

numer koszulki 268448

Notatka ze spotkania – 22 czerwca 2026

Temat: **Wstępne Konsultacje Rynkowe - Zakup interpretera badań laboratoryjnych w ramach rozbudowy platformy Domowej Opieki Medycznej**, numer koszulki 268448

Uczestnik postępowania: **PENTACOMP**

Uczestnicy spotkania:

PENTACOMP:

- Paweł Czech
- Marcin Węgrzyniak
- Michał Gross
- Žiga Osterc
- Karin Narobe Ursich
- Tim Smole
- Ziga Bobinac
- Marjeta Tusec Jelenc

Centrum e-Zdrowia:

- Antoniak Paweł
- Dobrowolska Zuzanna
- Siatkowski Łukasz
- Chmiel Mateusz
- Żak Marcin
- Parużnik Piotr
- Czerny Mikołaj
- Szadkowski Bartosz
- Janiak-Grotkowska Katarzyna

Wprowadzenie

Cel spotkania

Prezentacja rozwiązania do automatycznej interpretacji wyników badań laboratoryjnych w kontekście integracji z platformą Domowej Opieki Medycznej.

Uczestnik WKR

- zarejestrowany podmiot leczniczy działający zgodnie z wymogami prawnymi

- 2 rozwiązania dla profesjonalistów, czyli SBAS Software oraz VIRUS vs. BACTERIA są certyfikowanym wyrobem medycznym MDR klasa IIa – planowany termin 2027
- 3-cie rozwiązanie dla pacjentów, czyli mySmartBlood nie jest wyrobem medycznym – opinia jednostki notyfikującej na podstawie dokumentu „Intend Use”
 - Oferent argumentuje to tym, że pacjent nie ma możliwości podjęcia klinicznej decyzji na podstawie dostarczonych przez System informacji
- Prezentacja Oferenta oraz duża część pytań obligatoryjnych adresowana była w języku angielskim –podczas spotkania Oferent zapewnił tłumaczenie na język polski

Problem do rozwiązania

- Lekarze potrzebują narzędzia wsparcia diagnostycznego celem przyspieszenia wykonywalności i optymalizacji procedur medycznych
- Pacjent nie może oszukiwać, ponieważ „krew nie kłamie”. Interpretacja wyników ma stanowić bodziec do dalszych poszukiwań poprawy jakości zdrowia
- Zwiększenie świadomości pacjenta w zakresie działań profilaktycznych
- Zapewnienie pacjentowi najwyższego poziomu bezpieczeństwa w oferowanych usługach e-zdrowotnych

Cele Centrum e-Zdrowia:

- zwiększenie zrozumiałości wyników badań laboratoryjnych dla pacjentów,
- poprawę ciągłości i jakości opieki zdrowotnej poprzez lepsze przygotowanie pacjentów do kontaktu z lekarzem,
- racjonalizację wykorzystania zasobów systemu ochrony zdrowia,
- wsparcie działań profilaktycznych,
- zapewnienie jednolitego, skalowalnego i bezpiecznego standardu interpretacji wyników badań w skali krajowej.

Proponowane rozwiązanie zapewnia

Pokrycie listy NFZ POZ:

- znaczne pokrycie badań laboratoryjnych z listy refundowanej NFZ POZ
- Oferent potwierdził możliwość prawidłowej interpretacji wyników w postaci określenia prawdopodobieństwa wystąpienia kilkunastu typów chorób (wg klasyfikacji ICD10)

Gotowość produkcyjna:

- Rozmowy o możliwości integracji rozwiązania w modelu SaaS po poznaniu większej części szczegółów technicznych

Kluczowe wartości rozwiązania:

- Personalizacja - rozwiązanie pozwala na głęboki wywiad medyczny, a nie tylko ogólne interpretacje
- Bezpieczeństwo - rozwiązanie z walidowane klinicznie, brak ryzyka dla pacjentów. Ponadto, analiza jest przeprowadzana na danych zanonimizowanych.

- Transparentność - jasne uzasadnienia interpretacji
- Efektywność - redukcja liczby niepotrzebnych wizyt

Personalizacja

- Indywidualny wywiad medyczny dla każdego pacjenta
- Uwzględniany jest wiek, płeć, choroby, leki, objawy i czynniki ryzyka
- Dynamiczny wywiad dostosowany do wyników i wcześniejszych odpowiedzi
- Deterministyczny charakter rozwiązania nacechowany „nad ostrożnością” w generowaniu komunikatów dla pacjenta

Modele wdrożenia (SaaS)

Charakterystyka:

- wdrożenie w kilka tygodni
- dane zanonimizowane (bez danych osobowych)
- automatyczne aktualizacje
- monitoring i wsparcie po stronie dostawcy
- stopień zaangażowania Centrum: pojedyncze godziny pracy IT

Bezpieczeństwo danych

- brak potrzeby dostępu do danych osobowych pacjentów
- wymagane są tylko wartości parametrów, zakresy referencyjne, podstawowe dane kontekstowe jak wiek płeć i choroby
- obsługa różnych formatów - JSON (preferowany), HL7
- Ofert zapewnia zgodność z AI Act

Certyfikacja i walidacja medyczna

Uczestnik wskazał jednoznaczną interpretację jednostki notyfikującej, na podstawie dokumentu „Intend Use”, braku konieczności certyfikacji rozwiązania dla pacjentów. Oferent wyraża gotowość przedłożenia takowego dokumentu w przyszłości.

Kontakt

Możliwość kierowania pytań uzupełniających do zespołu uczestnika postępowania w ramach dalszych konsultacji.