

**KONKURS OFERT NA UDZIELANIE ŚWIADCZEŃ ZDROWOTNYCH W ZAKRESIE
OPISÓW BADAŃ TK I RTG W SYSTEMIE TELERADIOLOGII NR SPRAWY:
PCZ/MKiS/1/2023**

Pytanie 1: „Czy Zamawiający dopuszcza składanie ofert wariantowych, np. tylko dla badań planowych?”

Odpowiedź : Nie. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

Pytanie 2: „, Czy Udzielający Zamówienia wyrazi zgodę na wydłużenie terminu składania ofert do dnia 14.06.2023r.?”

Odpowiedź: Udzielający Zamówienia wydłuża termin składania ofert do 15.06.2023r. do godz.13:00.

Pytanie 3 : „, Czy Udzielający Zamówienia wyrazi zgodę na złożenie oferty w formie elektronicznej podpisanej podpisem elektronicznym kwalifikowanym, zaszyfrowanej hasłem, co pozwoli na możliwość otwarcia oferty w wyznaczonym terminie otwarcia ofert po przesłaniu hasła do pliku? Jeżeli Udzielający Zamówienia wyraża zgodę, proszę o podanie adresu e-mail, na który można przesłać ofertę.”

Odpowiedź: Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody na złożenie oferty w formie elektronicznej.

Pytanie 4: „, Czy Udzielający Zamówienia wyrazi zgodę na modyfikację §6 ust. 3:Wskazujemy, że w analizowanym przypadku każda ze Stron umowy w odniesieniu do przetwarzania danych osobowych pacjentów i personelu medycznego (w zakresie danych takiego personelu pojawiających się na przekazywanej w ramach realizacji umowy dokumentacji) występuje w charakterze niezależnego Administratora Danych Osobowych. Nie mamy tym samym do czynienia z konstrukcją powierzenia przetwarzania danych osobowych, o której mowa w art. 28 ust. 1 i 3 RODO. W powyższym zakresie należy w pierwszej kolejności wskazać na stanowisko PUODO wyrażone w dniu 03.06.20r., a dotyczące udostępniania danych osobowych pacjentów w związku z korzystaniem z podwykonawcy w zakresie diagnostyki ([Zadania IOD - UODO](#)). Dodatkowo zasadnym będzie powołanie zapisów projektu Kodeksu branżowego dla sektora ochrony zdrowia (projekt Polskiej Federacji Szpitali), a konkretnie zapisów p. 4.6 tego projektu, ze szczególnym uwzględnieniem zapisu p. 4.6.2.3. w zw. z p. 4.6.2. Wprawdzie dokument, o którym mowa ma nadal status projektu, należy jednak zauważyć, że projekt ten w dniu 15 lutego 2021r. uzyskał pozytywną opinię Prezesa UODO (Opinia PUODO nr ZAS.070.4.2018.KO.RS),w której wskazano że doprecyzowania wymagają jedynie zapisy w zakresie kwestii monitorowania podmiotów publicznych. Należy zatem przyjąć, że pozostałe zapisy projektu Kodeksu stanowią wykładnię przepisów zatwierdzoną przez PUODO.

Nasza propozycja zapisu:„1. Strony zobowiązują się przestrzegać przepisów Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady(UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. w sprawie ochrony osób

fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych (RODO) oraz krajowych przepisów z obszaru ochrony danych osobowych, przy przetwarzaniu danych osobowych w związku z zawieraną Umową.2. Strony w szczególności, uwzględniając stan wiedzy technicznej, koszt wdrażania oraz charakter, zakres, kontekst i cele przetwarzania oraz ryzyko naruszenia praw lub wolności osób fizycznych o różnym prawdopodobieństwie wystąpienia i wadze zagrożenia, zobowiązują się wdrożyć i stosować odpowiednie środki techniczne i organizacyjne, aby zapewnić odpowiedni stopień bezpieczeństwa odpowiadający temu ryzyku.”

Odpowiedź: Szczegóły umowy powierzenia zostaną uzgodnione po rozstrzygnięciu konkursu ofert.

Pytanie 5: „ Czy Udzielający Zamówienia doprecyzuje w §6 ust. 3 wzoru umowy badania Na Ratunek, określając jakie przypadki dotyczą badań Na Ratunek, jakie badań CITO? Czy Udzielający Zamówienia poprzez badania Na Ratunek rozumie badania pacjenta znajdującego się w bezpośrednim zagrożeniu życia? Czy Udzielający Zamówienia wyrazi zgodę i uzupełni tym samym zapis o konieczności poinformowania telefonicznie Przyjmującego Zamówienie o wysłaniu badania w trybie Na Ratunek?”

Odpowiedź: Lekarz zlecający badanie określa priorytet opisu badania. Czas wykonania opisu badania wskazuje jaki badanie ma priorytet. Dla opisu badania RTG czas opisu wynosi: 1. badanie planowe ambulatoryjne do 72h, 2. badania cito ambulatoryjne do 24h, 3. badania wewnątrzszpitalne planowe do 48h, 4. badania wewnątrzszpitalne cito do 4h 5. badania wewnątrzszpitalne na ratunek do 2h. Dla opisu badania TK czas opisu wynosi: 1. badanie planowe ambulatoryjne do 7dni, 2. badania cito ambulatoryjne do 24h, 3. badania wewnątrzszpitalne planowe do 24h, 4. badania wewnątrzszpitalne cito do 4h 5. badania wewnątrzszpitalne na ratunek do 2h. Priorytet badania zostanie określony w zgłoszeniu. Udzielający Zamówienia nie widzi potrzeby zapisu o dodatkowej informacji telefonicznej potwierdzającej priorytet badania.

Pytanie 6: „Czy Udzielający Zamówienia wyraża zgodę na przesyłanie FV w postaci elektronicznej?”

Odpowiedź: Uzgodnienia dotyczące przesyłania FV nie wymagają zapisu w umowie. Zostaną one poczynione na podstawie odrębnego oświadczenia po rozstrzygnięciu konkursu.