

SPECIFIKACIJE

Naročnik	Nacionalni inštitut za javno zdravje (NIJZ) Trubarjeva cesta 2 1000 Ljubljana
Oznaka javnega naročila	16K130218
Predmet javnega naročila	Izvedba zdravstvene obravnave pacientov z bolečino v hrbtu v skladu z novo/obstoječo klinično potjo in zbiranje podatkov o učinkovitosti le-te

1. VRSTA, LASTNOSTI, KAKOVOST IN IZGLED PREDMETA JAVNEGA NAROČILA/PRIJAVE

1.1 SPLOŠNA PREDSTAVITEV PROJEKTA

Javno naročilo je del projekta »Zmanjšanje bolniškega staleža zaradi bolečine v hrbtu« (v nadaljevanju projekt BH), ki ga izvaja Nacionalni inštitut za javno zdravje v okviru področja Promocija zdravja na delovnem mestu.

Projekt je financiran s strani Ministrstva za zdravje.

Namen projekta

Glavni namen projekta BH je zmanjšati psihosocialne in finančne posledice bremena, ki ga prinaša pojavljanje bolečine v hrbtu v delovno aktivni populaciji. Bolečina v hrbtu je namreč pogost pojav in eden izmed glavnih vzrokov za odsotnost z dela ter obisk pri zdravniku, zato predstavlja tudi pomemben ekonomski problem.

Namen projekta bo uresničen skozi naslednje, medsebojno odvisne cilje:

- Izboljšanje zdravstvene obravnave ljudi z bolečinami v hrbtu, kar vključuje:
 - izboljšanje dostopnosti do ustrezne zdravstvene obravnave v okviru javnega zdravstvenega sistema za paciente z bolečino v hrbtu
 - izboljšanje vsebine zdravstvene obravnave za paciente z bolečino v hrbtu.
- Izboljšanje preprečevanja bolečine v hrbtu v delovno aktivni populaciji (primarna preventiva) in zmanjšanje števila ponavljajočih se epizod bolečine v hrbtu v delovno aktivni populaciji (sekundarna preventiva) ob upoštevanju narave dela, ki ga pacient opravlja, in ostalih psihosocialnih okoliščin, ki so povezane s pojavom bolečine v hrbtu.
- Izboljšanje preprečevanja bolečine v hrbtu v splošni populaciji, s poudarkom na šoloobveznih otrocih in mladih.

Cilj pilotnega dela projekta

Cilj pilotnega dela projekta BH, ki je predmet tega naročila, je v enem zdravstvenem domu (v nadaljevanju: »**testni ZD**«) preizkusiti in ovrednotiti predlog nove klinične poti za paciente z bolečino v hrbtu, ki je bila razvita v okviru projekta BH. Testni ZD bo v praksi izvedel zdravstvene storitve, ki jih predvideva nova klinična pot, ter sistematično zbiral in NIJZ posredoval podatke o učinkovitosti nove klinične poti v skladu s predpisanim protokolom.

V drugem zdravstvenem domu (v nadaljevanju: »**kontrolni ZD**«) pa bo izvedel zdravstvene storitve za paciente z bolečino v hrbtu v skladu z obstoječo/uveljavljeno klinično potjo ter sistematično zbiral in NIJZ posredoval podatke o učinkovitosti obstoječe klinične poti v skladu s predpisanim protokolom.

Cilji pilotnega dela projekta so:

- ovrednotiti izide zdravljenja in zadovoljstvo pacientov z novo klinično potjo v primerjavi z obstoječo,
- oceniti finančne učinke nove klinične poti v primerjavi z obstoječo in
- identificirati potencialne vsebinske in organizacijske ovire pri uvedbi klinične poti v prakso.

S sodelovanjem v pilotnem delu projektu bosta zdravstvena domova:

- omogočila primerjavo učinkovitosti nove klinične poti za obravnavo pacientov z bolečino v hrbtu v primerjavi z obstoječo in s tem pomagala izboljšati zdravstveno obravnavo teh pacientov v Sloveniji,
- omogočila zbiranje podatkov o pacientih z bolečino v hrbtu,
- sodelovala pri razvoju novih preventivnih ukrepov za paciente z bolečino v hrbtu in
- zagotovila udeležbo svojega kadra na usposabljanjih za izboljšano obravnavo pacientov z bolečino v hrbtu.

Ciljna skupina pilotnega dela projekta

Ciljna skupina pilotnega dela projekta BH so odrasli z akutno ali kronično bolečino v hrbtu, ki prihajajo na zdravstvene obravnave v testni in kontrolni ZD.

1.2 OPIS VSEBINE JAVNEGA NAROČILA

Prijavitelj je lahko izključno zdravstveni dom (v nadaljevanju ZD) s sedežem v Sloveniji, ki ima center za krepitev zdravja (v nadaljevanju CKZ) ali ki je bil izbran na javnem razpisu za izbor operacij »*Nadgradnja in razvoj preventivnih programov ter njihovo izvajanje v primarnem zdravstvenem varstvu in lokalnih skupnostih*«.

Javno naročilo se deli na:

1. Storitve testnega ZD, v katerem se bodo izvajale intervencije nove klinične poti
2. Storitve kontrolnega ZD, kjer bo zdravstvena obravnava potekala po obstoječi klinični poti.

Izbrana ZD iz točke 1 in točke 2 ne moreta biti isti ZD. Lahko pa se isti ZD prijavi na oba dela javnega naročila, pri čemer mora izpolniti in oddati ločena obrazca prijave (Prijava testni_ZD, Prijava kontrolni_ZD).

ZD, ki ima več enot (npr. ZD Ljubljana in OZG), odda prijavo ločeno za vsako enoto posebej, v kolikor se želi na pilotni projekt prijaviti posamezna enota.

Predmet javnega naročila

Predmet tega naročila je izvajanje intervencij nove (v testnem ZD) oz. obstoječe klinične poti (v kontrolnem ZD) pri zdravstveni obravnavi pacientov z bolečino v hrbtu in zagotavljanje vseh potrebnih pogojev za spremljanje učinkovitosti te klinične poti.

Zadolžitve za izvedbo pilotnega dela projekta BH za **testni ZD** bodo:

- 1. Udeležba na izobraževanju o predlogu nove klinične poti za zdravstveno obravnavo pacientov z bolečino v hrbtu** za vse sodelujoče strokovnjake tega ZD. Izobraževanje bo predvidoma potekalo v marcu 2018, predvidoma v obsegu do 3 ur. Izobraževanje bo vključevalo seznanitev z najnovejšimi strokovnimi smernicami na področju obravnave pacientov z bolečino v hrbtu, s spremembami, ki jih prinaša predlog nove klinične poti, s potekom merjenja učinkovitosti nove klinične poti in s splošnimi informacijami o izvedbi pilotnega dela projekta.

Izobraževanje bo obvezno za vse izvajalce, kot so opredeljeni v Navodilih prijaviteljem v 7. poglavju (Preverjanje ustreznosti), pogoji za sodelovanje, točka 3.A.
- 2. Udeležba na izobraževanju o kronični bolečini** za vse sodelujoče strokovnjake, kot so opredeljeni v tem naročilu, ki se pri svojem delu srečujejo s pacienti s kronično bolečino v hrbtu. Izobraževanje bo predvidoma potekalo 14. aprila 2018, predvidoma v obsegu 8 ur.
- 3. Upoštevanje smernic nove klinične poti** pri svojem običajnem delu s pacienti z bolečino v hrbtu s strani sodelujočih strokovnjakov, kot so opredeljeni v tem naročilu.
- 4. Zagotovitev fizioterapevta, ki bo v obsegu polnega delovnega časa za čas trajanja pilotnega projekta BH opravljal zdravstvene storitve**, ki jih predvideva nova klinična pot (t. i. triažni fizioterapevt, ki glede na predlog nove klinične poti med drugim obravnava vse paciente z bolečino v hrbtu, jih testira s standardnimi orodji, jim nudi edukacijo in jih klasificira glede na stopnjo tveganja za razvoj kronične bolečine, na koncu pa o vseh svojih ugotovitvah poroča pacientovemu osebnemu zdravniku).
- 5. Osebe v CKZ bo sodelovalo** pri razvoju preventivnih programov za določene paciente z bolečino v hrbtu v CKZ in izvajalo preventivne programe za paciente z bolečino v hrbtu v sklopu rednih delovnih nalog (predviden začetek 2 meseca po začetku pilotnega dela projekta BH).
- 6. Zagotovitev podatkov o pacientih z bolečino v hrbtu** za leto 2017 in za obdobje trajanja pilotnega projekta (2018) v skladu s kazalniki projekta BH. Podatki med

drugim obsegajo: število obravnavanih pacientov z bolečino v hrbtu, diagnoze, število obiskov teh pacientov v ambulantah ZD, število napotitev na dodatne preiskave ipd.

7. **Zbiranje podatkov o novi klinični poti.** Strokovnjaki, ki delajo s pacienti z bolečino v hrbtu, bodo spodbujali izpolnjevanje vprašalnikov pri pacientih, administrirali vprašalnike pacientom, sodelovali pri shranjevanju vprašalnikov v zdravstveno dokumentacijo, pomagali pri zbiranju podatkov o izidih zdravljenja/terapijah.
8. **Mesečna evalvacija nove klinične poti** (kaj deluje; kaj bi bilo potrebno izboljšati) s strani sodelujočih strokovnjakov, kot so opredeljeni v tem naročilu.
9. **Informacijska podpora:** izvedba informacijske podpore novi klinični poti: informatiziranje napotovanja na spremenjene zdravstvene obravnave, digitalizacija vprašalnikov, digitalizacija poročil posameznih zdravstvenih delavcev, izvoz zdravstvenih podatkov o pacientih v skladu s kazalniki učinkovitosti klinične poti; tehnična podpora pilotnemu projektu s strani informatika oz. delavca, zadolženega za informacijsko podporo.
10. **Delovni sestanki po potrebi:** v primeru morebitnih potreb, ki bi nastale na strani ZD, bo naročnik zagotavljal sodelovanje in pomoč; prav tako se pričakuje, da bodo po potrebi na sestankih po pozivu NIJZ prisostvovali sodelujoči strokovnjaki tega ZD.
11. **Naročnik si pridržuje pravico, da za dodatne storitve z izvajalcem sklene aneks k pogodbi.**

Zadolžitve za izvedbo pilotnega dela projekta BH za **kontrolni ZD** bodo:

1. **Udeležba na izobraževanju** o poteku zbiranja podatkov o obstoječi klinični poti in seznanitev s splošnimi informacijami o izvedbi pilotnega dela projekta, namenjenega vsem sodelujočim strokovnjakom tega ZD. Izobraževanje bo predvidoma potekalo v marcu, predvidoma v obsegu do 3 ur.

Izobraževanje bo obvezno za vse izvajalce, kot so opredeljeni v Navodilih prijaviteljem v 7. poglavju (Preverjanje ustreznosti), pogoji za sodelovanje, točka 3.B.
2. **Zagotovitev podatkov o pacientih z bolečino v hrbtu** za leto 2017 in za obdobje trajanja pilotnega projekta (2018) v skladu s kazalniki projekta BH. Podatki med drugim obsegajo: število obravnavanih pacientov z bolečino v hrbtu, diagnoze, število obiskov teh pacientov v ambulantah ZD, število napotitev na dodatne preiskave ipd.
3. **Zbiranje podatkov o obstoječi klinični poti.** Strokovnjaki, ki delajo s pacienti z bolečino v hrbtu, bodo spodbujali izpolnjevanje vprašalnikov pri pacientih, administrirali vprašalnike pacientom, sodelovali pri shranjevanju vprašalnikov v zdravstveni dokumentaciji, pomagali pri zbiranju podatkov o izidih zdravljenja/terapijah.
4. **Enkratna evalvacija obstoječe klinične poti** (kaj deluje; kaj bi bilo potrebno izboljšati) s strani sodelujočih strokovnjakov, kot so opredeljeni v tem naročilu.

5. **Informacijska podpora:** digitalizacija vprašalnikov; izvoz zdravstvenih podatkov o pacientih v skladu s kazalniki učinkovitosti klinične poti; morebitna tehnična podpora pilotnemu projektu s strani informatika oz. delavca, zadolženega za informacijsko podporo.
6. **Delovni sestanki po potrebi:** v primeru morebitnih potreb, ki bi nastale na strani ZD, bo naročnik zagotavljal sodelovanje in pomoč; prav tako se pričakuje, da bodo po potrebi na sestankih po pozivu NIJZ prisostvovali sodelujoči strokovnjaki tega ZD.
7. **Naročnik si pridržuje pravico, da za dodatne storitve z izvajalcem sklene aneks k pogodbi.**

Naročnik bo zagotovil:

- Strokovne smernice za obravnavo pacientov z bolečino v hrbtu, oblikovane v prvem delu projekta BH
- Sredstva za zaposlitev fizioterapevta s specialnimi znanji za obdobje trajanja pilotnega projekta
- Sredstva za izvedbo dodatnih zdravstvenih storitev, ki jih predvideva nova klinična pot
- Sredstva za dodatno nagrajevanje sodelujočih strokovnjakov ZD
- Raziskovalni protokol (navodila, kdaj administrirati določen merski instrument ipd.)
- Vse materiale, potrebne za merjenje učinkov klinične poti (merske instrumente)
- Pomoč pri koordinaciji izvedbe pilotnega projekta in merjenju učinkov klinične poti ter drugo potrebno pomoč

IZVAJANJE PREDMETA JAVNEGA NAROČILA

Predvidena časovna obremenitev za izvedbo predmeta javnega naročila

Izvajanje pilota bo, vključno z usposabljanjem, potekalo predvidoma v obdobju od marca 2018 do decembra 2018. Izvajanje pilota bo zajemalo zadolžitve, ki so opredeljene v Predmetu javnega naročila.

Časovnica nalog strokovnjakov v okviru sodelovanja:

Naloga	Predvideno časovno obdobje
Udeležba na izobraževanjih	marec 2018 – aprila 2018
Izvajanje klinične poti	april 2018 – november 2018
Zbiranje podatkov o klinični poti	marec 2018 – december 2018
Razvoj preventivnih delavnic¹	april 2018 – junij 2018
Evalvacija klinične poti²	mesečno od aprila 2018 – decembra 2018
Informacijska podpora pilotnemu projektu	marec 2018 – december 2018

¹ Ne velja za kontrolni ZD

² V primeru kontrolnega ZD bo evalvacija zgolj enkratna, kot je to opredeljeno v Predmetu javnega naročila

Doseganje ciljev/kazalnikov uspešnosti

V času trajanja pilotnega projekta morata oba ZD zagotoviti določeno število posameznih strokovnjakov, kot je opredeljeno v Navodilih prijaviteljem v 7. poglavju (Preverjanje ustreznosti), pogoji sodelovanja 3.A in 3.B.

Kontinuirano sodelovanje:

Kontinuirano sodelovanje pomeni, da posamezna zdravstvena ambulanta oz. sodelujoči strokovnjak izvaja predvideno klinično pot ves čas trajanja pilotnega projekta.

Uspešna obravnava:

V testnem ZD je uspešna obravnava tista, ki upošteva predlog nove klinične poti.

V kontrolnem ZD uspešna obravnava pomeni obstoječo obravnavo pacientov z bolečino v hrbtu.

Obravnava se šteje kot uspešna zgolj v primeru, če odgovorna oseba po navodilih naročnika administrira in pravilno shrani vse vprašalnike oz. izvede in ustrezno zabeleži vse meritve za spremljanje učinkov obstoječe oz. nove klinične poti.

Opredelitev kazalnika na ravni ZD:

<p>Dosežen kazalnik na ravni ZD:</p>	<p><u>Testni ZD</u> v času trajanja pilotnega dela projekta zagotovi:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Kontinuirano sodelovanje 6 ambulant splošne/družinske medicine • Kontinuirano sodelovanje vsaj 1 dipl. ali višjega fizioterapevta s specialnimi znanji v skladu s pogoji razpisa³, • Zaposlitev 1 fizioterapevta s specialnimi znanji⁴ (t. i. triažni fizioterapevt) <u>za polni delovni čas</u> (40 ur na teden) za obdobje trajanja pilotnega projekta • razvoj in testiranje nove preventivne delavnice za zdravo hrbtenico v sklopu CKZ • izvoz podatkov o pacientih z bolečino v hrbtu za leto 2017 in za obdobje trajanja pilota (2018) <p><u>Kontrolni ZD</u> v času trajanja pilotnega dela projekta zagotovi:</p> <ul style="list-style-type: none"> • kontinuirano sodelovanje 6 ambulant splošne/družinske medicine • kontinuirano sodelovanje vsaj 1 dipl. ali višjega fizioterapevtov • izvoz podatkov o pacientih z bolečino v hrbtu za leto 2017 in za obdobje trajanja pilota (2018) • zbiranje podatkov o udeležbi pacientov z bolečino v hrbtu na obstoječih delavnicah v okviru CKZ
---	--

³ Kot je opredeljeno v Navodilih prijaviteljem v 7. poglavju (Preverjanje ustreznosti), pogoji sodelovanja, točka 3.A

⁴ Kot je opredeljeno v Navodilih prijaviteljem v 7. poglavju (Preverjanje ustreznosti), pogoji sodelovanja, točka 3.A

Na ravni posameznega strokovnjaka se predvideva:

Dosežen kazalnik na posameznega strokovnjaka	Testni ZD	Kontrolni ZD
<ul style="list-style-type: none"> - zdravnik, specialist ali specializant splošne/družinske medicine - medicinska sestra v splošni/družinski ambulanti - dipl. ali višji fizioterapevt v skladu s pogoji razpisa⁵ 	<ul style="list-style-type: none"> - vsaj 90 % uspešnih obravnav pacientov z bolečino v hrbtu - oddana mesečna evalvacija - 100% prisotnost na zahtevanih izobraževanjih 	<ul style="list-style-type: none"> - vsaj 90 % uspešnih obravnav pacientov z bolečino v hrbtu - oddana končna evalvacija -100% prisotnost na zahtevanih izobraževanjih
<ul style="list-style-type: none"> - dipl. ali višji fizioterapevt s specialnimi znanji (triažni fizioterapevt)⁶ 	<ul style="list-style-type: none"> - vsaj 90 % uspešnih zdravstvenih obravnav <u>vseh</u> pacientov z bolečino v hrbtu, ki v času trajanja pilota obiščejo sodelujoče ambulante splošne / družinske medicine (6 ambulant: cca. 7,5 novih pacientov z bolečino v hrbtu na dan) - zagotovitev prostih terminov za hitrejšo fizioterapevtsko obravnavo pacientov z bolečino v hrbtu (»čiščenje« obstoječih čakalnih seznamov) - oddana mesečna evalvacija - 100% prisotnost na zahtevanih izobraževanjih 	/
<ul style="list-style-type: none"> - zdravnik, spec. med. dela, prometa in športa⁷ 	<ul style="list-style-type: none"> - opravljenih vsaj 120 dodatnih storitev za paciente z bolečino v hrbtu v skladu z novo klinično potjo (konzultacije z osebnim zdravnikom, ogled delovnega mesta, sodelovanje v poklicni reintegraciji) - oddana mesečna evalvacija - 100% prisotnost na zahtevanih izobraževanjih 	/
<ul style="list-style-type: none"> - Strokovnjaki iz CKZ⁸ 	<ul style="list-style-type: none"> - razvoj nove preventivne delavnice za zdravo hrbtenico v sklopu CKZ - testiranje nove preventivne delavnice v sklopu CKZ (vsaj 6-krat) - oddana mesečna evalvacija - 100% prisotnost na zahtevanih izobraževanjih 	<ul style="list-style-type: none"> - zbrani podatki o opravljenih obravnavah pri pacientih z bolečino v hrbtu - oddana končna evalvacija - 100% prisotnost na zahtevanih izobraževanjih

OBREMENTIVE

V času trajanja pilotnega projekta je predvidena naslednja obremenitev na posameznega strokovnjaka v ZD:

Strokovnjak v ZD:	Predviden obseg obremenitev	
	Testni ZD	Kontrolni ZD
- Zdravnik v ambulanti splošne/družinske		

⁵ Kot je opredeljeno v Navodilih prijaviteljem v 7. poglavju (Preverjanje ustreznosti), pogoji sodelovanja 3.A in 3.B

⁶ Kot je opredeljeno v Navodilih prijaviteljem v 7. poglavju (Preverjanje ustreznosti), pogoji sodelovanja, 3. A

⁷ Sodelovanje spec. MDPŠ ni pogoj, je za zaželeno; v kolikor bo spec. MDPŠ iz testnega ZD sodeloval v pilotu, pa mora izpolnjevati zgoraj napisano

⁸ Kot je opredeljeno v Navodilih prijaviteljem v 7. poglavju (Preverjanje ustreznosti), pogoji sodelovanja 3.A in 3.B

medicines		
Izobraževanje o novostih predloga nove klinične poti/o poteku pilotnega projekta	3 ure	3 ure
Izobraževanje o kronični bolečini	8 ur	/
Upoštevanje smernic nove klinične poti	Primerljivo s trenutno obravnavo ⁹	/
Zbiranje podatkov o novi klinični poti	2 uri/teden ¹⁰	/
Zbiranje podatkov o obstoječi klinični poti	/	Primerljivo s trenutno obravnavo ¹¹
Evalvacija klinične poti	0,5 ure/mesec	1 ura
Drugi sestanki po potrebi	do 4 ure/mesec	do 2 uri/mesec

Strokovnjak v ZD:	Predviden obseg obremenitev	
	Testni ZD	Kontrolni ZD
- Medicinska sestra v ambulanti splošne/ družinske medicine		
Izobraževanje o novostih predloga nove klinične poti/o poteku pilotnega projekta	3 ure	3 ure
Izobraževanje o kronični bolečini	8 ur	/
Upoštevanje smernic nove klinične poti	Primerljivo s trenutno obravnavo ¹²	/
Zbiranje podatkov o novi klinični poti	6 ur/mesec	/
Zbiranje podatkov o obstoječi klinični poti	/	6 ur/mesec
Evalvacija klinične poti	0,5 ure/mesec	1 ura
Drugi sestanki po potrebi	do 4 ure/mesec	do 2 uri/mesec

Strokovnjak v ZD:	Predviden obseg obremenitev	
	Testni ZD	Kontrolni ZD
- dipl. ali višji fizioterapevt		
Izobraževanje o novostih predloga nove klinične poti/o poteku pilotnega projekta	8 ur	8 ur
Izobraževanje o kronični bolečini	8 ur	/
Upoštevanje smernic nove klinične poti	Primerljivo s trenutno obravnavo ¹³	/
Zbiranje podatkov o novi klinični poti	10 min/pacienta ¹⁴	/
Zbiranje podatkov o obstoječi klinični poti	/	10 min/pacienta ¹⁵
Evalvacija klinične poti	0,5 ure/mesec	1 ura
Drugi sestanki po potrebi	do 4 ure/mesec	do 4 ure/mesec

Strokovnjak v ZD:	Predviden obseg obremenitev	
	Testni ZD	Kontrolni ZD
- Triažni fizioterapevt		
Izobraževanje o novostih predloga nove klinične poti/o poteku pilotnega projekta	12 ur	/

⁹ Obseg dela se ne poveča, spremeni se le vsebina obravnave

¹⁰ Obseg dela se ne poveča, spremeni se le vsebina obravnave

¹¹ Obseg dela se ne poveča, spremeni se le vsebina obravnave

¹² Obseg dela se ne poveča, spremeni se le vsebina obravnave

¹³ Obseg dela se ne poveča, spremeni se le vsebina obravnave

¹⁴ Znotraj običajne fizioterapevtske obravnave

¹⁵ Znotraj običajne fizioterapevtske obravnave

Izobraževanje o kronični bolečini	8 ur	/
Upoštevanje smernic nove klinične poti	40 ur/teden	/
Zbiranje podatkov o novi klinični poti	15 min/pacienta ¹⁶	/
Zbiranje podatkov o obstoječi klinični poti	/	/
Mesečna evalvacija nove klinične poti	0,5 ure/mesec ¹⁷	/
Drugi sestanki po potrebi	do 8 ur/mesec ¹⁸	/

Strokovnjak v ZD:	Predviden obseg obremenitev	
	Testni ZD	Kontrolni ZD
- Posamezni strokovnjak iz CKZ ¹⁹		
Izobraževanje o novostih predloga nove klinične poti/o poteku pilotnega projekta	3 ure	3 ure
Izobraževanje o kronični bolečini	8 ur	/
Sodelovanje pri razvoju novih preventivnih delavnic	20 ur	/
Izvajanje novih preventivnih delavnic	Izvedba 6 delavnic	/
Zbiranje podatkov o novi klinični poti	v okviru trenutne obravnave ²⁰	/
Zbiranje podatkov o obstoječi klinični poti	/	v okviru trenutne obravnave ²¹
Evalvacija klinične poti	0,5 ure/mesec	1 ura
Drugi sestanki po potrebi	do 2 uri/mesec	do 2 uri/mesec

Strokovnjak v ZD:	Predviden obseg obremenitev	
	Testni ZD	Kontrolni ZD
- Zdravnik, spec. ali specializant medicine dela, prometa in športa ²²		
Izobraževanje o novostih predloga nove klinične poti/o poteku pilotnega projekta	8 ur	/
Izobraževanje o kronični bolečini	8 ur	/
Upoštevanje smernic nove klinične poti	15–30 dodatnih storitev/mesec	/
Zbiranje podatkov o novi klinični poti	Znotraj običajne obravnave pacienta ²³	/
Zbiranje podatkov o obstoječi klinični poti	/	/
Evalvacija klinične poti	0,5 ure/mesec	/
Drugi sestanki po potrebi	do 4 ure/mesec	/

Strokovnjak v ZD:	Predviden obseg obremenitev	
	Testni ZD	Kontrolni ZD
- Informatik		
Izobraževanje o novostih predloga nove klinične poti/o poteku pilotnega projekta	3 ure	3 ure

¹⁶ Vključeno v 40 ur/teden

¹⁷ Vključeno v 40 ur/teden

¹⁸ Vključeno v 40 ur/teden

¹⁹ Kot je opredeljeno v Navodilih prijaviteljem v 7. poglavju (Preverjanje ustreznosti), pogoji sodelovanja 3.A in 3.B

²⁰ Obseg dela se ne poveča, spremeni se le vsebina obravnave v dogovoru z NIJZ

²¹ Obseg dela se ne poveča, spremeni se le vsebina obravnave v dogovoru z NIJZ

²² Sodelovanje spec. MDPŠ ni pogoj, je pa zaželeno

²³ Vključeno v 15–30 dodatnih storitev na mesec

Informacijska in tehnična podpora²⁴	40 ur	30 ur
---	-------	-------

²⁴ Kot je določeno v Predmetu javnega naročila tega naročila