

Informacja o zamiarze przeprowadzenia wstępnych konsultacji rynkowych w zakresie zakupu rozwiązania wspierającego analizę stanu zdrowia pacjenta, w ramach rozwoju e-Profilu Pacjenta.

I. Podstawa prawna

Wstępne konsultacje rynkowe prowadzone są zgodnie z art. 84 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 ze zm.) oraz zgodnie z „Regulaminem przeprowadzania wstępnych konsultacji rynkowych” stanowiącym Załącznik nr 1 do niniejszej Informacji.

II. Przedmiot oraz cel przeprowadzenia wstępnych konsultacji rynkowych:

1. Celem przeprowadzenia konsultacji jest:

- a) Identyfikacja barier mogących ograniczać dostęp wykonawców do zamówienia;
- b) Zdefiniowanie najlepszych i najnowszych rozwiązań technicznych, organizacyjnych i ekonomicznych w zakresie przewidzianym projektem;
- c) Skonfrontowanie potrzeb zamawiającego z możliwościami ich realizacji poprzez dostępne na rynku rozwiązania techniczne;
- d) Przygotowanie do realizacji zamówienia zwłaszcza w zakresie szczegółowego określenia jego przedmiotu, harmonogramu wdrożenia a w konsekwencji również do zapewnienia celowego, racjonalnego i oszczędnego wydatkowania środków;
- e) Określenie optymalnych kryteriów oceny ofert pożądanego przez zamawiającego przedmiotu zamówienia i najbardziej adekwatnych rozwiązań prawnych odnoszących się do ewentualnej przyszłej umowy w sprawie zamówienia publicznego, którego konsultacje dotyczą;
- f) Szczegółową identyfikację kosztów udzielenia zamówienia publicznego, identyfikacji potencjalnego ryzyka związanego z realizacją zamówienia, optymalnego rozkładu tego ryzyka pomiędzy strony umowy i analizy możliwych sposobów jego ograniczenia.

2. Przedmiotem konsultacji jest zakup rozwiązania wspierającego analizę stanu zdrowia pacjenta, w ramach rozwoju e-Profilu Pacjenta.

Zakup obejmuje dostawę komponentu, który spełnia jeden lub wiele poniższych wymagań:

- Weryfikację listy przyjmowanych leków i suplementów diety.
- Identyfikację potencjalnych interakcji, przeciwwskazań oraz zaleceń dodatkowych.
- Analizę stanu zdrowia na podstawie podawanych objawów lub wyników badań.
- Generowanie raportów wspierających decyzje kliniczne.

3. W toku konsultacji Zamawiający będzie starał się pozyskać informacje o najlepszych, najnowocześniejszych, najkorzystniejszych technicznie, technologicznie i organizacyjnie oraz ekonomicznie rozwiązaniach, w szczególności nt.:
- a) Architektury - Zamawiający oczekuje zaproponowania przykładowej architektury rozwiązania wraz z uzasadnieniem wyboru;
 - b) Modelu wdrożenia – Zamawiający oczekuje zaproponowania przykładowego procesu wdrożenia rozwiązania wraz z uzasadnieniem;
 - c) Mechanizmów działania systemu, stojących za nimi technologii;
 - d) Narzędzi budowania oraz mechanizmów działania reguł bezpieczeństwa w systemie;
 - e) Sposobów integracji z innymi systemami Zamawiającego;
 - f) Rodzajów oferowanego przez producenta wsparcia oraz gwarancji;
 - g) Modelu licencjonowania oraz wyceny kosztów rozwiązania.

Wskazana lista zagadnień nie jest listą zamkniętą. Zamawiający zastrzega sobie możliwość uzupełnienia konsultacji o dodatkowe zagadnienia, w tym w szczególności o kwestie, które wynikną w toku konsultacji w ramach omawiania zagadnień wskazanych powyżej.

III. Informacja o terminie i zasadach zgłoszeń do udziału we wstępnych konsultacji rynkowych

1. Zgłoszenia do udziału w Konsultacjach należy składać:
 - 1) w postaci elektronicznej na adres e-mail: wzp@cez.gov.pl ;
lub
 - 2) na adres skrytki ePUAP: /csiozgovpl/SkrytkaESP
w nieprzekraczalnym terminie do dnia 21.11.2025.
2. Należy zastosować wzór formularza zgłoszeniowego, stanowiącego **Załącznik nr 2** do niniejszej Informacji.
3. Do formularza, o którym mowa w pkt. 2 należy dołączyć:
 - a) Dokumenty potwierdzające sposób reprezentacji podmiotu zgłaszającego chęć bycia Uczestnikiem Wstępnych konsultacji rynkowych oraz pełnomocnictwo, o ile prawo to nie wynika z innych dokumentów złożonych wraz z formularzem zgłoszeniowym. Treść pełnomocnictwa musi jednoznacznie określać czynności, co do wykonywania których pełnomocnik jest upoważniony. W przypadku, gdyby pełnomocnictwa udzielała osoba inna niż uprawniona z mocy prawa lub umowy spółki do reprezentowania podmiotu, do formularza zgłoszeniowego należy dołączyć również pełnomocnictwo do dokonania tej czynności;
 - b) Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub cyfrowe odwzorowanie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres e-mail: wzp@cez.gov.pl jako załączniki, opatrzone podpisem zaufanym, podpisem osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym oraz dokumentów w formacie skan z własnoręcznym podpisem.

4. Za termin jego złożenia przyjęty będzie dzień i godzina wpływu zgłoszenia do Zamawiającego. Zamawiający dokona potwierdzenia zgłoszenia do udziału w konsultacji przesyłając potwierdzenie otrzymania zgłoszenia do udziału w konsultacji na adres e-mail wskazany w zgłoszeniu.
5. Zamawiający nie jest zobowiązany do zaproszenia do udziału w konsultacji podmiotów, które złożą zgłoszenie do udziału w konsultacji po wyznaczonym terminie. W przypadku złożenia zgłoszenia do udziału w konsultacjach niezgodnie z zasadami określonymi w niniejszym Ogłoszeniu, Zamawiający nie jest zobowiązany zaprosić zgłaszającego do udziału w konsultacjach.
6. Zamawiający wymaga, aby zgłoszenie do udziału w konsultacjach było sporządzone w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym należy przedłożyć wraz z ich tłumaczeniami na język polski.
7. Zamawiający wymaga, aby Uczestnik przed przystąpieniem do konsultacji podpisał oświadczenie o zachowaniu poufności, która stanowi **Załącznik nr 3** do niniejszej Informacji.

IV. Informacja o profilu Uczestników wstępnych konsultacji rynkowych

Centrum e-Zdrowia zaprasza do przesłania Zgłoszeń do udziału w Konsultacjach podmioty (Wykonawcy), które spełniają poniższe warunki:

- 1) W okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania Zgłoszeń, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie należycie wykonał co najmniej 1 zamówienie, którego zakres dotyczył przedmiotu tych konsultacji,
- 2) Wykazanie, że oferowane rozwiązanie posiada aktualny certyfikat CE, potwierdzający zgodność z obowiązującymi normami Unii Europejskiej w zakresie zdrowia. Dopuszcza się również rozwiązania będące w trakcie procesu certyfikacji CE, pod warunkiem przedstawienia dokumentacji potwierdzającej rozpoczęcie procedury oraz planowanego terminu jej zakończenia.

V. Informacja o terminie rozpoczęcia wstępnych konsultacji rynkowych

1. Lista Uczestników konsultacji zostanie opublikowana na stronie internetowej Centrum e-Zdrowia www.cez.gov.pl
 - a) Termin rozpoczęcia konsultacji zostanie przekazany Uczestnikom po weryfikacji zgłoszeń.

VI. Zasady prowadzenia wstępnych konsultacji rynkowych

1. Wstępne konsultacje rynkowe zostaną przeprowadzone zgodnie z zasadami opisanymi w Regulaminie przeprowadzenia konsultacji stanowiącym Załącznik nr 1 do niniejszej Informacji.
2. Przeprowadzenie konsultacji planowane jest wg niżej opisanego harmonogramu czynności:
 - a) Do wskazanego w punkcie III terminu potencjalni Uczestnicy przekazują zgłoszenia uczestnictwa w konsultacjach do organizatora.
 - b) Zamawiający będzie sukcesywnie weryfikował wpływające Zgłoszenia i na bieżąco informował Uczestników o pozytywnej weryfikacji Zgłoszeń i dopuszczeniu do udziału drogą elektroniczną na adres wskazany we wniosku.
 - c) Od momentu otrzymania informacji o pozytywnej ocenie Zgłoszenia, w terminie 3 dni roboczych, Uczestnik Konsultacji ma możliwość zadania Zamawiającemu pytań, na które

Zamawiający udzieli niezwłocznie odpowiedzi, które zostaną również opublikowane na stronie Zamawiającego.

- d) Każdy zakwalifikowany Uczestnik zostanie wezwany do złożenia oświadczeń o poufności, a w następnej kolejności do spotkania z Zespołem Zamawiającego.
 - e) Lista Uczestników zaproszonych do udziału w konsultacjach zostanie opublikowana niezwłocznie po weryfikacji wszystkich Zgłoszeń na stronie Zamawiającego. Zamawiający zaprosi wszystkie podmioty spełniające warunki udziału w konsultacjach.
 - f) Po otrzymaniu zaproszenia, Uczestnicy prześlą podpisane przez osoby wyznaczone do występowania w imieniu Uczestnika Oświadczenia o poufności, których wzór stanowi Załącznik nr 3 do niniejszej Informacji.
 - g) Organizator planuje zakończenie wstępnych konsultacji rynkowych do dnia 12.12.2025 roku.
- 3. Terminy wskazane w ust. 2 mają charakter instrukcyjny i mogą ulec zmianie. Szczegółowy sposób oraz harmonogram przeprowadzenia i organizacji spotkań Zamawiający dostosowuje do liczby Uczestników biorących udział w konsultacjach.
 - 4. Zapraszający zastrzega sobie możliwość rejestracji audio przebiegu konsultacji.

VII. Wyniki wstępnych konsultacji rynkowych

- 1. O zakończeniu konsultacji zamawiający niezwłocznie poinformuje umieszczając informację na swojej stronie internetowej.
- 2. Z przeprowadzenia konsultacji sporządza się protokół.
- 3. Korespondencja, protokoły, pisma, opracowania, opinie i wszelkie inne dokumenty związane z konsultacjami pozostają w dyspozycji zamawiającego i nie podlegają zwrotowi po zakończeniu konsultacji.

VIII. Informacja o miejscu przeprowadzenia wstępnych konsultacji rynkowych

- 1. Konsultacje odbywać się będą w formie spotkania stacjonarnego lub zdalnie, za pośrednictwem platformy MS Teams.

IX. INFORMACJA DOTYCZĄCA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, z późn. zm.), dalej „RODO”, informuję, że:

- 1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Centrum e-Zdrowia z siedzibą w Warszawie przy ul. Stanisława Dubois 5A, 00-184 Warszawa, REGON: 001377706, NIP: 5251575309, skrytka ePUAP: /csiozgovpl/SkrytkaESP, email: biuro@cez.gov.pl**
- 2. Kontakt do Inspektora ochrony danych na wyżej podany adres lub pocztą elektroniczną na adres mail: **iod@cez.gov.pl**

3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu prowadzenia przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz zawarcia umowy, a podstawą prawną ich przetwarzania jest obowiązek prawny stosowania sformalizowanych procedur udzielania zamówień publicznych spoczywających na Zamawiającym;
4. Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019, z późn. zm.), dalej „ustawa PZP”;
5. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
6. Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy PZP, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy PZP;
7. W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
8. Posiada Pani/Pan:
 - 1) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - 2) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania lub uzupełnienia Pani/Pana danych osobowych przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania lub uzupełnienia nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą PZP oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników;
 - 3) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO, przy czym prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego, a także nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia;
 - 4) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO.
9. Nie przysługuje Pani/Panu:
 - 1) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - 2) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - 3) na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.
10. W przypadku dojścia do zawarcia umowy dane osobowe osób fizycznych, w szczególności osób reprezentujących oraz wskazanych do kontaktu, związanych z wykonaniem umowy, pozyskane bezpośrednio lub pośrednio, będą przetwarzane przez Strony umowy w celu i okresie jej realizacji,

a także w celach związanych z rozliczaniem umowy, celach archiwalnych oraz ustalenia i dochodzenia ewentualnych roszczeń w okresie przewidzianym przepisami prawa, na podstawie i w związku z realizacją obowiązków nałożonych na administratora danych przez te przepisy. Dane te nie będą przedmiotem sprzedaży i udostępniania podmiotom zewnętrznym, za wyjątkiem przypadków przewidzianych przepisami prawa, nie będą również przekazywane do państw trzecich i organizacji międzynarodowych. Mogą one zostać przekazane podmiotom współpracującym z **Centrum** w oparciu o umowy powierzenia zawarte zgodnie z art. 28 RODO, m.in. w związku ze wsparciem w zakresie IT, czy obsługą korespondencji. W pozostałym zakresie zasady i sposób postępowania z danymi został opisany powyżej.

11. Jednocześnie Zamawiający przypomina o ciąży na Pani/Panu obowiązku informacyjnym wynikającym z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazane zostaną Zamawiającemu w związku z prowadzonym postępowaniem i które Zamawiający pośrednio pozyska od wykonawcy biorącego udział w postępowaniu, chyba że ma zastosowanie co najmniej jedno z wyłączeń, o których mowa w art. 14 ust. 5 RODO

Załączniki:

Załącznik nr 1 – Regulamin przeprowadzenia wstępnych konsultacji rynkowych

Załącznik nr 2 –Wzór formularza zgłoszeniowego

Załącznik nr 3 – Oświadczenie o zachowaniu poufności

Załącznik nr 4 – Materiał merytoryczny

Sporządził: Rafał Bednarz, Paweł Mirosław