

Gdynia, 29.12.2021 r.

Dotyczy konkursu ofert nr 3/UiK/2021 na wykonywanie świadczeń zdrowotnych w zakresie całodobowej diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologicznej i serologii transfuzjologicznej w lokalizacjach Spółki w Gdyni przy ul. Powstania Styczniowego 1 i przy ul. Wójta Radtkego 1, w Gdańsku przy ul. Smoluchowskiego 18 oraz w Wejherowie przy ul. Jagalskiego 10.

**Szanowni Państwo,**

W odpowiedzi na otrzymane pytania do konkursu ofert nr 3/UiK/2021 na wykonywanie świadczeń zdrowotnych w zakresie całodobowej diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologicznej i serologii transfuzjologicznej w lokalizacjach Spółki, Szpitale Pomorskie Sp. z o.o. udziela następujących odpowiedzi:

**Odpowiedzi na zapytania wraz ze zmianami SWKO**

**Nr postępowania konkursowego:** 3/UiK/2021

**Przedmiot zamówienia:** wykonywanie świadczeń zdrowotnych w zakresie całodobowej diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologicznej i serologii transfuzjologicznej w lokalizacjach Spółki

**Udzielający zamówienia:** Szpitale Pomorskie Sp. z o.o. ul. Powstania Styczniowego 1, 81 – 519 Gdynia

Informujemy, że jeden z potencjalnych Oferentów w dniu 21.12.2021 r. zwrócił się do Udzielającego z wnioskiem o wyjaśnienie zapisów SWKO.

Wpłynęły do Udzielającego zamówienia następujące zapytania	Udzielający zamówienia udziela następujących odpowiedzi
<b>Pytanie 1</b> Jaka jest przyjęta wersja protokołu HL7 do integracji systemów HIS z LIS?	Zgodnie z zapisami w punktach SWKO, od punktu 4.11 i dalej, a także Załącznikiem nr 13, określono standard wersji protokołu wymiany danych na HL7v2, zgodny z polską implementacją HL7CDA. Aktualnie dostawca zintegrowanego systemu szpitalnego klasy HIS zaimplementowaną posiada wersję HL7v2.3. Jednak na etapie wdrażania integracji systemów dokładną specyfikację przyjętych standardów Przyjmujący zamówienie musi uzgodnić ze wskazanym dostawcą systemu HIS użytkowanego u Udzielającego zamówienie.
<b>Pytanie 2</b> Jaką minimalną ilość sprzętu (komputery, drukarki) do obsługi przewiduje zamawiający?	Zgodnie z zapisami SWKO 4.25.14 oraz Załącznikiem nr 13 – m.in. punkt 37, to Przyjmujący zamówienie na etapie przygotowania koncepcji określonej w SWKO punkt 4.25.18, określi ilość koniecznego do dostarczenia i zainstalowania sprzętu informatycznego, aby zapewnić odpowiednio wysoki standard, niezawodność i funkcjonalność zaoferowanego rozwiązania. Koncepcja ta musi uzyskać aprobatę Udzielającego zamówienie.

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 119; fax +48 58 72 60 332  
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201  
| kapitał zakładowy: 175 874 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148  
e-mail: sekretariat@szpitalepomorskie.eu | [szpitalepomorskie.eu](http://szpitalepomorskie.eu)

<p><b>Pytania 3</b> Jaką opłatę przewiduje zamawiający za udostępnienie szaf sieciowych, serwerowni oraz łącz internetowych?</p>	<p>W związku z rodzajem usług świadczonych na rzecz Udzielającego zamówienia w ramach rzeczowego zakresu tego konkursu, Udzielający zamówienia nie przewiduje pobierania dodatkowych opłat związanych z kolokacją urządzeń sieciowych i serwerowych Przyjmującego zamówienie przeznaczonych do bezpośredniego wykorzystania w ramach świadczenia tych usług. Wszelkie uzgodnienia w zakresie ilości, jakości oraz technologii wykorzystywanych przez te urządzenia kolokowane w infrastrukturze Udzielającego zamówienia należy przeprowadzić na etapie opracowywania koncepcji (Załącznik nr 13 – punkt 37). Udzielający zamówienia wyjaśnia na tym etapie, że posiada zintegrowaną i certyfikowaną infrastrukturę sieciowo-serwerową, o odpowiedniej klasie transmisyjnej i zabezpieczenia, opartej o budynkowe punkty dystrybucyjne wyposażone w szafy telekomunikacyjne z wydzieloną siecią zasilania gwarantowanego, połączone ze sobą traktami światłowodowymi, i tworzącymi zintegrowane z głównymi serwerowniami środowisko IT. Wiodącą technologią sieci aktywnej są produkty firmy HPE z serii Aruba. Sieć logiczna oparta jest o wyspecyfikowane klasy VLAN. Wszystkie jednostki szpitalne połączone są w jedną i spójną sieć wewnętrzną za pomocą światłowodowych łączy dzierżawionych.</p>
<p><b>Pytanie 4</b> W związku z wymogiem zakupu licencji CAL do Windows Serwer 2016 na udzielającego zamówienie proszę o wycenę pojedynczej sztuki oraz zakładaną przewidywaną ilość tego rozwiązania.</p>	<p>Udzielający zamówienia nie jest dystrybutorem, ani odsprzedawcą oprogramowania. Zakup i dostawa licencji dostępowych typu CAL, wynika z użytkowanej w strukturach informatycznych Udzielającego zamawiania środowiska domenowego (klasy Microsoft), a dostarczony w ramach zamówienia sprzęt informatyczny, mający zostać przyłączony do struktur domeny, musi zostać wyposażony poza własnym systemem operacyjnym, również w licencję dostępową CAL do zrealizowania takiego podłączenia. Ilość ta więc wprost wynika z oszacowanej na etapie koncepcji ilości dostarczonego przez Przyjmującego zamówienie sprzętu komputerowego. Uwaga: z uwagi na fakt, iż m.in. dostarczony sprzęt komputerowy – zgodnie z zapisami Załącznika nr 13 „Minimalne wymagania do wszystkich stanowisk komputerowych” – licencje (zarówno dla systemu operacyjnego jak i dla licencji CAL) wystawione mają być na dane Udzielającego zamówienie. Rodzaj licencji – dla podmiotów komercyjnych.</p>
<p><b>Pytanie 5</b> Zgodnie z punktem 27 załącznika nr. 7 zostanie zainstalowany system HIS CGM CliniNet. W jakim celu ?</p>	<p>Zgodnie z opisem tego punktu, nie jest to instalacja samego systemu, gdyż jest to system oparty o interfejs www, a jedynie umieszczenie skrótu - łączy do strony internetowej systemu CliniNet. Wynika to z faktu technicznego włączenia tego rodzaju sprzętu do infrastruktury informatycznej Udzielającego zamówienia opartego o domenę i związane z nią tzw. zasady bezpieczeństwa grup (group police). W sposób analogiczny na dostarczonych stacjach roboczych zainstalowane zostanie oprogramowanie antywirusowe użytkowane i dopuszczone do użytkowania w strukturach informatycznych Udzielającego zamówienia.</p>

<p><b>Pytanie 6</b> Co udzielający zamówienia rozumie przez: Przyjmujący zamówienie zapewni możliwość zdalnego wydruku wyniku badań?</p>	<p>Udzielający zamówienia wyjaśnia, że wyniki badań muszą być poprzez proces integracji z HIS dostępne w tymże systemie i możliwe do wydrukowania z każdego stanowiska komputerowego obsługującego system HIS.</p>
<p><b>Pytanie 7</b> Co udzielający zamówienia rozumie przez inne inwestycje poczynione na mieniu Udzielającego które mają być przekazane nieodpłatnie w chwili wygaśnięcia umowy?</p>	<p>Udzielający zamówienia wyjaśnia, że chodzi m.in. o rozbudowy lub modyfikacje wewnętrznych sieci teleinformatycznych, energetycznych, klimatyzacyjnych itd. Udzielającego zamówienia, które na etapie wdrażania usługi zostaną ewentualnie poczynione przez Przyjmującego zamówienie. Zostanie to określone na etapie przygotowanej przez Przyjmującego zamówienie i zatwierdzonej przez Udzielającego zamówienie koncepcji.</p>
<p><b>Pytanie 8</b> Czy zgodnie z punktem 18 oraz 16 załącznika nr. 7 wszystkie koszty integracji Udzielającego zamówienie pokrywa Przyjmujący zamówienie? Jakie koszty Udzielający zamówienia jako posiadacz licencji HIS CGM CliniNet w tej kwestii przewiduje ?</p>	<p>Tak – zgodnie z zapisami wymienionych wyżej punktów Załącznika wszelkie koszty integracji (w tym koszty licencji integracyjnych, po stronie systemu HIS) pokrywa Przyjmujący zamówienie. Co do odpowiedzi o poziom kosztowy tych licencji należy informację taką pozyskać od dostawcy i licencjodawcy tego systemu – firmy CompuGroup Medical Sp. z o.o.</p>
<p><b>Pytanie 9</b> Jaką integrację z przyjmującym zamówienie przewiduje zamawiający z systemami RIS oraz ERP ? Na czym ma polegać ? W jakim standardzie HL7 ma być zrealizowana ?</p>	<p>W zakresie opisywanego konkursu nie przewidywana jest żadna integracja z systemami obrazowymi PACS/RIS, czy też systemem zarządzającym klasy ERP.</p>
<p><b>Pytanie 10</b> Dotyczy załącznika nr 9 do SWKO paragraf 15 pkt 1 Prosimy o zmniejszenie kar umownych z 10% do 3%</p>	<p>Udzielający zamówienia <b>nie wyraża zgody</b> na zmianę. Udzielający zamówienia podtrzymuje zapisy § 15 ust. 1 załącznika nr 9 do SWKO.</p>
<p><b>Pytanie 11</b> W sytuacji, gdy Udzielający zamówienia potrzebuje zabezpieczać szczepy do badań genetycznych oraz jeśli w/w szczepy są Jego własnością; Szczegółowe warunki konkursu, Wymagania związane z epidemiologią, pozycja 5.8. - Czy pozycja przechowywania (bankowania) szczepów nie powinna zostać uwzględniona w Załączniku nr 2 do SWKO oraz nr 1 do Umowy?</p>	<p>Udzielający zamówienia <b>nie wyraża zgody</b> na uwzględnienie przechowywania szczepów w załączniku nr 1 do Umowy oraz 2 do SWKO</p>
<p><b>Pytanie 12</b> W Załączniku nr 2 do SWKO oraz nr 1 do Umowy w pozycji 149 i 150 znalazła się czystość mikrobiologiczna materiału przeszczepowego prosimy o sprecyzowanie: - Jakiego rodzaju materiał ma na myśli Udzielający zamówienie?</p>	<p>Udzielający zamówienia ma na myśli wymóg czystości mikrobiologicznej materiału przeszczepowego dotyczy komórek macierzystych układu krwiotwórczego.</p>

<p><b>Pytanie 13</b> W pozycji 61 w/w Załącznika znajduje się badanie w kierunku patogenów alarmowych. - Prosimy o sprecyzowanie, które patogeny Udzielający zamówienie ma na myśli i w jakich materiałach (próbki) mają być badane? - Czy badanie to ma być przeprowadzane identycznie we wszystkich lokalizacjach?</p>	<p>Udzielający zamówienia informuje, iż materiałem badanym jest: kał lub wymaz z odbytu, w jednym badaniu mają być wykrywane: ESBL, KPC, MBL, OXA-48, VRE, MRSA. Badanie powinno być wykonywane dla wszystkich lokalizacji.</p>
<p><b>Pytanie 14</b> W pozycji 536 i 537 w/w Załącznika znajdują się te same badania różniące się czasem oczekiwania na wynik oraz szacunkową liczbą badań. - Który czas oczekiwania na wynik jest aktualny?</p>	<p>Udzielający zamówienia potwierdza, że pozycje 536 oraz 537 obejmują te same badania, które powinny być wykonane w czasie do 2 godzin. Pozycja 536 zostaje usunięta z załącznika.</p>
<p><b>Pytanie 15</b> W pozycji 464 w/w Załącznika znajduje się badanie posiew na obecność werotoksycznych szczepów E.coli(+PCR). Potwierdzenie chorobotwórczości wyhodowanego szczepu możliwe jest jedynie przy zastosowaniu metod biologii molekularnej PCR. Badanie wykonywane jest w ośrodkach referencyjnych np PZH. - Prosimy o sprecyzowanie, czy należy zabezpieczać wyhodowany szczep E.coli z badania przesiewowego do potwierdzenia chorobotwórczości metodą PCR w ośrodku referencyjnym. Badanie PCR dodatkowo płatne, badanie wysyłkowe.</p>	<p>Udzielający zamówienia oczekuje przekazania przez Przyjmującego zamówienie kompletnego wyniku badania: wyhodowano E. coli werotoksyczne, co zostało potwierdzone badaniem PCR.</p>
<p><b>Pytanie 16</b> W pozycji 273 i 274 w/w Załącznika znajdują się badania Kontrola jałowości powietrza. - Prosimy o sprecyzowanie różnic w badaniach, ponieważ każda kontrola powietrza jest metodą ilościową.</p>	<p>Udzielający zamówienia doprecyzowuje zapisy badań: a. Dla badania z poz. 273, Zamawiający oczekuje wykonywania badań mikrobiologicznych powietrza metodą zasysania powietrza oraz zapewnienia pobierania próbek powietrza przy użyciu urządzenia przeznaczonego do tego celu. b. Dla badania z poz. 274, Zamawiający oczekuje wykonywania badań kontroli powietrza ilościową metodą sedimentacji.</p>
<p><b>Pytanie 17</b> Czy zamawiający dopuszcza zmianę w sposobie określania czasu oczekiwania na wynik w trybie cito, poprzez rozpoczęcie liczenia czasu od momentu rejestracji próbki w laboratorium, zamiast od momentu odbioru materiału. Jeżeli spełnienie powyższego nie jest możliwe, wnioskujemy o zmianę czasu oczekiwania na wynik w trybie cito badań z określonym czasem na 1,0 h, 0,5 h i 45 minut na co najmniej 1,5 h.</p>	<p>Udzielający zamówienia wymaga, aby czas oczekiwania na wyniki badań w trybie cito był liczony od chwili dostarczenia próbki do punktu zbiorczego (lub laboratorium w lokalizacji Udzielającego zamówienia). Udzielający zamówienia wyraża zgodę na wydłużenie czasu oczekiwania na wyniki badań w trybie cito do 1 godziny, w związku z czym zmianie uległ zapis w pkt. 2 ppkt. 2.4 SWKO oraz § 2 ust.2 w zał. 9 do SWKO wzoru Umowy</p>
<p><b>Pytanie 18</b> dotyczy Pkt. 4.20 Jaki przepis prawa dotyczący archiwizacji danych pacjentów leczonych krwią wraz z kartoteką szczególnych biorców krwi Udzielający zamówienie ma na myśli?</p>	<p>Dokumentację w zakresie leczenia krwią określają przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (j.t. Dz.U.2021.504): archiwizacja danych pacjentów leczonych krwią wraz z kartoteką</p>

	szczególnych biorców krwi jest wymaganiem Udzielającego zamówienia w ramach przedmiotowego konkursu.
<p><b>Pytanie 19</b> dotyczy Pkt. 6.11. oraz UMOWA par. 7 Co Udzielający zamówienie rozumie przez ‘...zapewnienie przekazywania krwi i jej składników pomiędzy lokalizacjami Udzielającego zamówienia...’</p>	Udzielający zamówienia <b>odstępuje od żądania</b> zapewnienia przekazywania krwi i jej składników pomiędzy lokalizacjami Udzielającego zamówienia.
<p><b>Pytanie 20</b> dotyczy Pkt. 6.14 Na podstawie jakiego aktu prawnego Udzielający zamówienia żąda od Przyjmującego zamówienie posiadania procedur zatwierdzonych przez RCKiK?</p>	Udzielający zamówienia jest podmiotem leczniczym prowadzącym działalność m. in. w dziedzinie krwiolecnicstwa. Skutkiem tego obowiązany jest do przestrzegania przepisów ustawy o publicznej służbie krwi, która umocowuje jednostki organizacyjne publicznej służby krwi, w celu wykonywania nadzoru specjalistycznego, do dokonywania kontroli i oceny działalności wskazanych podmiotów, w szczególności w zakresie czynności i badań związanych z przetaczaniem krwi i jej składników oraz badań immunohematologicznych na potrzeby krwiolecnicstwa. Udzielający zamówienia wymaga, aby również Przyjmujący zamówienie stosował w swojej współpracy z Udzielającym zamówienia, przepisy wskazanej wyżej ustawy, wydane na jej podstawie przepisy wykonawcze oraz zasady dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu. RCKiK jest jednostką organizacyjną publicznej służby krwi uprawnioną do nadzoru nad procedurami badawczymi w oparciu o procedury systemu zarządzania jakością.
<p><b>Pytanie 21</b> dotyczy Załącznik 2 do SWKO (załącznik nr 1 do Umowy) Czym różni się profil badania umieszczony w poz. 512 od poz. 513? Dot. poz. 206 i 510 Czy Udzielający zamówienie może wskazać na podstawie jakich procedur wymaga od Przyjmującego zamówienie kompleksowego wykonania badania grupy krwi oraz próby zgodności w czasie od 0,5 godz. Wszystkie znane Przyjmującemu zamówienia procedury określają ten czas na ok. 40 min.</p>	Udzielający zamówienia potwierdza, że pozycje 512 oraz 513 obejmują te same badania, pozycja 512 zostaje usunięta z załącznika. Dotyczy pozycji 206 i 510: Udzielający zamówienia akceptuje czas 40 minut na wykonanie badań grupy krwi oraz próby zgodności.
<p><b>Pytanie 22</b> dotyczy: UMOWA Par. 7 pkt. 13 Czy i kiedy Udzielający zamówienia planuje utworzyć jako jednostkę organizacyjną Udzielającego zamówienia Bank Krwi dla lokalizacji Szpitali Pomorskich przy ulicy Smoluchowskiego 18?</p>	Podmiot wybrany w wyniku rozstrzygnięcia przedmiotowego konkursu będzie prowadził Bank Krwi dla lokalizacji przy ul. Smoluchowskiego.

II. W związku z doprecyzowaniem opisu przedmiotu konkursu ofert nr 3/UiK/2021 na wykonywanie świadczeń zdrowotnych w zakresie całodobowej diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologicznej i serologii transfuzjologicznej w lokalizacjach Spółki w Gdyni przy ul. Powstania Styczniowego 1 i przy ul. Wójta Radtkego 1, w Gdańsku przy ul. Smoluchowskiego 18 oraz w Wejherowie przy ul. Jagalskiego 10., Udzielający zmienia zapisy SWKO w następujących punktach:

Treść po zmianie pkt. 2 ppkt 2.4. SWKO:

„Świadczenia zdrowotne objęte niniejszą umową udzielane będą w trybie zwykłym oraz w trybie „cito” (pilne). Wynik badań w trybie cito dostarczany będzie jednostce zlecającej w czasie określonym w załączniku nr 2 do SWKO od momentu odbioru materiału, gazometria i APTT do 1 godziny. Wynik badań w trybie zwykłym dostarczany będzie jednostce zlecającej w terminach określonych w załączniku nr 2 do SWKO. Wykaz szczegółowy badań zawiera załącznik nr 2 do SWKO.”

Treść po zmianie § 2 ust.2 w zał. 9 do SWKO (wzoru Umowy):

„Świadczenia zdrowotne objęte niniejszą umową udzielane będą w trybie zwykłym oraz w trybie „cito” (pilne). Wynik badań w trybie cito dostarczany będzie jednostce zlecającej w czasie określonym w załączniku nr 1 do Umowy od momentu odbioru materiału, gazometria i APTT do 1 godziny. Wynik badań w trybie zwykłym dostarczany będzie jednostce zlecającej w terminach określonych w załączniku nr 1 do Umowy. Wykaz szczegółowy badań zawiera załącznik nr 1 do Umowy.”

PROKURENT

*Andrzej Sobotowicz*

WICEPREZES ZARZĄDU

*Dariusz Nałęcz*