



**WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY
im. Najświętszej Maryi Panny**

ul. Bialska 104/118 42-200 Częstochowa
tel. centrala : (34) 367 30 00 sekr. Dyrektora: (34) 367 31 04
fax : (34) 365 17 56 e-mail: sekretariat@szpitalparkitka.com.pl
Regon: 001281053 NIP: 573 22 99 604

Częstochowa, dnia 10.09.2019r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

które wpłynęły w związku z ogłoszonym przez Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie postępowaniem konkursowym nr **KO/56/2019** na „**Udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań molekularnych dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie przy ul. Bialskiej 104/118**”

Czy Udzielający Zamówienia dopuszcza następujące zmiany do regulaminu konkursu:

Pytanie nr 1.

III pkt. 4: „Obowiązek zabezpieczenia materiału do badań i transportu leży po stronie Udzielającego Zamówienie. Koszt przesyłania wyników badań ponosi Przyjmujący Zamówienie”.

Odpowiedź na pytanie nr 1.

Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody.

Jednocześnie zwracamy się z prośbą o zmiany projektu umowy:

Pytanie nr 2.

§2 ust. 5 powinien otrzymać brzmienie: „Koszt transportu badanego materiału z miejsca udzielania świadczenia zdrowotnego będącego przedmiotem umowy ponosi Udzielający Zamówienie”.

Odpowiedź na pytanie nr 2.

Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3.

§2 ust. 6: prosimy o usunięcie w całości.

Odpowiedź na pytanie nr 3.

Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4.

§2 ust. 7 powinien otrzymać brzmienie: „Koszt transportu wyników badań ponosi Przyjmujący Zamówienie”.

Odpowiedź na pytanie nr 4.

Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5.

Zwracamy się również z zapytaniem czy Udzielający Zamówienia dopuszcza udział w konkursie na wybrane badania, jeśli nie to prosimy o wyłączenie i stworzenie oddzielnego pakietu dla następujących badań:

- badania genetyczne: hemochromatoza, mukowiscydoza, mutacja Leiden czynnika V, mutacje genu protrombiny.



**WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY
im. Najświętszej Maryi Panny**

ul. Bialska 104/118 42-200 Częstochowa
tel. centrala : (34) 367 30 00 sekr. Dyrektora: (34) 367 31 04
fax : (34) 365 17 56 e-mail: sekretariat@szpitalparkitka.com.pl
Regon: 001281053 NIP: 573 22 99 604

Odpowiedź na pytanie nr 5.

Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6.

Czy badanie w kierunku mukowiscydozy dotyczy analizy całego genu czy wybranych mutacji?
Jeśli dotyczy wybranych mutacji, to pytanie jakich?

Odpowiedź na pytanie nr 6.

Zgodnie z rekomendacjami Polskiego Towarzystwa Mukowiscydozy podstawowe badanie w diagnostyce tej choroby powinno uwzględniać 16 mutacji charakterystycznych i najczęściej występujących w polskiej populacji. Wymagane mutacje są objęte zakresem wskazanego badania.

Mukowiscydoza (gen CFTR - 36 mutacji)

Zakres analizowanych mutacji:

711+1G>T, 3120+1G>A,
621+1G>T, 1717-1G>A, CFTRdele2,3(21kb), 3849+10kbC>T,
2789+5G>A, 1898+1G>A,
G542X, G85E, Y1092X(C>A),
G551D, R553X, 3659delC,
N1303K, R560T, R117H, R1162X,
L1077P, R117C, R1066C,
L1065P, W1282X, R347H, R347P,
I507del, T338I, F508del, I336K,
1677delTA, R334W, 3272-26A>G,
1078delT, 2183AA>G, 2184insA,
2143delT, IVS8: 5T (TG9-13), 7T, 9T

Pytanie nr 7.

Czy obowiązek szkolenia i przygotowania personelu wskazanego do pracy z materiałem badanym dotyczy również badań genetycznych?

Odpowiedź na pytanie nr 7.

Tak.

Zamieszczono na stronie internetowej www.szpitalparkitka.com.pl

p.o. Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie
lek. med. Jolanta Majer