

Odpowiedzi na pytania do postępowania świadczeń zdrowotnych w zakresie wykonywania badań mikrobiologicznych w kierunku prątków (w tym *Mycobacterium tuberculosis*) i grzybów na rzecz małoletnich pacjentów hospitalizowanych w SZPZOZ im. Dzieci Warszawy w Dziekanowie Leśnym.

1. Pytanie dotyczące terminologii stron umowy w § 3 Umowy polegające na zmianie „Wykonawca” na „Przyjmujący zamówienie” oraz „Zamawiający” na „Udzielający zamówienia”.

Odpowiedź: Udzielający zamówienia niniejszym koryguje omyłkę pisarską.

2. Pytanie dotyczące § 4 ust. 9 Umowy: Z ostrożności wskazuję, iż zapis ten może spowodować obciążenie Instytutu dodatkowymi kosztami transportu (np. w sytuacji blokad dróg, objazdów itd. trasa może przekroczyć 30 km)

Odpowiedź: Udzielający zamówienia informuje, że podtrzymuje postanowienie umowne § 4 ust. 9, a zatem w przypadku jeżeli odległość laboratorium Przyjmującego zamówienie od szpitala Udzielającego zamówienia jest większa niż 30 km., Przyjmujący zamówienie zapewni odbiór materiałów do badań na własny koszt.

3. Pytanie dotyczące § 4 ust. 10 Umowy odnośnie weryfikacji terminu tj. 2 dni przesyłania wyników oraz możliwości innego sposobu przesyłania wyników niż jedynie elektroniczny.

Dotychczasowe brzmienie:

„Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany do przestrzegania przepisów ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia (Dz.U. 2022.1555 t.j.), a także przepisów wykonawczych do tej ustawy, w tym Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2020 r. w sprawie szczegółowego zakresu danych zdarzenia medycznego przetwarzanego w systemie informacji oraz sposobu i terminów przekazywania tych danych do Systemu Informacji Medycznej (DZ.U. 2023.738 t.j.) i późniejszych komunikatów dotyczących badań laboratoryjnych.”

Proponowane brzmienie:

„Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany przekazywać wyniki badań Udzielającemu zamówienia w formie oryginalnych wyników lub dostępu do wyników on-line oraz raportować do portalu e-zdrowie (P1) w postaci elektronicznej dokumentacji medycznej (EDM) w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia i późniejszych komunikatów dotyczących badań laboratoryjnych w ciągu 2 dni od ich wygenerowaniaa także przepisów wykonawczych do tej ustawy, w tym Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2020 r. w sprawie szczegółowego zakresu danych zdarzenia medycznego przetwarzanego w systemie informacji oraz sposobu i terminów przekazywania tych danych do Systemu Informacji Medycznej (DZ.U. 2023.738 t.j.) i późniejszych komunikatów dotyczących badań laboratoryjnych. W przypadku, gdy przesłanie wyników w sposób wskazany powyżej nie będzie możliwe Strony postanawiają, że Przyjmujący zamówienie będzie przysyłał wyniki badań do Udzielającego zamówienie zaszyfrowaną wiadomością e-mail na adres e-

mail/ wskazany welektroniczną oraz w formie papierowej na adres/wskazany w, zgodnie z przepisami obowiązującego prawa, w szczególności zgodnie z przepisami ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1555 z późn. zm.) oraz zgodnie z przepisami ustawy z dnia 19.07.2019 r. o zmianie niektórych ustaw w związku z wdrożeniem rozwiązań w obszarze e-zdrowia (Dz. U. 2019, poz. 1590), a także Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1304 z późn. zm.).”

Odpowiedz: Udzielający zamówienia informuje, że termin raportowania na 2 dni od zakończenia realizacji zdarzenia medycznego wynika z przepisów tj. Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 czerwca 2020 r. w sprawie szczegółowego zakresu danych zdarzenia medycznego przetwarzanego w systemie informacji oraz sposobu i terminów przekazywania tych danych do systemu Informacji Medycznej stąd powołanie w Umowie tego aktu prawnego.

Zgodnie natomiast z art. 1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1304 z późn. zm.) dokumentacja medyczna jest prowadzona przez podmiot udzielający świadczeń zdrowotnych, w postaci elektronicznej.

„W myśl § 1 ust. 1-3 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania (Dz.U. z 2022 r. poz. 1304) - dalej r.d.m., dokumentacja jest co do zasady prowadzona w postaci elektronicznej, natomiast tylko wyjątkowo może być prowadzona w postaci papierowej, jeżeli przepis r.d.m. tak stanowi lub warunki organizacyjno-techniczne uniemożliwiają prowadzenie dokumentacji w postaci elektronicznej, przy czym dokument prowadzony w jednej z postaci, nie może być jednocześnie prowadzony w drugiej z nich.

Przez brak warunków organizacyjno-technicznych należy rozumieć zarówno stały brak rozwiązań informatycznych, jak i czasową niemożność prowadzenia dokumentacji w postaci elektronicznej np. wskutek awarii systemu teleinformatycznego, w którym prowadzona jest dokumentacja.”

Jak wynika z Państwa pytań, dostosowujecie teraz system, a zatem jesteście w posiadaniu systemu umożliwiającego elektroniczne przesyłanie dokumentacji. Ewentualnie w razie awarii systemu do zarządzania Elektroniczną Dokumentacją Medyczną (EDM) możliwe jest prowadzenie dokumentacji w danym zakresie w postaci papierowej, natomiast nie jest możliwe, aby ten sam dokument w ramach dokumentacji medycznej występował jednocześnie w dwóch postaciach: elektronicznej i papierowej.

(Autor: Twarowski Adam, LEX opubl. QA 2053434)

Udzielający zamówienia pozostawia postanowienie Umowy § 4 ust. 10 bez zmian z uwagi na obowiązujące przepisy.