

Uniwersyteckie Centrum Kliniczne

ul. Dębinki 7, 80-952 Gdańsk

NIP: 9570730409, REGON: 000288640

Tel. 0 58 584 48 99

Adres strony internetowej: www.uck.pl

Adres poczty elektronicznej: dzp@uck.gda.pl

ZAPROSZENIE DO UDZIAŁU WE WSTĘPNYCH KONSULTACJACH RYNKOWYCH

dotyczących przygotowania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

„Dostawa, wdrożenie i utrzymanie systemu RIS/PACS wraz z migracją danych, integracją z systemami Zamawiającego oraz zapewnieniem niezbędnej infrastruktury i usług towarzyszących”

I. Podstawa prawna

1. Uniwersyteckie Centrum Kliniczne, zwane dalej „Zamawiającym”, działając na podstawie art. 84 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą Pzp”, informuje o zamiarze przeprowadzenia **wstępnych konsultacji rynkowych**, poprzedzających wszczęcie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
2. Wstępne konsultacje rynkowe służą przygotowaniu przyszłego postępowania oraz poinformowaniu podmiotów działających na rynku o planach i wymaganiach Zamawiającego.
3. Niniejsze zaproszenie nie stanowi ogłoszenia o zamówieniu, zaproszenia do złożenia oferty ani zapytania ofertowego w rozumieniu przepisów ustawy Pzp oraz Kodeksu cywilnego.
4. Przeprowadzenie konsultacji nie zobowiązuje Zamawiającego do wszczęcia postępowania ani wykorzystania informacji przekazanych przez uczestników.

II. Przedmiot planowanego zamówienia

1. Przedmiotem planowanego zamówienia będzie dostawa, wdrożenie, konfiguracja i uruchomienie rozwiązania klasy RIS/PACS przeznaczonego do obsługi procesów związanych z wykonywaniem, opisywaniem, archiwizowaniem i udostępnianiem badań obrazowych.
2. Przewidywany zakres zamówienia może obejmować w szczególności:
 - dostawę i wdrożenie systemów RIS i PACS;
 - dostawę niezbędnych licencji, modułów, komponentów oraz oprogramowania bazodanowego i systemowego;
 - integrację z użytkowanymi przez Zamawiającego systemami, w szczególności HIS, EDM i innymi systemami dziedziny;

- integrację z urządzeniami diagnostyki obrazowej i rozwiązaniami wykorzystującymi standardy DICOM, HL7, FHIR lub IHE;
- migrację danych medycznych, opisów badań, danych pacjentów i obrazów diagnostycznych z obecnie użytkowanych systemów;
- dostawę, rozbudowę albo konfigurację infrastruktury serwerowej, macierzowej, sieciowej, archiwizacyjnej i backupowej;
- zapewnienie wysokiej dostępności, redundancji, ciągłości działania, kopii bezpieczeństwa oraz odtwarzania po awarii;
- zapewnienie bezpieczeństwa danych medycznych i danych osobowych;
- analizę przedwdrożeniową oraz dokumentację techniczną, powykonawczą, administracyjną i użytkową;
- instalację, konfigurację, testy, odbiory i uruchomienie produkcyjne;
- szkolenia użytkowników, administratorów i personelu technicznego;
- usługi gwarancyjne, serwisowe, utrzymaniowe i rozwojowe oraz aktualizacje oprogramowania.

3. Wstępny opis wymagań dla systemu RIS/PACS stanowi załącznik nr 1 do zaproszenia. Zakres ma charakter wstępny i może ulec zmianie w wyniku konsultacji.

III. Cele konsultacji

1. ocena dostępnych na rynku rozwiązań RIS/PACS i modeli architektonicznych;
2. weryfikacja możliwości spełnienia wymagań oraz ich zgodności ze standardami rynkowymi;
3. identyfikacja wymagań mogących ograniczać konkurencję oraz rozwiązań równoważnych;
4. określenie optymalnego modelu wdrożenia, infrastruktury, migracji danych i integracji;
5. określenie wymagań cyberbezpieczeństwa, wydajności, skalowalności, redundancji i ciągłości działania;
6. ustalenie realnego harmonogramu, zasad testowania i odbiorów;
7. określenie warunków gwarancji, serwisu, utrzymania, SLA i aktualizacji;
8. poznanie modeli licencjonowania oraz kosztów wdrożenia i utrzymania;
9. identyfikacja ryzyk technicznych, organizacyjnych, prawnych i finansowych;
10. ustalenie zasad eksportu danych i zakończenia współpracy oraz dostępu do API i dokumentacji;
11. ocena zasadności podziału zamówienia na części;
12. oszacowanie wartości zamówienia, sposobu kalkulacji ceny, kryteriów oceny ofert i warunków udziału.

IV. Zakres informacji oczekiwanych od uczestników

Zamawiający wymaga aby w terminie **do 14 września 2026 roku do godziny 15:00** uczestnik, który wyrazi chęć udziału w konsultacjach, udzielił odpowiedzi na poniższe pytania:

1. Czy przedstawione wymagania mogą zostać spełnione przez rozwiązania dostępne na rynku? Które wymagania wymagają doprecyzowania, zmiany lub uzupełnienia?
2. Czy którekolwiek z wymagań mogą ograniczać konkurencję? Jakie rozwiązania równoważne należy dopuścić?
3. Jakie minimalne wymagania techniczne, funkcjonalne, integracyjne, wydajnościowe i bezpieczeństwa powinny zostać określone dla systemu RIS/PACS?
4. Jakie informacje Zamawiający powinien udostępnić, aby umożliwić prawidłowe przygotowanie i wycenę oferty?

5. Jaki model architektury systemu oraz infrastruktury jest rekomendowany, w szczególności w zakresie wysokiej dostępności, redundancji, kopii zapasowych i odtwarzania po awarii?
6. Jakie standardy oraz metody integracji należy zastosować w odniesieniu do systemów HIS, EDM, urządzeń diagnostycznych i pozostałych systemów Zamawiającego?
7. Jakie informacje są niezbędne do oszacowania zakresu, kosztu i czasu migracji danych z obecnie użytkowanych systemów?
8. Jaki jest realny harmonogram wdrożenia, migracji, integracji, testów, odbiorów, szkoleń i uruchomienia produkcyjnego?
9. Jakie wymagania należy określić w zakresie cyberbezpieczeństwa, monitorowania, kontroli dostępu, aktualizacji, zarządzania podatnościami i rejestrowania zdarzeń?
10. Jakie warunki gwarancji, serwisu, utrzymania, rozwoju, aktualizacji oraz parametry SLA powinny zostać przyjęte?
11. Jakie modele licencjonowania są dostępne i rekomendowane oraz jakie elementy powinny zostać uwzględnione w kalkulacji kosztów wdrożenia i utrzymania systemu?
12. W jaki sposób należy zapewnić Zamawiającemu dostęp do dokumentacji technicznej, API, logów, konfiguracji oraz możliwość eksportu wszystkich danych po zakończeniu współpracy?
13. Czy zasadne jest dokonanie podziału zamówienia na części? Jeżeli tak, prosimy o wskazanie rekomendowanego sposobu podziału oraz związanych z nim korzyści i ryzyk.
14. Jakie główne ryzyka techniczne, organizacyjne, prawne, migracyjne i finansowe uczestnik identyfikuje w planowanym przedsięwzięciu?
15. Jakie dodatkowe informacje, dokumenty lub dane powinien przygotować Zamawiający przed wszczęciem postępowania?
16. Uczestnicy proszeni są o przedstawienie przy udzielanych odpowiedziach rekomendacji wraz z uzasadnieniem oraz, w miarę możliwości, wskazanie wpływu proponowanych rozwiązań na koszt, harmonogram i ryzyka realizacji zamówienia.

17. Warunkiem udziału we wstępnych konsultacjach rynkowych jest wypełnienie i przekazanie Zamawiającemu Formularza zgłoszenia wraz z załączoną, wypełnioną zgodą na wykorzystanie wizerunku i głosu, stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszego zaproszenia, w terminie i w sposób określony w części VI.

18. Przebieg konsultacji może być rejestrowany w formie nagrania dźwiękowego lub audiowizualnego w celu udokumentowania spotkania i sporządzenia protokołu. Przed rozpoczęciem konsultacji uczestnicy zostaną poinformowani o zasadach rejestracji oraz przetwarzania danych osobowych.

19. Osoby uczestniczące w konsultacjach są zobowiązane do zapoznania się z informacją dotyczącą rejestracji spotkania oraz do wypełnienia i przekazania Zamawiającemu odpowiedniego formularza stanowiącego załącznik do niniejszego zaproszenia. Brak przekazania wymaganego formularza może skutkować brakiem możliwości udziału w rejestrowanym spotkaniu.

V. Warunki udziału w konsultacjach

1. W konsultacjach mogą uczestniczyć podmioty posiadające wiedzę lub doświadczenie związane z projektowaniem, dostarczaniem, wdrażaniem, integrowaniem, utrzymaniem lub audytowaniem systemów RIS/PACS albo rozwiązań porównywalnych.
2. Udział jest dobrowolny i nieodpłatny. Uczestnikom nie przysługuje zwrot kosztów przygotowania materiałów ani udziału w spotkaniach.

3. Udział lub brak udziału w konsultacjach nie może stanowić podstawy dopuszczenia lub niedopuszczenia wykonawcy do przyszłego postępowania.

VI. Zgłoszenie do udziału

1. Zgłoszenie należy **przesłać do dnia 14.09.2026 roku (czwartek), do godz. 15:00**, na adres: pfaczynski@uck.gda.pl, wpisując w tytule wiadomości: „Wstępne konsultacje rynkowe – system RIS/PACS”.
2. Zgłoszenie powinno zawierać dane podmiotu, dane osoby do kontaktu, krótki opis doświadczenia, wskazanie przedstawicieli oraz ewentualny wniosek o poufność wraz z uzasadnieniem.
3. Uczestnik może załączyć odpowiedzi na pytania Zamawiającego, opis rozwiązania, propozycje zmian wymagań, orientacyjną kalkulację kosztów, harmonogram i materiały techniczne.

VII. Sposób prowadzenia konsultacji

1. Konsultacje będą prowadzone w formie spotkania stacjonarnego **w dniu 21.09.2026 roku (Poniedziałek) w godzinach 8:00 – 15:00 w Sali "Niebieskiej"**.
2. Zamawiający będzie prowadził konsultacje wspólnie ze wszystkimi uczestnikami
3. Zamawiający sporządzi notatki lub protokoły z konsultacji – może również rejestrować przebieg konsultacji.
4. Konsultacje będą prowadzone w języku polskim.
5. Zamawiający może przedłużyć, skrócić, zawiesić albo zakończyć konsultacje na każdym etapie.

VIII. Zasady uczciwej konkurencji

1. Konsultacje będą prowadzone z zachowaniem uczciwej konkurencji, równego traktowania, przejrzystości i proporcjonalności.
2. Pozyskane informacje mogą zostać wykorzystane do przygotowania opisu przedmiotu zamówienia, warunków udziału, kryteriów, umowy i oszacowania wartości.
3. Wykorzystanie informacji nie może prowadzić do zakłócenia konkurencji ani uprzywilejowania uczestnika.
4. Jeżeli udział uczestnika mógłby zakłócić konkurencję w przyszłym postępowaniu, Zamawiający podejmie środki, o których mowa w art. 85 ustawy Pzp, w szczególności przekaze pozostałym wykonawcom istotne informacje i wyznaczy odpowiedni termin składania ofert.

IX. Poufność i prawa do materiałów

1. Uczestnik powinien jednoznacznie oznaczyć informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa lub inne informacje prawnie chronione oraz uzasadnić zastrzeżenie.
2. Samo oznaczenie dokumentu jako „poufny” nie przesądza o obowiązku zachowania informacji w poufności.
3. Przekazując materiały, uczestnik zezwala na ich wykorzystanie na potrzeby przygotowania i przeprowadzenia przyszłego postępowania, z poszanowaniem praw własności intelektualnej i informacji prawnie chronionych.
4. Uczestnik odpowiada za to, aby przekazane materiały nie naruszały praw osób trzecich.

X. Informacje dodatkowe

1. Zamawiający nie jest zobowiązany do udzielenia zamówienia uczestnikowi ani zaproszenia go do udziału w przyszłym postępowaniu.
2. Udział nie daje pierwszeństwa ani dodatkowych punktów w przyszłym postępowaniu.
3. Materiały nie podlegają zwrotowi, a Zamawiający nie ma obowiązku uwzględnienia przedstawionych propozycji.
4. Informacja o przeprowadzeniu konsultacji zostanie zamieszczona w ogłoszeniu dotyczącym postępowania poprzedzonego konsultacjami.
5. Osoba do kontaktu: Paweł Faczyński, mail: pfaczynski@uck.gda.pl

XI. Załączniki

1. Wstępny opis wymagań dla systemu RIS/PACS.
2. Formularz zgłoszenia do udziału we wstępnych konsultacjach rynkowych.

FORMULARZ ZGŁOSZENIA

do udziału we wstępnych konsultacjach rynkowych dotyczących systemu RIS/PACS

1. Dane uczestnika

Nazwa podmiotu	
Adres	
NIP / identyfikator	
Strona internetowa	

2. Osoba do kontaktu

Imię i nazwisko	
Stanowisko	
Telefon	
E-mail	

3. Osoby uczestniczące w konsultacjach

.....
.....
.....

4. Doświadczenie uczestnika

Krótki opis doświadczenia w zakresie dostawy, wdrażania, integracji, migracji lub utrzymania systemów RIS/PACS:

.....
.....
.....

5. Oświadczenia uczestnika

- zapoznaliśmy się z zaproszeniem i akceptujemy określone w nim zasady;
- udział w konsultacjach jest dobrowolny i nieodpłatny;
- przekazane informacje mogą zostać wykorzystane przez Zamawiającego do przygotowania przyszłego postępowania, z uwzględnieniem informacji prawnie chronionych;
- osoby wskazane w zgłoszeniu są uprawnione do reprezentowania uczestnika;
- przekazane materiały nie naruszają praw osób trzecich.

7. Informacje zastrzeżone jako poufne

- ☐ nie zastrzegamy informacji jako poufnych;
- ☐ zastrzegamy informacje wskazane w odrębnym załączniku wraz z uzasadnieniem.

.....
data i podpis osoby upoważnionej

ZGODA NA WYKORZYSTANIE WIZERUNKU I GŁOSU

Miejscowość: _____, data: _____

Ja, niżej podpisany/a:

Imię i nazwisko: _____

Firma / Nazwa kontrahenta: _____

I

Niniejszym oświadczam, iż zostałem poinformowany o tym, że spotkanie dotyczące *przygotowania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „Dostawa, wdrożenie i utrzymanie systemu RIS/PACS wraz z migracją danych, integracją z systemami Zamawiającego oraz zapewnieniem niezbędnej infrastruktury i usług towarzyszących”*, pomiędzy _____, a przedstawicielami Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego w Gdańsku będzie rejestrowane za pomocą urządzenia rejestrującego obraz i dźwięk oraz że wyrażam dobrowolną i nieograniczoną czasowo oraz terytorialnie zgodę na rzecz **SPZOZ Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku** na:

1. **Rejestrację** mojego wizerunku, głosu oraz wypowiedzi podczas spotkania biznesowego w dniu _____r.
2. **Przetwarzanie i wielokrotne wykorzystanie** powstałego nagrania wyłącznie w celach wewnętrznych (np. sporządzenie notatek ze spotkania, archiwizacja, przygotowania podsumowania spotkania),

II

Przyjmuję do wiadomości, że wizerunek i głos stanowią moje dane osobowe i będą przetwarzane zgodnie z RODO przez SPZOZ Uniwersyteckie Centrum Kliniczne jako Administratora Danych. Zostałem/am poinformowany/a o prawie do wycofania niniejszej zgody w każdym momencie, co nie wpływa na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej wycofaniem.

.....
(czytelny podpis osoby składającej oświadczenie)