***Приложение 1***

*к заявке* на участие в Конкурсе разработок в области информатизации здравоохранения

«Лучшее ИТ решение для здравоохранения 2023».

**Организации:** ООО «Фирма «ЭСКЕЙП», ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора **Разработка:** ООО «Фирма «ЭСКЕЙП».

*Таблица 1.* **Основные параметры информационной системы**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Параметр** | **Значение** |
|  | Наименование информационной системы | Интегрированная информационнаялабораторная система ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора |
|  | Масштаб реализованного внедрения (федеральный, региональный, муниципальный, медицинская организация)  |  |
| **2.1** | Федеральный |  |
| **2.2** | Региональный, муниципальный |  |
| **2.3** | Медицинская организация |  |
|  | Среднее количество внедрений за 2020-2022 гг., в год | 13 (региональные филиалы Росздравнадзора) |
|  | Среднее количество инсталляций (внедренных АРМ) за 2020-2022 гг., в год | 500 рабочих мест, не ограничено вследствие использования web-технологии «клиент-сервер» |
|  | Платформа |  |
| **5.1** | Используемые СУБД и лицензионное ПО сторонних разработчиков | * операционная система CentOS 7.3
* СУБД Postgres Pro Standart 10.4.1.
* Apache Tomcat 7.0.84.
* Jersey 2.22.
* POI 3.14.
* Java версии не ниже 8.
* ExtJs 6.2.
* Aspose-words 18.6
* Интернет- браузер (Chrome 63+, Internet Explorer 11, Edge) для клиента
 |
| **5.2.** | Возможность настраиваемой генерации и экспорта медицинских данных в формате СЭМД ЕГИСЗ (не менее CDA 2.0 HL7 v.3) . |  |
|  | Интеграция с ЕГИСЗ и его подсистемами. | АИС Росздравнадзора, ГРЛС Минздрава России |
|  | Поддержка ФРНСИ 2.0  |  |
|  | **Совместимость (для Радиологических и Лабораторных информационных систем (РИС и ЛИС).**  |  |
|  **9.1.** | Совместимость с оборудованием более 3 различных производителей.  |  |
|  **9.2.** | Предоставление доступа к файлам из архива диагностической информации в формате DICOM для сторонних систем (в том числе СППРВР), входящих в единый контур ИС организации /территории/ведомства. |  |
|  | **Актуальный функционал системы (отметить наличие каждой из перечисленных функций):**  | Испытания качества лекарственных средств в части:- учет движения образцов- учет проведения испытаний- учет оборудования- учет персонала- учет материалов, реактивов и стандартных образцов- аналитическая отчетность - построение трендов- ведение НСИ- личный кабинет заявителя- оформление результатов и документов с ЭП- импорт данных из ГРЛС Минздрава России и ФГИС МДЛП |
|  | Наличие функций персонифицированного учета в объеме, определенном федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» |  |
|  | Сервисное обслуживание в регионах (указать количество регионов, в которых находятся авторизованные сервисные центры) | Не ограничено вследствие применения web-технологии «клиент-сервер», 1 |
|  | Сервисное обслуживание в регионах (указать количество регионов, в которых находятся авторизованные сервисные центры) | - |
|  | Простота в эксплуатации. (Обучение пользователей работе с системой в объеме не более 4 часов - при наличии базовых навыков работы на компьютере, и не более 8 часов - при их отсутствии.) |  |
|  | Разработчик (Дистрибьютор) | ООО «Фирма «ЭСКЕЙП» |
|  | Номер в Едином Реестре российского ПО |  |
| 1.
 | Регистрационный номер медицинского изделия |  |
|  | Сайт разработчика | [www.esc.ru](http://www.esc.ru) |
|  | Контакты | +7 (499) 968-91-00 |