

ТЕХНИЧЕСКИ ИЗИСКВАНИЯ И СПЕЦИФИКАЦИИ

1. Текущо състояние

През 2014 г. НЗОК успешно внедри Специализирана информационна система за бизнес анализи на НЗОК (СИСБА на НЗОК). В началото на 2015 г. бе завършено разширението на системата, като се обхванаха нови допълнителни данни за анализ от нови информационни масиви. През 2016 г. към СИСБА успешно бяха асоциирани районните здравноосигурителни каси.

СИСБА на НЗОК предоставя механизми за бизнес анализ на дейностите на изпълнителите на медицинска помощ по:

- Болнична медицинска помощ (БМП), включваща: диагностика и лечение по клинични пътеки (КП) и медицински изделия, високоспециализирани медицински дейности (ВСМД), клинични процедури (КПр) и лекарствени продукти;
- Първична извънболнична медицинска помощ (ПИМП);
- Специализирана извънболнична медицинска помощ (СИМП), включваща: общомедицински дейности; специализирани медицински дейности (СМД) и високоспециализирани медицински дейности (ВСМД) по специалности; специализирани медико-диагностични изследвания (СМДИ) и високоспециализирани медико-диагностични изследвания (ВСМДИ);
- Извънболнична дентална медицинска помощ (ИДП);
- Лекарствени продукти, медицински изделия и диетични храни за домашно лечение на територията на страната, заплащани напълно или частично от НЗОК;

С внедряването на СИСБА на НЗОК се постигна:

- Оптимизиране процесите на анализ на дейността на договорните партньори;
- Оптимизиране процесите по контрол на дейността на договорните партньори;
- Ускоряване на процесите по обобщаване на наличните данни и справки и изготвяне на бизнес анализи, като се намали в пъти времето за изготвяне на справки;
- Значително подобрене на сигурността на информацията;
- Оптимизиране на дейностите в дирекция ИПСИ, като справките и анализите се „създават“ от самите потребители на информация;
- Оптимизиране процесите за предоставяне на публична информация.

СИСБА на НЗОК подпомага анализа на дейността практически на всички специализирани дирекции в ЦУ на НЗОК и се използва успешно и от РЗОК.

Системата за бизнес анализи на НЗОК се базира на данни, въведени, проверени и съхранявани в Интегрираната информационна система на НЗОК, Специализираната информационна система HOSP_CPW и различни Microsoft Access БД и Excel регистри.

Системата за бизнес анализ на НЗОК е разработена на базата на платформата QlikView Enterprise Edition Server на производителя Qlik и позволява разширение на броя потребители след закупуване на съответните QlikView потребителски лицензи.

2. Цели и очаквани резултати.

2.1. С придобиване на нови лицензи ще бъде разширен кръгът на потребителите на анализите и отчетите, които генерира СИСБА на НЗОК и ще се повиши продуктивността на отделите и служителите по анализ на дейностите по оказване на медицинската помощ и лекарствопотребление в НЗОК и РЗОК. Развитието на възможностите за достъп до Системата за бизнес анализи на НЗОК ще предостави на РЗОК консолидирана информация и инструменти за анализ и контрол, които значително ще подпомогнат основната дейност на НЗОК по:

- Организация и реализация на ефективен контрол по сключване и изпълнение на договори с изпълнителите на болнична и извънболнична медицинска помощ;
- Усъвършенстване на процесите на мониторинг и анализ на дейността на изпълнителите на болнична и извънболнична медицинска помощ;

2.2. С доставката на лицензи за продължаване на поддръжката от производителя за период от 1 година на наличните софтуерни лицензи ще се осигури нормалното функциониране на СИСБА.

3. Функционални изисквания

3.1. Доставка и инсталация на нови лицензи с поддръжка от производителя за една година, за осигуряване достъп на нови потребители до технологичната платформа на СИСБА на НЗОК, както следва:

- QlikView Named User CAL – 18 /осемнадесет/ броя;
- QlikView Document CAL – 4 /четири/ броя.

Доставените нови лицензи трябва осигурят регламентиран лицензионен достъп до технологичната платформа на системата, както следва:

- Достъп до всички анализи на СИСБА на НЗОК за 18 нови потребители в РЗОК и НЗОК;
- Достъп до определени анализи на СИСБА на НЗОК за 4 нови потребители.

Доставените нови лицензи следва да се инсталират в съответствие със списък на служители, който ще се предостави на изпълнителя при сключване на договора.

3.2. Доставка и инсталация на лицензи за продължаване поддръжката от производителя за срок от една година на следните налични софтуерни лицензи:

- QlikView Enterprise Edition Server – 1 брой;
- QlikView Named User CAL – 33 броя;
- QlikView Document User CAL – 25 броя;

4. Предаване и приемане на изпълнението

4.1. Доставените и инсталирани лицензи се предават от изпълнителя на възложителя с двустранно подписани приемо - предавателни протоколи.

4.2. Възложителят има право да откаже да приеме всички или отделни доставки, ако открие съществени недостатъци. В този случай се съставя протокол за установените недостатъци, в който подробно се описват всички констатирани недостатъци и се дават указания на изпълнителя да ги отстрани.

4.3. Недостатъците се отстраняват от изпълнителя за негова сметка.

4.4. В случай, че изпълнителят е отстранил недостатъците в изпълнението, посочени в протокола за приемане на доставката, упълномощеното лице на

възложителя повторно приема извършената работа и се изготвя нов протокол, в който се посочват отстранените недостатъци.

5. Изисквания към съответствието на предлаганите лицензи

Участниците следва да са оторизирани партньори за продажба и поддръжка на продукти на производителя на софтуерната платформа QlikView за територията на България. Съответствието с изискването се доказва със заверено от участника копие на документ (оторизационно писмо, сертификат, договор или друг еквивалентен документ), доказващ, че участникът е оторизиран партньор за продажба и поддръжка на софтуерни продукти на производителя на софтуерната платформа QlikView.

Оторизационните документи, с които се доказва съответствието с поставеното изискване се представят, като приложения към техническото предложение (Образец № 3).

Забележка:

* Всяко посочване в настоящите технически изисквания и спецификации или в документацията като цяло на стандарт, спецификация, техническа оценка, техническо одобрение или технически еталон следва да се чете и разбира „или еквивалентно/и“.

** Съдържащо се в настоящите технически изисквания и спецификации или в документацията като цяло на посочване на конкретен модел, източник или специфичен процес, който характеризира продуктите, предлагани от конкретен потенциален изпълнител, търговска марка, патент, тип или конкретен произход или производство, което облагодетелства или елиминира определени лица или някои продукти, следва да се чете и разбира „или еквивалентно/и“.

*** Когато участник с офертата си предлага еквивалентно на поставено в настоящите технически изисквания и спецификации за стандарт, спецификация, техническа оценка или техническо одобрение, международни стандарти или други стандартизационни документи, установени от европейски органи по стандартизация, участникът трябва да докаже в своята оферта с подходящи средства, включително чрез протокол от изпитване орган за оценяване на съответствието или сертификат, издаден от такъв орган, че предложеното от него решение удовлетворява по еквивалентен начин изискванията, определени в Техническата спецификация.

**** Когато участник с офертата си предлага еквивалентни на поставени в настоящите технически изисквания и спецификации работни характеристики или функционални изисквания, включително екологичните, които съответстват на български стандарт, въвеждащ европейски стандарт, европейска техническа оценка, обща техническа спецификация, международен стандарт или стандартизационен документ, установен от европейски орган по стандартизация, ако участникът докаже в своята оферта с подходящи средства, включително чрез протокол от изпитване орган за оценяване на съответствието или сертификат, издаден от такъв орган, че предложеното от него стандартизационни документи се отнасят до определените от възложителя изисквания за работни характеристики и функционални изисквания.