



RETURN BIDS TO:

RETOURNER LES SOUMISSIONS À:

Bid Receiving - PWGSC / Réception des soumissions -
TPSGC

11 Laurier St. / 11, rue Laurier

Place du Portage, Phase III

Core 0B2 / Noyau 0B2

Gatineau

Quebec

K1A 0S5

Bid Fax: (819) 997-9776

SOLICITATION AMENDMENT MODIFICATION DE L'INVITATION

The referenced document is hereby revised; unless otherwise indicated, all other terms and conditions of the Solicitation remain the same.

Ce document est par la présente révisé; sauf indication contraire, les modalités de l'invitation demeurent les mêmes.

Comments - Commentaires

Vendor/Firm Name and Address

Raison sociale et adresse du
fournisseur/de l'entrepreneur

Issuing Office - Bureau de distribution

Information Products/Produits d'information

L'Esplanade Laurier,

East Tower 7th Floor

140 O'Connor, Street

Ottawa

Ontario

K1A 0R5

Title - Sujet Electronic Medical PointofCare Tool	
Solicitation No. - N° de l'invitation W6369-21A003/A	Amendment No. - N° modif. 003
Client Reference No. - N° de référence du client W6369-21A003	Date 2020-07-19
GETS Reference No. - N° de référence de SEAG PW-\$\$\$PI-035-78842	
File No. - N° de dossier pi035.W6369-21A003	CCC No./N° CCC - FMS No./N° VME
Solicitation Closes - L'invitation prend fin at - à 02:00 PM on - le 2020-08-05	Time Zone Fuseau horaire Eastern Daylight Saving Time EDT
F.O.B. - F.A.B. Plant-Usine: <input type="checkbox"/> Destination: <input type="checkbox"/> Other-Autre: <input type="checkbox"/>	
Address Enquiries to: - Adresser toutes questions à: Henry(pi035), Katelyn	Buyer Id - Id de l'acheteur pi035
Telephone No. - N° de téléphone (343) 550-0484 ()	FAX No. - N° de FAX () -
Destination - of Goods, Services, and Construction: Destination - des biens, services et construction: See Herein	

Instructions: See Herein

Instructions: Voir aux présentes

Delivery Required - Livraison exigée	Delivery Offered - Livraison proposée
Vendor/Firm Name and Address Raison sociale et adresse du fournisseur/de l'entrepreneur	
Telephone No. - N° de téléphone Facsimile No. - N° de télécopieur	
Name and title of person authorized to sign on behalf of Vendor/Firm (type or print) Nom et titre de la personne autorisée à signer au nom du fournisseur/ de l'entrepreneur (taper ou écrire en caractères d'imprimerie)	
Signature	Date

La modification 003 vise à répondre aux questions reçues durant la période d'invitation à soumissionner.

Questions et réponses

N°	Question	Réponse
7	Tous les renseignements requis par l'outil sont-ils déjà disponibles dans le cadre d'un système actuel quelconque du SSFC? Dans l'affirmative, existe-t-il des normes qui permettent de lire cette information?	Conformément à la section 4.2.2 (O3) de la DP « Exigences techniques, critères obligatoires » et à l'annexe D, section 1, l'outil « doit contenir des renseignements médicaux pertinents, exacts et complets sur les conditions recherchées. Il doit offrir un résumé clair et concis, ainsi que des renseignements généraux, le diagnostic, le traitement et les soins. » La section 4.2.7 (O8) indique les sujets/domaines qui doivent être couverts par l'outil. Le SSFC souhaite acquérir un outil qui contient l'information indiquée dans l'énoncé des travaux.
8	Les exigences obligatoires ne font pas allusion à la capacité de recueillir des renseignements récents. Doit-on supposer que l'outil extraira tous les renseignements nécessaires à partir d'une seule source?	Conformément à la section 4.2.4 (O5) de la DP « Exigences techniques, critères obligatoires » et à l'annexe D, section 1, l'outil « doit fournir des renseignements pour les questions cliniques » et le soumissionnaire « doit fournir un document qui comprend un ou plusieurs paragraphes explicatifs sur chacun des aspects suivants de la méthode de mise à jour du contenu de l'outil : (1) la rigueur, (2) la portée, (3) le processus et (4) la fréquence. »
9	Existe-t-il une norme pour mesurer la qualité des éléments de preuve pour l'information qui figure dans l'outil. Autrement dit, puisqu'il s'agit d'un outil d'information fondé sur des éléments de preuve, le SSFC a-t-il élaboré une norme pour mesurer les éléments de preuve ou les classer comme éléments de preuve acceptables?	Conformément à la section 4.2.3 (O4) de la DP « Exigences techniques, critères obligatoires » et à l'annexe D, section 1, les « renseignements disponibles dans l'outil doivent faire l'objet d'un processus de révision exhaustif et transparent », et le soumissionnaire « doit fournir un document qui comprend un ou plusieurs paragraphes explicatifs sur chacune des qualifications suivantes : (1) la rigueur, (2) la portée, (3) le processus et (4) la fréquence des processus de révision par les pairs et de publication. La révision par les pairs doit être un processus de révision à plusieurs niveaux ».
10	Quels sont les modalités de l'infrastructure de réseau actuel à la disposition des cliniciens du SSFC?	Conformément à la section 4.1.1 (O1) de la DP « Accessibilité, critères obligatoires » et à la section 1 de l'annexe D, les cliniciens du SSFC doivent pouvoir accéder à cet outil sur tout ordinateur du réseau étendu de la Défense (RED) dans les établissements désignés. (Emplacements au Canada, aux États-Unis, outre-mer, et dans un nombre variable de lieux de déploiement – environ 60 en ce moment.)