania zgody. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż uzna wymaganie za spełnione w przypadku, gdy szpitalny system dziedzinowy będzie obsługiwał wyłącznie prezentowanie listy zarejestrowanych zgód na portalu.

Odpowiedź: Sama prezentacja zgód nie stanowi spełnienia wymagania. Niemniej, jak wskazano w odpowiedzi na Pytanie nr 1, integracja z regionalnym rejestrem zgód jest opcjonalna.

Pytanie nr 3:

W zakresie dotyczącym „Załącznika nr 8 do SWZ – Specyfikacje interoperacyjności” Zamawiający wskazuje m.in. na wymóg: „Zasoby PLMSIMOrganization oraz PLMSIMEndpoint są obligatoryjne do uzupełnienia przez każdego dostawcę. Pozostałe są uzupełniane opcjonalnie – w zakresie usług i pracowników uzupełnienie może nastąpić także z poziomu Modułu administracyjnego. PLMSIMOrganization musi zostać uzupełniony przynajmniej na najwyższym poziomie struktury organizacyjnej podmiotu (root). W zakresie zasobu PLMSIMEndpoint wymagane jest dodanie adresu usługi lokalnego repozytorium XDS oraz lokalnego systemu PACS.”

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż zaakceptuje rozwiązanie, w ramach którego z systemu HIS będą wysyłane wyłącznie dane szpitala oraz endpointy, natomiast dane komórek organizacyjnych, pracowników oraz usług uprawniony pracownik będzie wprowadzał bezpośrednio na portalu eUsług MSIM. Specyfikacja interoperacyjności zakłada, że przekazywanie danych, które byłyby wprowadzane przez pracownika na portalu za pomocą interfejsów jest opcjonalne.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Udzielone wyjaśnienia są obowiązujące. Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale IX ustawy Prawo zamówień publicznych.