………………………………………..…… ………………………..

(nazwa wnioskodawcy) (miejsce i data)

## Oświadczenie dotyczące posiadanie kadry i infrastruktury niezbędnej do udzielania świadczeń zdrowotnych

## W związku z ubieganiem się o przyznanie dofinansowania w ramach Programu Fundusze Europejskie dla Lubelskiego 2021-2027 na realizację projektu

..................................................................................................................................................................................

(tytuł projektu)

**oświadczam, iż**

**zaplanowane działania w ramach ww. projektu w przypadku zakupu wyrobów medycznych[[1]](#footnote-1) wnioskodawca najpóźniej z chwilą zakończenia realizacji projektu będzie dysponował:**

* **kadrą medyczną niezbędną do udzielania kompleksowych świadczeń zdrowotnych w warunkach stacjonarnych, ambulatoryjnych, dziennych i środowiskowych zgodnie z obowiązującymi przepisami;**
* **kadrą medyczną niezbędną do udzielania świadczeń opieki zdrowotnej w ramach wszystkich trzech poziomów referencyjnych w psychiatrii dzieci i młodzieży zgodnie z obowiązującymi przepisami;**
* **infrastrukturą techniczną niezbędną do instalacji i użytkowania wyrobów medycznych objętych projektem.**

**Dodatkowo w przypadku zakupu wyrobów medycznych będących źródłem jednostkowych danych medycznych w formie elektronicznej wnioskodawca:**

* **zapewni integrację wyrobu medycznego z posiadanymi systemami informatycznymi odpowiedzialnymi za prowadzenie elektronicznego rekordu pacjenta w danej dziedzinie i/lub lokalnym repozytorium danych medycznych pacjenta,**
* **zapewni identyfikację oferowanych przez dany wyrób medyczny interfejsów wymiany danych, a następnie wybór najbardziej optymalnych rozwiązań w kontekście posiadanej przez wnioskodawcę architektury informatycznej,**
* **zapewni odpowiednie zasoby licencyjne, moc obliczeniową oraz przestrzeń dyskową w posiadanych repozytoriach danych - w szczególności dotyczy to systemów PACS. W przypadku braku elementów, o których mowa powyżej, przedmiotowy projekt powinien także przewidywać niezbędne uzupełnienie braków w przedmiotowym zakresie,**
* **Wnioskodawca na etapie projektowania inwestycji dokonał inwentaryzacji[[2]](#footnote-2) posiadanych zasobów w obszarze którym zaplanował zmianę. Celem weryfikacji niniejszego warunku należy przedłożyć opis posiadanej architektury. Przy wykonywaniu prac inwentaryzacji infrastruktury, w przypadku badań diagnostycznych w tym obrazowych – pomocne może być posłużenie się przykładowymi rozwiązań opisanym w normie ISO 21860:2020(en) Health Informatics — Reference standards portfolio (RSP) — Clinical imaging.**

Uzasadnienie[[3]](#footnote-3):…………………………………………………………………….

Jestem świadomy/świadoma odpowiedzialności karnej za złożenie fałszywych oświadczeń.

.....................................................................................

(podpis osoby upoważnionej do reprezentowania wnioskodawcy)

1. Zgodnie z zapisami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. U. UE. L. z 2017 r. Nr 117, str. 1 z późn. zm.) obowiązującymi na dzień ogłoszenia naboru. [↑](#footnote-ref-1)
2. Należy dołączyć przedmiotową inwentaryzację. [↑](#footnote-ref-2)
3. Wnioskodawca powinien wykazać, iż dysponuje lub będzie dysponował najpóźniej z chwilą zakończenia realizacji projektu kadrą medyczną wykwalifikowaną do obsługi zakupionych wyrobów medycznych np. poprzez zapewnienie odpowiedniego przeszkolenia personelu z obsługi zakupionego sprzętu i aparatury medycznej; oraz infrastrukturą techniczną niezbędną do instalacji i użytkowania wyrobów medycznych objętych projektem. [↑](#footnote-ref-3)