



GE Healthcare

Via Galeno 36
20126 Milano
Italia

T +39 02 26001111
F +39 02 26001199

Spett.le
AZIENDA ZERO
Passaggio Luigi Gaudenzio, 1
35131 Padova

Milano, 08/02/2019
Rif. Ns. Prot. n. 19-194-ITO-mt

OGGETTO:	Consultazione preliminare di mercato Per l'acquisizione, per la durata di cinque anni, con facoltà di rinnovo di due anni, del Sistema RIS-PACS della Regione del Veneto.
----------	--

GE Medical Systems Italia S.p.A., con sede legale e amministrativa in Milano, Via Galeno n. 36 capitale sociale € 5.000.000,00 i.v., iscritta al Registro Imprese della C.C.I.A.A di Milano – Monza Brianza - Lodi al n. 93027710016 - R.E.A. 1689710 – P. Iva 03663500969 – Cod. Fiscale 93027710016, nella persona di **Sara Chicca**, nata a Lucca (LU) l' 11.03.1970 e residente a Cernusco sul Naviglio (MI) in via Don Sturzo n. 6/e nella sua qualità di **Procuratore**

- Manifesta il proprio interesse a partecipare all'incontro che si terrà il giorno 19 FEBBRAIO 2019 alle ore 9.30 presso Azienda Zero, Passaggio Gaudenzio, 1 - 35131 PADOVA.
- Sottopone i seguenti quesiti:
 - Pag. 11: "piattaforma tecnologica in cloud SaaS per rispondere al modello di accentramento infrastrutturale scelto dalla Regione del Veneto Per ognuno dei lotti di gara, la durata del contratto sarà di 5 anni per il primo Distretto (ex-Azienda Sanitaria) attivato, decorrenti dalla data del collaudo positivo; per i restanti Distretti (ex-Aziende) la durata sarà via via inferiore in funzione delle relative date di collaudo positivo, secondo le tempistiche di cui al Cronoprogramma allegato" – [Si richiede un maggiore dettaglio in quanto con questo modello risultano di difficile valutazione il possibile budget ed i rischi connessi ad eventuali ritardi del collaudo \(workstation, rete interna degli ospedali, ...\)](#)
 - Pag. 18: "L'indisponibilità della rete verso l'hub centrale in cui risiede il Long Term Archive deve implicare solamente un temporaneo disservizio nel recupero degli studi remoti o nel caso di situazioni di emergenza per assistiti non abitualmente gestiti dalla struttura di presa in carico." - [In caso di effettiva indisponibilità del LTA, come verrà gestito il collegamento dei reparti da parte del visualizzatore dedicato?](#)
 - Pag. 23: "AMBIENTE DI POST-PRODUZIONE (POSTPR), con allineamento costante con l'ambiente di produzione per la gestione delle elaborazioni dati e processo di ETL (come descritto nel capitolo Integrazioni)" – [trattandosi di un ambiente per gestire il processo di ETL ed estrazione dati, è necessario un ambiente completo allineato costantemente con l'ambiente di produzione o si possono utilizzare sistemi alternativi \(replica db e configurazioni,...\)?](#)
 - Pag. 30: [Connettività: si prevedono altri modelli di infrastruttura onde consentire ottimizzazioni sfruttando ad esempio realtà già esistenti o la connessione deve essere garantita in modo completamente autonomo?](#)



- Pag. 42: Per quanto riguarda il collegamento delle diagnostiche, si richiede di specificare di chi sono a carico i costi del collegamento lato produttori di diagnostiche
- Pag. 48: Si richiede di specificare con maggior dettaglio lo schema a pag 48 in quanto nelle descrizioni a pag 49 sembra siano specificati due diversi sistemi di visualizzazione. Per quanto riguarda la visualizzazione ai reparti il collegamento deve essere diretto con la soluzione LTA?
- Pag. 50: LTA deve interfacciarsi con sistema di conservazione legale o espletare nativamente la funzione?
- Pag. 50: La soluzione di conservazione prevista nella gara in oggetto andranno a sostituire le realtà di conservazione già operative a livello locale? Sono da prevedersi migrazioni dati e se sì, come?
- Pag. 51: Per quanto riguarda le postazioni utente, da chi verranno gestite le stazioni di lavoro che verranno utilizzate e quelle di nuova acquisizione? In caso di ritardi nell'acquisizione da parte dell'ente, come verrà valutato l'impatto nei confronti dei vari collaudi?
- Pag. 55: "il visualizzatore dev'essere autoavviante e caratterizzato da un'elevata facilità di utilizzo, con interfaccia grafica semplice e intuitiva" – le linee guida regionali per la dematerializzazione del ministero della salute e la DGR 962 del 18-06-2013 indicano: "Non devono essere presenti a bordo del supporto digitale funzioni di autorun, nè programmi autoinstallanti", si richiede una puntualizzazione
- Pag. 56: Si richiede l'apposizione della marca temporale su ogni referto firmato. Si conferma la richiesta? Sono stati valutati i costi relativi ad una tale scelta?
- Pag. 57: la profilazione degli utenti verrà fatta a livello RIS-PACS o ci si dovrà integrare con gli applicativi SIO e gestire le varie autorizzazioni in base agli accreditamenti dati sul sistema centrale?
- Pag. 59: La registrazione dei log deve avvenire tramite soluzioni di hashing, firma e marca temporale, al fine di garantire a terzi l'immodificabilità nel tempo, e possa, a tutti gli effetti, dare evidenza legale. – con che frequenza si intende fare l'archiviazione dei log? Essendo i log dinamici per definizione, si intende la firma di un documento generato da un log collector?
- Pag. 67: Si richiede di esplicitare se il sistema di gestione della Dose sarà parte integrante della fornitura di gara.
- Pag 79: Migrazione ed import dati pregressi: si chiede di specificare a carico di chi sono i costi di migrazione lato RIS e PACS dei sistemi che verranno sostituiti
- E' prevista un'armonizzazione dei dati pregressi in rapporto all'anagrafica regionale che verrà usata nel nuovo progetto?
- Nella fase di transizione, tra la partenza del nuovo sistema e la dismissione della vecchia piattaforma, chi si farà carico dei costi di manutenzione dei vecchi sistemi?

➤ Trasmette infine i riferimenti cui indirizzare eventuali comunicazioni:

Sig.ra Sara Chicca (Referente per l'Amministrazione Ufficio Gare)

- Domicilio eletto: Via Galeno, 36 -20126 Milano
- (P.E.C.): gemsi@legalmail.it
- Email: ufficiogare.gehc@ge.com
- Fax: 02-26001.412

In fede.

GE Medical Systems Italia S.p.A.

Sara Chicca
Procuratore
