

ЗАЯВКА по Рамков договор № РД-14-40 от 29.05.2023 г. (вх. № ПО-16-2224/29.05.2023 г. на „Информационно обслужване“ АД)			☒
ЗАЯВКА по Рамков договор №отГ. (актуализирана)			☐ ¹
Позиция от ПГ-2025 г.:	№ по ред от ПГ	15	
Описание на проект съгласно ПГ:	Промени на системи в НЗОК - проект на части Част 2 Промени в ИИС за създаване на контроли в реално време при предписване и отпускане на лекарствени продукти, медицински изделия и диетични храни за специални медицински цели, заплащани от НЗОК.		
CPV код	72200000-7		
Рег. номер на писмо от МЕУ за утвърждаване на проекта /становище по проекта	МЕУ-9128/23.06.2025 г.		
Изискване за достъп до класифицирана информация ДА/НЕ	НЕ		
Стойност: (стойността следва да съответства на заложената в План-графика) без ДДС, в т.ч. разбивка на стойността за проекти на части/ с акредитив/ авансово		Стойност на част 2 от проект 15	Стойност с натрупване за възложените части по проект 15 за 2025 г. Общо: 540 000,00 лв., в т.ч.: Част 1 – 230 000,00 лв. Част 2 – 310 000,00 лв.
		310 000,00 лв.	Стойност на проект 15 (съгл. ПГ-2025) 1 000 000,00 лв.
Начин за плащане: (еднократно, на части, периодично, авансово или др.)		На части, както следва: - след подписване на приемо-предавателен протокол по чл. 6 от договора, удостоверяващ изготвяне и предаване на документ „Техническа спецификация“ и одобрение на документ „Детайлна техническа спецификация (Системен проект)“ и фактура на стойност 38 000,00 лв. без ДДС; - след подписване на приемо-предавателен протокол по чл. 6 от договора, удостоверяващ приемане на извършените промени и фактура на стойност 272 000,00 лв. без ДДС.	
Плащане с акредитив или авансово ДА/НЕ		НЕ	
Документи за плащане с акредитив или авансово		Не е приложимо	
Срок на изпълнение: (от дата – до дата или в месеци, ако не е обвързан с конкретна дата)		до 31.07.2025 г.	
Гаранционен срок: (от дата – до дата или в месеци, ако не е обвързан с конкретна дата)		Съгласно техническите параметри	
Отчитане: (периодично – посочва се период, еднократно, срок за отчитане, отчетни		На части, както следва: с подписване на приемо-предавателен протокол по чл. 6 от договора, удостоверяващ изготвяне и предаване на документ „Техническа спецификация“ и одобрение на документ	

¹ Отбелязва се в случай че заявката е актуализирана

документи)	„Детайлна техническа спецификация (Системен проект)“; • с подписване на приемо-предавателен протокол по чл. 6 от договора, удостоверяващ приемане на извършените промени.			
Приложения: (напр: технически параметри, образци на отчетни документи)	Технически параметри			
Настоящата заявка да се изпълни при условията на приложените Технически параметри.				
ЗАЯВКАТА е ИЗГОТВЕНА ОТ:				
Ръководител на проект по заявката от страна на БЕНЕФИЦИЕРА :		Подпис:		
ЗАЯВКАТА е ОДОБРЕНА ОТ:				
Координатор на договора от страна на ВЪЗЛОЖИТЕЛЯ:		Подпис:		
Ръководител на договора от страна на БЕНЕФИЦИЕРА:		Подпис:		
ЗАЯВКАТА е ПРИЕТА ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ ОТ ИЗПЪЛНИТЕЛЯ:				
Ръководител на проект по заявката		Подпис:		
Ръководител по изпълнението на Договора от „Информационно обслужване“ АД		Подпис:		

Забележка: С една заявка могат да се възлагат повече от един проект по ПГ, само когато те са еднотипни и управлението им (възлагане, изпълнение, отчитане) може да се извършва съгласно описаните в таблицата от заглавната страница на заявката параметри и лица. В този случай в таблицата се добавят необходимия брой редове, за описване на съответните проекти. Когато проектите не са еднотипни, те се възлагат с отделни заявки.

Заличаванията в документите са на основание чл. 4 от Общия регламент относно защитата на данните – Регламент (ЕС) 2016/679.

ТЕХНИЧЕСКИ ПАРАМЕТРИ ЗА

ПРОМЕНИ В ИИС ЗА СЪЗДАВАНЕ НА КОНТРОЛИ В РЕАЛНО ВРЕМЕ ПРИ ПРЕДПИСВАНЕ И ОТПУСКАНЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ, МЕДИЦИНСКИ ИЗДЕЛИЯ И ДИЕТИЧНИ ХРАНИ ЗА СПЕЦИАЛНИ МЕДИЦИНСКИ ЦЕЛИ, ЗАПЛАЩАНИ ОТ НЗОК.

I. ЦЕЛ

Проектът цели промяна в Интегрирана информационна система (ИИС) с оглед въвеждането на контрол в реално време при предписване и отпускане на лекарствени продукти, медицински изделия и диетични храни за специални медицински цели, заплащани от НЗОК.

Реализирането на контрола в „реално време“ произтича от нормативно предвиденото с изменения и допълнения на Закона за здравното осигуряване (ДВ, бр. 85 от 2024г., чл. 68, ал. 10, в сила от 08.10.2024 г.) (ЗЗО).

Съгласно измененията на ЗЗО при създаване на електронни документи в Националната здравноинформационна система (НЗИС), с които се удостоверява извършването на дейности, заплащани от НЗОК, следва да се извършва предварителна автоматизирана проверка с данните и автоматизирания контрол от информационната система на НЗОК по ред, определен от Министерството на здравеопазването и Националната здравноосигурителна каса.

II. ДЕЙНОСТИ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ ИЗПЪЛНЕНИЕТО

1. ИЗГОТВЯНЕ И ПРЕДАВАНЕ НА ДОКУМЕНТ „ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ“

Изготвяне на документ „Техническа спецификация“ (ТС) в съответствие с изискванията на чл. 58а от ЗЕУ, включваща адекватни и комплексни изисквания за мрежова и информационна сигурност, основани на анализ и оценка на риска, в съответствие с чл. 12, ал. 1 от НМИМИС. Документът следва да бъде изработен на база на образеца, представляващ Приложение № 1 към чл. 38, ал. 3 от Наредбата за общите изисквания към информационните Системи, регистрите и електронните административни услуги (НОИИСРЕАУ). ТС се съгласува с НЗОК. Съответствието на ТС с изискванията на ЗЕУ се удостоверява от министъра на електронното управление.

Предаването към МЕУ за одобрение на документ „Техническа спецификация“ е ангажимент на НЗОК.

2. ИЗВЪРШВАНЕ НА ПРОМЕНИ В СИСТЕМАТА ИИС НА НЗОК

2.1. АНАЛИЗ И ПРОЕКТИРАНЕ

В рамките на дейността се извършва анализ на необходимите промени на база проучвания и обменена информация с НЗОК. За целите на анализа Бенефициера оказва съдействие на Изпълнителя. Извършва се проектиране на промените. В резултат от дейността се изготвя документ „Детайлна техническа спецификация (Системен проект)“. Документът се одобрява от Бенефициера.

2.2. РАЗРАБОТВАНЕ

2.2.1. В ИИС трябва да се реализира функционалност за контрол в реално време при предписване и отпускане на лекарствени продукти, медицински изделия и диетични храни за специални медицински цели, заплащани от НЗОК, както следва:

1. При създаване на електронно предписание, медицинските софтуери трябва да изпращат към НЗИС искане за извършване на проверка от НЗОК относно коректност, спрямо нормативно определени правила за предписване на лекарствени продукти, медицински изделия и храни за специални медицински цели, заплащани от НЗОК.

2. След извършване на проверка от страна на НЗОК, чрез НЗИС към медицинските софтуери следва да се връща отговор с възникналите грешки, ако са установени такива, както и код за потвърждение за успешно преминала проверка.

3. Аптеките, договорни партньори на НЗОК, следва да имат възможност да извличат от НЗИС регистрираните електронни предписания, независимо от техния статус (валидирани и невалидирани) и да могат да изпълняват единствено тези, които са валидирани от страна на НЗОК.

4. НЗОК трябва да осигурява на аптеките електронна услуга за извършване на предварителна проверка на електронното предписание. За извършената проверка от НЗОК следва да се връща отговор с код за предварителна проверка и грешки, в случай че са установени такива. За осъществяване на предварителната проверка не се изисква задължително подаване на идентификационния белег на отпусканите опаковки от ЛП към НЗОК. Предварителната проверка от НЗОК следва да се извършва преди подаване на изпълнението на електронното предписание към НЗИС и получаване на НРН на отпускане.

5. За изпълнението на дадено електронно предписание, аптеките трябва да подадат чрез НЗИС искане към НЗОК, за удостоверяване на извършените дейности по смисъла на чл. 68, ал. 10 от ЗЗО, относно коректност спрямо нормативно определени правила за отпускане на лекарствени продукти, медицински изделия и диетични храни за специални медицински цели, заплащани от НЗОК. В искането към НЗИС трябва да се подава и кода от предварителната проверка от НЗОК.

6. За удостоверяване на извършените дейности по подадената от аптеката в НЗИС информация, аптеките чрез НЗИС трябва да получават отговор, включващ валидационен код, генериран от НЗОК и констатирани грешки, ако са установени такива. При получаване на валидационен код с грешки, изпълнението трябва да се прекратява.

2.2.2. Надграждане на наличния електронен регистър на чуждите осигурени. За целите на извършване на автоматизиран контрол в реално време е необходимо да бъде реализирана техническа възможност пълната информация на лицата, осигурени в чужда държава, да се въвежда структурирано и по единен за РЗОК начин в ИИС на НЗОК. Да има възможност, чрез системата да се генерират удостоверения за лицата, осигурени в чужда държава. Регистърът за лицата, осигурени в чужда държава, да използва уникален идентификатор за всяко лице, с който да се издават всички първични медицински документи и да се осъществява контрол на оказаната медицинска помощ спрямо представените удостоверителни документи за упражняване на здравноосигурителни права.

2.2.3. Създаване на следните справки, с оглед мониториране и анализ на всеки етап на процеса по контрол в „реално време“:

- Справка по върнати грешки от контрол в реално време. Код на грешка и детайли в зависимост от грешката;
- Справка по „отчет на аптека“, която да съдържа данни за наличие на грешки, за които е получен отговор, но същите присъстват.

2.3. ТЕСТВАНЕ И ВНЕДРЯВАНЕ

Целта на дейността е установяване на степента на съответствие на променения софтуер с изискванията на Бенефициера. Софтуерът се тества предварително при Изпълнителя, след което се тества и от Бенефициера. Целта е констатиране и последващо отстраняване на евентуално допуснати в хода на реализирането грешки, неточности, несъответствия.

В рамките на проекта, софтуерът се въвежда в реална експлоатация със съдействието на екипа по проекта от страна на Изпълнителя за използване от всички потребители.

2.4. ГАРАНЦИОННА ПОДДРЪЖКА

След успешното внедряване на променения софтуер, следва да се осигури гаранционна поддръжка за реализираните промени до 31.12.2025 г.

След тази дата поддръжката се осигурява в рамките на регулярната дейност по цялостна поддръжка на системите до 31.12.2026 г. която се предоставя по проект 14 от ППГ 2024.