****

**INTEGROVANÝ REGIONÁLNÍ OPERAČNÍ PROGRAM**

**2021–2027**

**SPECIFICKÁ PRAVIDLA PRO ŽADATELE A PŘÍJEMCE**

**PŘÍLOHA 9**

**Pravidla pro vydání souhlasného stanoviska Ministerstva zdravotnictví ČR**

78. VÝZVA IROP – eHEALTH – SC 1.1 (MRR)

79. VÝZVA IROP – eHEALTH – SC 1.1 (PR)

80. VÝZVA IROP – eHEALTH – SC 1.1 (ČR)

VERZE 1

**Pravidla pro vydání souhlasného stanoviska Ministerstva zdravotnictví ČR**

**Způsob podání žádosti**

* Žádost o vydání souhlasného stanoviska Ministerstva zdravotnictví ČR (dále také jako „Stanovisko“) se podává prostřednictvím Informačního systému datových schránek (ID DS: **x2de458**).
* Žádost obsahuje průvodní dopis podepsaný statutárním orgánem žadatele s žádostí o Stanovisko a přílohy žádosti. Přílohou žádosti je minimálně studie proveditelnosti vypracována v souladu s níže uvedenými pravidly.
* V případě, že studie proveditelnosti překračuje povolenou velikost datové zprávy, je možné ji doručit osobně nebo poštou (na adresu Palackého náměstí 357/4, Praha 2, PSČ: 128 01) či elektronickým kanálem s opatřeným kvalifikovaným elektronickým podpisem statutárního zástupce žadatele.

|  |
| --- |
| **UPOZORNĚNÍ**  Žadatel na základě podání **kompletní** žádosti o vydání Stanoviska obdrží od MZČR potvrzení o přijetí žádosti. Za kompletní podání žádosti je považováno doložení **minimálně** studie proveditelnosti.  Žádost o vydání souhlasného stanoviska MZČR může být podána až po datu a času vyhlášení příslušné výzvy, do které bude projekt předkládán. |

**Lhůty pro vydání Stanoviska**

* MZČR vydá Stanovisko nejpozději do 30 kalendářních dnů, v odůvodněných a zvlášť složitých případech do 60 kalendářních dnů.
* MZČR si může v rámci posuzování žádosti vyžádat součinnost žadatele na odstranění nedostatků, přičemž se lhůta pro vydání stanoviska pozastavuje do doby jejich odstranění.

**Další informace**

* V rámci Stanoviska mohou být nad rámec architektonického a technologického řešení uplatněna další doporučení k projektovému záměru.

## **požadavky na obsah studie proveditelnosti pro projekty dle výzvy č. 78 (mrr) a č. 79 (pr)**

Součástí předkládané studie proveditelnosti projektu musí být:

* seznam plněných požadavků a cílů projektem dle výzvy;
* způsob naplnění požadavků a cílů dle výzvy;
* výčet a popis use-cases zpřístupnění prioritních kategorií EHR oprávněným uživatelům;
* procesní návrh implementace prioritních kategorií EHR v rámci procesů podporovaných informačním systémem včetně rozsahu dotčených pracovišť žadatele a dotčených uživatelů;
* výčet a popis navrhovaných služeb k vedení a zpřístupnění prioritních kategorií EHR;
* způsob implementace identifikátorů v informačním systému včetně datového modelu a rozhraní, kde je využit;
* výčet implementovaných funkcionalit, které se rozhodl implementovat.

Součástí předkládané studie bude dále architektura předmětného IS v rámci provozního prostředí žadatele včetně vazeb na další informační systémy uvnitř i vně žadatele.

Studie podle uvedených požadavků v rámci všech požadovaných součástí popíše stav před a po implementaci projektu, a to včetně všech požadovaných částí.

**Studie proveditelnosti bude využívat v rámci podkladů standardní a zavedenou notaci (příkladně pro modelování procesů UML);**

Studie se rovněž vyjádří ke způsobu implementace požadavků dle výzvy, a to v rozsahu:

* zcela nový informační systém x upgrade stávajícího informačního systému;
* interní x externí realizace;
* ad hoc vývoj x nákup hotového modulu (řešení).

Studie dále popíše způsob zajištění podpory a rozvoje změn nebo pořízení informačního systému po dobu udržitelnosti.

**V případě, kde je předkladatelem projektu zřizovatel či zakladatel poskytovatele zdravotních služeb, předkládá**:

* Rozpočet projektu včetně alokace nákladů z maximální výše způsobilých nákladů na každého poskytovatele zdravotních služeb, který bude konzumovat služby poskytované zřizovatelem nebo zakladatelem v rámci projektu;
* Souhlas o zapojení do projektu vydaný zapojeným poskytovatelem zdravotních služeb včetně potvrzení alokace nákladů k tíži poskytovatele zdravotních služeb, která se započítává do maximální výše celkových způsobilých výdajů (CZV) na jednoho poskytovatele zdravotních služeb dle výzvy;
* Prohlášení poskytovatele zdravotních služeb, že při podání svého projektu do příslušné výzvy nebude žádat podporu na obdobné či shodné plnění s projektem podaným jeho zřizovatelem nebo zakladatelem.

## **požadavky na obsah studie proveditelnosti pro projekty dle výzvy č. 80 (ČR) - PROJEKTY S CELOPLOŠNÝM/CELOREPUBLIKOVÝM DOPADEM**

Součástí předkládané studie proveditelnosti projektu musí být:

* seznam plněných požadavků a cílů projektem dle výzvy;
* způsob naplnění požadavků a cílů dle výzvy;
* seznam nakupovaného nebo modernizovaného HW včetně popisu cílů modernizace nebo nákupu;
* seznam nakupovaného nebo modernizovaného SW včetně popisu cílů modernizace nebo nákupu;
* popis celorepublikového dopadu modernizovaného nebo pořizovaného informačního systému včetně způsobu využití služeb informačního systému uživateli na celorepublikové úrovni;
* definice úloh (use-case) a standardů pro zajištění interoperabilitu pořizovaného nebo inovovaného IS.

Součástí předkládané studie bude dále architektura HW/IS v rámci provozního prostředí žadatele.

Studie podle uvedených požadavků v rámci všech požadovaných součástí popíše stav před a po implementaci projektu, a to včetně všech požadovaných částí.

Studie dále popíše způsob zajištění podpory HW/IS po dobu udržitelnosti projektu.

## **požadavky na obsah studie proveditelnosti pro projekty dle výzvy 80 IROP ehealth – celostátní projekty podporující procesy související s vedením elektronického zdravotního záznamu**

V případě, že předkládaný projekt podporuje procesy související s vedením elektronického zdravotního záznamu (EHR), musí být součástí předkládané studie proveditelnosti projektu:

* seznam plněných požadavků a cílů projektem dle výzvy;
* způsob naplnění požadavků a cílů dle výzvy;
* výčet a popis use-cases zpřístupnění prioritních kategorií EHR oprávněným uživatelům;
* procesní návrh implementace prioritních kategorií EHR v rámci procesů podporovaných informačním systémem včetně rozsahu dotčených pracovišť žadatele a dotčených uživatelů;
* výčet a popis navrhovaných služeb k vedení a zpřístupnění prioritních kategorií EHR;
* způsob implementace identifikátorů v informačním systému včetně datového modelu a rozhraní, kde je využit;
* výčet implementovaných funkcionalit, které se rozhodl implementovat.

Součástí předkládané studie bude dále architektura předmětného IS v rámci provozního prostředí žadatele včetně vazeb na další informační systémy uvnitř i vně žadatele.

Studie podle uvedených požadavků v rámci všech požadovaných součástí popíše stav před a po implementaci projektu, a to včetně všech požadovaných částí.

Studie proveditelnosti bude využívat v rámci podkladů standardní a zavedenou notaci (příkladně pro modelování procesů UML);

Studie se rovněž vyjádří ke způsobu implementace požadavků dle výzvy, a to v rozsahu

* zcela nový informační systém x upgrade stávajícího informačního systému;
* interní x externí realizace;
* ad hoc vývoj x nákup hotového modulu (řešení).

Studie dále popíše způsob zajištění podpory a rozvoje změn nebo pořízení informačního systému po dobu udržitelnosti.