

ZATWIERDZAM

**Kierownik Działu
Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia
mgr inż. Agata Jakubiec**

DZ.26.20.360.2023.PK

**strona internetowa Zamawiającego:
www.ihit.waw.pl**

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Przyjmującego Zamówienie do konkursu ofert IHIT/K/20/2023 na świadczenie usług w zakresie: Przyjęcia przez Przyjmującego zamówienie obowiązku udzielania na rzecz Udzielającego zamówienia, świadczeń zdrowotnych, w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej analitycznej i mikrobiologicznej, wykonywanych całodobowo w systemie outsourcingu – w siedzibie Instytutu.

Udzielający zamówienia – Instytut Hematologii i Transfuzjologii, informuje, że w Konkursie Ofert wpłynęły pytania od Przyjmującego zamówienie, dotyczące treści SWKO.

Udzielający zamówienia zgodnie z art. 26 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. 2022r. poz. 633) przekazuje treść pytania i udziela wyjaśnień jak poniżej:

Pytanie 1:

Przyjmujący Zamówienie zwraca się z prośbą wyznaczenie terminu przeprowadzenia wizji lokalnej w siedzibie Instytutu, w związku z ogłoszonym konkursem o numerze: IHIT/K/20/2023, dotyczącym świadczenia usług zdrowotnych w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej analitycznej i mikrobiologicznej, wykonywanych całodobowo w systemie outsourcingu. Jeśli to możliwe, prosilibyśmy o wzięcie pod uwagę terminu 14.06.23r.

Odpowiedz 1:

Udzielający zamówienia wyznacza termin 14.06.2023:

- godzinie 14: 15, na wizje lokalną w siedzibie Instytutu Hematologii i Transfuzjologii, ul. Indiry Gandhi 14, Warszawa.
- godzinie 13: 00, na wizje lokalną w siedzibie Instytutu Hematologii i Transfuzjologii, ul. Chocimska 5, Warszawa.

Udzielający zamówienie nie wyraża zgody na wykonywanie zdjęć lub filmowanie oglądanych pomieszczeń.

Pytanie 2:

Prosimy o potwierdzenie, iż Udzielający Zamówienie udostępni Oferentowi pomieszczenia w celu dokonania wizji lokalnej:

a) w obiekcie przy ul. Indiry Gandhi 14 w Warszawie pomieszczenie o powierzchni **41,60 m²**, **prosimy o możliwość – wizji w dniu 14.06.2023r. – godzina 14.00**

b) w obiekcie przy ul. Chocimskiej 5 w Warszawie (przychodnia) pomieszczenie o powierzchni **11,08 m²**. **prosimy o możliwość – wizji w dniu 14.06.2023r. – godzina 12.30**

Odpowiedz 2:

Udzielający zamówienie wyznacza termin 14.06.2023:

- godzinie 14: 15, na wizje lokalną w siedzibie Instytutu Hematologii i Transfuzjologii, ul. Indiry Gandhi 14, Warszawa.
- godzinie 13: 00, na wizje lokalną w siedzibie Instytutu Hematologii i Transfuzjologii, ul. Chocimska 5, Warszawa.

Udzielający zamówienie nie wyraża zgody na wykonywanie zdjęć lub filmowanie oglądanych pomieszczeń.

Pytanie 3:

W pkt. III a 1 7)

odbierał materiał do wykonywania badań i przekazywał niezwłocznie wyniki badań w formie elektronicznej i potwierdzał na piśmie zgodnie z wytycznymi w Załączniku nr 5 do SWKO,

Prosimy o potwierdzenie, że materiał do wykonywania badań odbierany będzie przez personel Oferenta w laboratorium dzierżawionym od Udzielającego zamówienie. Materiał będzie dostarczany do laboratorium przez personel Udzielającego zamówienie.

Odpowiedz 3:

Udzielający zamówienie potwierdza materiał będzie dostarczony do laboratorium przez personel Udzielającego zamówienie.

Pytanie 4:

W pkt. III a 1 11)

konsultował wyniki badań w zakresie interpretacji wyników badań w szczególnie trudnych przypadkach /termin konsultacji nie powinien przekraczać **1 godziny** od chwili otrzymania wyników i sporządzał raport z przeprowadzonej konsultacji.

Prosimy o sprecyzowanie jak ma wyglądać raport z przeprowadzonej konsultacji i gdzie ma zostać przekazywany?

Odpowiedz 4:

Raport powinien zawierać informacje: data, godzina, dane osoby konsultującej, dane lekarza, a w przypadku braku możliwości skontaktowania się z lekarzem zlecającym badanie, przekazanie

informacji lekarzowi dyżurnemu. Opis, jakiego wyniku dotyczy dana konsultacja i jaka jest interpretacja laboratoryjna uzyskanego wyniku. W przypadku możliwości zaistnienia lub zaistniałego błędu przed laboratoryjnego taką informację należy umieścić, ale też umieścić informację, że dostarczona próbka nie budziła wątpliwości jakościowych (brak hemolizy, lipemii, pobrania z wenflonu itp.) Dołączenie protokołu z kontroli wewnątrzlaboratoryjnej z tego badania. Raport pozostaje do wglądu w Laboratorium oferenta. Raz w miesiącu przekazywanie informacji zbiorczej o przeprowadzonych konsultacjach do audytora IHiT

Pytanie 5:

W pkt. III a 1 16)

rejestrował na zleceniu (automatycznie lub ręcznie) czas dostarczenia materiału do laboratorium w punkcie przyjmowania materiału w siedzibie Udzielającego zamówienia w obecności osoby dostarczającej materiał lub umożliwił skorzystanie przez osobę dostarczającą materiał z automatycznego rejestratora czasu dostarczenia materiału. Czas wykonania badania liczy się od momentu zarejestrowania materiału do chwili pojawienia się autoryzowanego wyniku w systemie informatycznym Instytutu (w przypadku braku działania wskazanego systemu informatycznego decyduje moment dostarczenia papierowego wyniku badania Udzielającemu zamówienia, Prosimy o potwierdzenie, że - za czas dostarczenia materiału możemy uznać czas przyjęcia próbki w LIS, a czas wykonania badania od momentu zarejestrowania materiału / przyjęcia w LIS.

Odpowiedz 5:

Udzielający zamówienie potwierdza za czas dostarczenia materiału można uznać czas przyjęcia próbki w LIS, a czas wykonania badania od momentu zarejestrowania materiału / przyjęcia w LIS.

Pytanie 6:

W pkt. III a 1 19)

świadczone usługi były wykonywane przez wykwalifikowany personel, zatrudniony w realizującym umowę Laboratorium na terenie Warszawy i w Laboratorium, które Przyjmujący zamówienie zorganizuje w siedzibie Udzielającego zamówienie, wskazany w Załączniku nr 7 do SWKO, Prosimy o potwierdzenie, że Udzielający zamówienie dopuszcza- wykonywanie badań mikrobiologicznych w Pracowni Mikrobiologii w Laboratorium Oferenta na terenie miasta Warszawy.

Odpowiedz 6:

Udzielający zamówienie dopuszcza wykonywanie badań mikrobiologicznych w Pracowni Mikrobiologii w Laboratorium Oferenta na terenie miasta Warszawy.

Pytanie 7:

W pkt. III 3

Przyjmujący zamówienie zatrudni osoby posiadające doświadczenie w ocenie preparatów hematologicznych

Prosimy o potwierdzenie, że Udzielający zamówienie dopuszcza - ocenę preparatów hematologicznych w Pracowni w Laboratorium Oferenta na terenie miasta Warszawy.

Odpowiedz 7:

Udzielający zamówienie nie dopuszcza takiego rozwiązania.

Profil pacjentów Udzielającego zamówienie wskazuje, iż jest to podstawowe badanie służące do diagnostyki i kontroli pacjentów.

Pytanie 8:

- Czy czas wykonania CITO dla amoniaku może być 2 godz. do 6 godz. w RUTYNIE
- rozmaz mikroskopowy CITO czy może być 2 godz.
- Czy dopuszcza się oznaczanie troponiny I
- pozycja 347, 348, 349 załącznik nr 1 do SWKO poprosimy o doprecyzowanie.
- pozycja 257 i 258 załącznik nr 1 do SWKO – osmolalności – prosimy o wydłużenie czasów dla obu badań do 8 godz. w RUTYNIE?

Odpowiedz 8:

Udzielający zamówienie dopuszcza następujące:

- czas wykonania amoniaku CITO 2 godziny a RUTYNA do 6h
- rozmaz mikroskopowy CITO do 1 godziny
- Troponina T w trybie CITO, Troponina I w trybie RUTYNA
- Osmolalność w RUTYNIE do 8 godzin

Poz.347 dotyczy przeciwciała przeciwko antygenom wątroby poszukiwanymi dwiema metodami: BLOT i IIF

Pytanie 9:

Prosimy o potwierdzenie, iż czas oczekiwania na badanie dotyczy dni roboczych.

Odpowiedz 9:

Udzielający zamówienie potwierdza, iż czas oczekiwania na badanie dotyczy dni roboczych.

Pytanie 10:

Prosimy o potwierdzenie, że podana ilość badań w załączniku nr 1 dotyczy 3 lat .

Odpowiedz 10:

Udzielający zamówienie potwierdza, że podana ilość badań w załączniku nr 1 dotyczy 3 lat.

Pytanie 11:

SWKO rozdział III cz. A ust. 1 pkt. 6 – Prosimy o podanie nazwy systemu informatycznego firmy Comarch, z którym będzie obowiązek wykonania integracji oraz danych kontaktowych do opiekuna handlowego z firmy Comarch.

Odpowiedz 11:

System Optimed, firmy Comarch, kontakt do opiekuna handlowego: Łukasz Bogaczewicz - Dyrektor pionu serwisu: lukasz.bogaczewicz@comarch.pl

Pytanie 12:

SWKO rozdział III cz. A ust. 1 pkt. 9 – prosimy o wyjaśnienie, co dla Zamawiającego oznacza sformułowanie „niewłaściwie wykonane badania”.

Odpowiedz 12:

Udzielający zamówienie wyjaśnia: „niewłaściwie wykonanie badania” to np. nie wykonanie badania w przewidzianym czasie (CITO – 1 h), zlecenie podwykonawcy, który nie jest ujęty w umowie wykonanie oznaczenia glukozy z próbówki bez fluorku sodu bez uprzedniego odciągnięcia surowicy w celu zapobieżeniu spadkowi stężenia glukozy in vivo, wykonanie oznaczeń z surowicy zhemolizowanej itd.

Pytanie 13:

SWKO rozdział III cz. A ust. 3 – w jaki sposób należy wskazać wymagane kwalifikacje w załączniku nr 7 do SWKO skoro tabela w tym załączniku nie ma kolumny z opisem „Kwalifikacje”?

Odpowiedz 13:

Udzielający zamówienie modyfikuje załącznik nr 7 do SWKO, poprzez dodanie brakującej kolumny i zamieszcza „Nowy załącznik nr 7 do SWKO”, złożenie oferty wraz z nieaktualnym załącznikiem będzie skutkowało jej odrzuceniem.

Pytanie 14:

SWKO rozdział III cz. A ust. 5 – prosimy o korektę podanego numeru normy – ISO 170043 nie istnieje – istnieje norma ISO 17043:2023, która dotyczy dostawców programów zewnętrznych kontroli jakości badań. Norma ISO 15189 dotyczy szczególnych wymagań dotyczących, jakości i kompetencji w laboratoriach medycznych, której nie mają obowiązku spełniać dostawcy programów zewnętrznej kontroli jakości.

Odpowiedz 14:

Udzielający zamówienie koryguje normę ISO na 17043:2023.

Pytanie 15:

SWKO rozdział III cz. A ust. 6 – prosimy o podanie listy hormonów i markerów nowotworowych wraz z określeniem jednostki, w jakiej są wydawane wyniki badań.

Odpowiedz 15:

Badania są wykonywane według metod i norm, Przyjmującego zamówienie, z którym Udzielający zamówienie ma obecnie jeszcze ważną umowę. Listę wymaganych badań stanowi załącznik nr 1 do SWKO.

Pytanie 16:

SWKO rozdział III cz. A ust. 9 – prosimy o określenie w jaki sposób Oferenci mają podać informację o potencjalnym podwykonawcy badań w załączniku nr 1 do SWKO skoro w załączniku tym nie ma stosownego miejsca na ten cel.

Odpowiedz 16:

Udzielający zamówienie modyfikuje załącznik nr 1 do SWKO, poprzez dodanie brakującej kolumny i zamieszcza „Nowy załącznik nr 1 do SWKO”, złożenie oferty wraz z nieaktualnym załącznikiem będzie skutkowało jej odrzuceniem.

Pytanie 17:

SWKO rozdział V ust. 1 pkt. 3 – Czy Udzielający zamówienia wyrazi zgodę na przedstawienie w ofercie zaświadczenia o wpisie do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą (jedna strona) zamiast pełnego wypisu z rejestru (księgi rejestrowej), który w przypadku Oferenta Diagnostyka S.A. zawiera się aktualnie na ponad 1700 stronach? Zaświadczenie zawiera wszystkie informacje dotyczące nazwy podmiotu, numeru wpisu oraz wskazanie strony internetowej gdzie dostępna jest pełna wersja księgi rejestrowej. Do zaświadczenia zostanie dołączony wypis ograniczony wyłącznie do posiadanego laboratorium diagnostycznego głównego i pomocniczego.

Odpowiedz 17:

Udzielający zamówienie wyraża zgodę na takie rozwiązanie.

Pytanie 18:

SWKO rozdział V ust. 1 pkt. 6 – prosimy o wyjaśnienie zapisu dotyczącego certyfikatu akredytacyjnego wydanego przez PCA – na podstawie jakiej normy ISO ma być wystawiony ten dokument?

Odpowiedz 18:

Dokument ma być wystawiony na podstawie normy : PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02

Pytanie 19:

SWKO rozdział V ust. 1 pkt. 10 - prosimy o wyjaśnienie czego dotyczy wymóg dodatkowego dołączenia do oferty wyników dla wszystkich laboratoriów na terenie Warszawy? Czy chodzi o wyniki sprawdzianów organizowanych przez Centralny Ośrodek Badania Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej i Mikrobiologicznej? Czy dołączone mają być dokumenty tylko dla laboratoriów głównego i pomocniczego czy też dla wszystkich posiadanych laboratoriów Oferenta na terenie Warszawy? Jeśli dla wszystkich placówek prosimy o wyjaśnienie w jakim celu mają być przedstawiane dokumenty dla laboratoriów, które nie będą uczestniczyć w realizacji zamówienia?

Odpowiedz 19:

Wyniki sprawdzianów organizowanych przez COBJw DLiM. Dokumenty dla Laboratorium Głównego i laboratorium lub laboratoriów, w których będą wykonywane badania nie wykonywane na miejscu tj w siedzibach IHiT na Chocimskiej i Indiry Gandhi.

Pytanie 20:

Załącznik nr 1 do SWKO - uprzejmie prosimy o doprecyzowanie na jaki okres czasu podane są ilości badań w załączniku – czy na 3 lata czy na 1 rok. W postępowaniu z 2018 r. Zamawiający podał ilość badań rutynowych na okres 60 miesięcy 2 877 605 czyli 575 521 oznaczeń rocznie– obecna ilość badań rutynowych w załączniku to 2 929 609 oznaczeń, co przy założeniu że jest to liczba na okres 3 lat,

roczna ilość badań to 976 536 oznaczeń co stanowi 41% wzrost badań – czy nie zaszła pomyłka w określaniu ilości badań?

Odpowiedz 20:

Udzielający zamówienie określił ilości na okres 36 miesięcy.

Pytanie 21:

Załącznik nr 1 do SWKO - prosimy także o wyjaśnienie czy podane ilości badań w trybie CITO zawierają się w ilościach badań w trybie rutynowym czy też ilość badań w trybie rutynowym i cito należy zsumować?

Odpowiedz 21:

Ilości badań należy traktować osobno nie należy ich sumować.

Pytanie 22:

Załącznik nr 1 do SWKO poz. 47 – P-ciała p/antygenom łożyska – z uwagi na brak możliwości wykonania oznaczenia (brak dostępnych odczynników i brak możliwości podzlecenia badań do podmiotów zewnętrznych) prosimy o wyłączenie tego parametru z zakresu konkursu.

Odpowiedz 22:

Udzielający zamówienie modyfikuje załącznik nr 1 do SWKO, usuwając podaną pozycję i zamieszcza „Nowy załącznik nr 1 do SWKO”, złożenie oferty wraz z nieaktualnym załącznikiem będzie skutkowało jej odrzuceniem.

Pytanie 23:

Załącznik nr 1 do SWKO poz. 69 – Bilirubina frakcje – prosimy o podanie jakie parametry mają być oznaczane w zakresie tego badania.

Odpowiedz 23:

Mają być oznaczone następujące parametry: Bilirubina całkowita + pośrednia + bezpośrednia + delta

Pytanie 24:

Załącznik nr 1 do SWKO poz. 94 – CA 125 (ROMA) – prosimy o wyjaśnienie czy chodzi o oznaczenie wyłącznie parametru CA 125 do algorytmu ROMA czy też oznaczenie algorytmu ROMA wraz z oznaczeniami HE4 i CA125?

Odpowiedz 24:

Oznaczenie algorytmu ROMA czyli Ca125+HE4+ROMA

Pytanie 25:

Załącznik nr 1 do SWKO poz. 174 – HE4 (ROMA) – prosimy o wyjaśnienie czy chodzi o oznaczenie wyłącznie parametru HE4 do algorytmu ROMA czy też oznaczenie algorytmu ROMA wraz z oznaczeniami HE4 i CA125?

Odpowiedz 25:

Pytanie nr 25 jest tożsame z pytaniem numer 24 i odpowiedź jest w pytaniu 24.

Pytanie 26:

Załącznik nr 1 do SWKO poz. 227 i 228 – Posiew w kierunku bakterii beztlenowych – prosimy o wyjaśnienie występowania dwóch pozycji o tej samej nazwie z taką samą ilością badań.

Odpowiedz 26:

Udzielający zamówienie modyfikuje załącznik nr 1 do SWKO, usuwając pozycje 227 i zamieszcza „Nowy załącznik nr 1 do SWKO”, złożenie oferty wraz z nieaktualnym załącznikiem będzie skutkowało jej odrzuceniem.

Pytanie 27:

Załącznik nr 1 do SWKO poz. 235 - Clostridium difficile - toksyna A/B – zgodnie z obowiązującymi rekomendacjami należy wykonywać jednoczesne oznaczenia toksyny A i B oraz antygeny GDH, które to parametry zawarte są w badaniu w poz. 234. Wnioskujemy o usunięcie pozycji 235.

Odpowiedz 27:

Udzielający zamówienie modyfikuje załącznik nr 1 do SWKO, usuwając pozycje 234 i zamieszcza „Nowy załącznik nr 1 do SWKO”, złożenie oferty wraz z nieaktualnym załącznikiem będzie skutkowało jej odrzuceniem.

Pytanie 28:

Załącznik nr 1 do SWKO poz. 212 – Kwas mlekowy oraz poz. 236 – Mleczany - prosimy o wykreślenie jednej z pozycji, ponieważ obejmują one oznaczenie tego samego parametru.

Odpowiedz 28:

Udzielający zamówienie modyfikuje załącznik nr 1 do SWKO, usuwając pozycje 212 i zamieszcza „Nowy załącznik nr 1 do SWKO”, złożenie oferty wraz z nieaktualnym załącznikiem będzie skutkowało jej odrzuceniem.

Pytanie 29:

Załącznik nr 1 do SWKO poz. 271 i 272 – Posiew w kierunku gruźlicy – prosimy o wyjaśnienie występowania dwóch pozycji o tej samej nazwie z taką samą ilością badań.

Odpowiedz 29:

Udzielający zamówienie modyfikuje załącznik nr 1 do SWKO, usuwając pozycje 271 i zamieszcza „Nowy załącznik nr 1 do SWKO”, złożenie oferty wraz z nieaktualnym załącznikiem będzie skutkowało jej odrzuceniem.

Pytanie 30:

Załącznik nr 1 do SWKO poz. 240 – Wykrywanie antygeny Rota- i Adenowirusów oraz poz. 303 – Kał - badanie w kierunku rota- i adenowirusów - prosimy o wykreślenie jednej z pozycji, ponieważ obejmują one oznaczenie tych samych parametrów.

Odpowiedz 30:

Udzielający zamówienie modyfikuje załącznik nr 1 do SWKO, usuwając pozycje 240 i zamieszcza „Nowy załącznik nr 1 do SWKO”, złożenie oferty wraz z nieaktualnym załącznikiem będzie skutkowało jej odrzuceniem.

Pytanie 31:

Załącznik nr 1 do SWKO poz. 309 – P-ciała p/Shigella – czy Zamawiający dopuści wykonanie w miejsce przeciwciał oznaczenia metodą PCR? Oznaczenie przeciwciał ma w ofercie wyłącznie jeden z Oferentów co stawia innych Oferentów w pozycji zależnej od zawarcia umowy na to badanie z wykonawcą badania.

Odpowiedz 31:

Udzielający zamówienie nie wyraża zgody na takie rozwiązanie.

Pytanie 32:

Załącznik nr 1 do SWKO poz. 286 – Proteinogram i białko całkowite (proteinogram), poz. 287 - Proteinogram oraz poz. 363 – Proteinogram + Białko całkowite - prosimy o wykreślenie dwóch z trzech pozycji, ponieważ obejmują one oznaczenie tych samych parametrów.

Odpowiedz 32:

Udzielający zamówienie modyfikuje załącznik nr 1 do SWKO, usuwając pozycje 286, 287 i zamieszcza „Nowy załącznik nr 1 do SWKO”, złożenie oferty wraz z nieaktualnym załącznikiem będzie skutkowało jej odrzuceniem.

Pytanie 33:

Z uwagi na potencjalny obowiązek przejścia pracowników laboratorium od obecnego Wykonawcy uprzejmie prosimy o ustalenie z obecnym Wykonawcą i przekazanie wszystkim potencjalnym Oferentom informacji o liczbie osób, jakie obecny Wykonawca przewiduje do przejścia na podstawie art. 23¹ Kodeksu Pracy oraz o kosztach wynagrodzeń tych osób brutto wraz ze składowymi ponoszonymi przez pracodawcę za okres ostatnich 6 miesięcy.

Odpowiedz 33:

Udzielający zamówienie, informuje, iż powyższe pytanie nie dotyczy przedmiotu zamówienia.

Pytanie 34:

Czy zamawiający może potwierdzić opublikowaną liczbę badań w zał. Nr.1 jako przewidzianą do realizacji w ciągu 3 lat. Według naszej wiedzy opublikowana liczba jest większa niż aktualnie realizowana. Prosimy o korektę załącznika nr. 1.

Odpowiedz 34:

Udzielający zamówienie przewiduje liczbę badań zgodnie z załącznikiem nr 1, na okres 36 miesięcy.

Pytanie 35:

Pozycje 227 i 228 z załącznika nr 1 do SWKO (Część 1 - badania rutynowe) są tożsame, prosimy o usunięcie jednej pozycji z załącznika.

Odpowiedz 35:

Udzielający zamówienie modyfikuje załącznik nr 1 do SWKO, usuwając pozycje 227 i zamieszcza „Nowy załącznik nr 1 do SWKO”, złożenie oferty wraz z nieaktualnym załącznikiem będzie skutkowało jej odrzuceniem.

Pytanie 36:

Pozycje 271 i 272 z załącznika nr 1 do SWKO (Część 1 - badania rutynowe) są tożsame, prosimy o usunięcie jednej pozycji z załącznika.

Odpowiedz 36:

Udzielający zamówienie modyfikuje załącznik nr 1 do SWKO, usuwając pozycje 271 i zamieszcza „Nowy załącznik nr 1 do SWKO”, złożenie oferty wraz z nieaktualnym załącznikiem będzie skutkowało jej odrzuceniem.

Pytanie 37:

W załączniku nr. 4 SWKO dotyczącym wymagań systemu informatycznego w sekcji A pkt. 1 podpunkt b zastrzegają sobie Państwo możliwość zlecenia badań z wykorzystaniem dokumentów HL7 CDA czy posiadają Państwo dokumentację lub wiedzę w jakiś sposób Państwa dostawca systemu szpitalnego realizuje taką usługę?

Odpowiedz 37:

Szczegółowe ustalenia z dostawcą systemu HIS tj. aktualnie firmą COMARCH S.A

Pytanie 38:

W załączniku nr. 4 SWKO dotyczącym wymagań systemu informatycznego w sekcji A pkt. 4 zdefiniowali Państwo wymagania aby archiwizować dla Państwa badania na wydzielonym serwerze z możliwością migracji tych danych na Państwa zasoby po skończeniu obowiązywania umowy. W tym celu wskazują Państwo, że ta infrastruktura musi być wykonana w technologii umożliwiającej taką migrację, proszę o informacje o jaką konkretnie technologie tutaj chodzi?

Odpowiedz 38:

Szczegółowe ustalenia z dostawcą systemu HIS tj. aktualnie firmą COMARCH S.A

Pytanie 39:

W załączniku nr. 4 SWKO dotyczącym wymagań systemu informatycznego w sekcji B pkt. 10 mówią Państwo o raporcie dotyczącym przetwarzania danych osobowych jaki konkretnie

zestaw danych chcą Państwo eksportować poprosimy o wzór takiego raportu, bądź rezygnację z wymagania.

Odpowiedz 39:

Udzielający zamówienie informuje, że w pytaniu jest błąd i domniema, że dotyczy ono sekcji C pkt. 10:

- 10) wygenerowanie raportu, o którym mowa w rozporządzeniu ministra spraw wewnętrznych i administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych.

Raport ma być sporządzony zgodnie z powyższym rozporządzeniem.

Pytanie 40:

W załączniku nr. 4 SWKO dotyczącym wymagań systemu informatycznego w sekcji D1 pkt. 5 mówią Państwo o konieczności fizycznego połączenia między siecią laboratoryjną, a szpitalną proszę o wskazanie między jakimi punktami styku takie połączenie powinno być zrealizowane i w jakiej technologii, bądź rezygnację z wymagania .

Odpowiedz 40:

Pytanie 41:

Czy zamawiający dopuszcza indeksację cen badań realizowanych w ramach umowy o średnio roczny wskaźnik inflacji opublikowany przez GUS? Zmiana cen mogłaby odbywać się raz w roku.

Odpowiedz 41:

Udzielający zamówienie nie dopuszcza takiego rozwiązania załącznik nr 8 do SWKO pozostaje bez zmian.

Pytanie 42:

Opublikowany sposób naliczania kar umownych w § 15 projektu umowy nosi znamiona kar niewspółmiernie wysokich i dotyczy wszystkich badań nie zależnie od czasu przeznaczanego na ich realizację oraz związanego z tym ryzyka medycznego. Czy zamawiający wyrazi zgodę na objęcie karami naliczanymi w opublikowany sposób badań zlecanych jedynie w trybie CITO.

Odpowiedz 42:

Udzielający zamówienie nie wyraża zgody, załącznik nr 8 do SWKO pozostaje bez zmian.