

Częstochowa, dnia 14.09.2017r.

## **ODPOWIEDZI NA PYTANIA**

które wpłynęły w związku z ogłoszonym przez Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie postępowaniem konkursowym nr KO/17/2017 na **”Udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie wykonywania badań mutacji genu BRCA1 i BRCA2 (analiza pełnej sekwencji) techniką sekwencjonowania nowej generacji NEXT Generation Sequencing (NGS)-dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na nowotwory złośliwe dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie przy ul. Bialskiej 104/118”**, zgodnie z ustawą z 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej (tekst jednolity Dz. U. z 2016r. poz. 1638 z późn. zm) oraz ustawą z 27.08.2014r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2016r. poz. 1793 z późn. zm.):

### **Pytanie 1:**

Proszę o określenie materiału biologicznego jaki Zamawiający będzie dostarczać w celu wykonania badań objętych Konkursem. Czy Zamawiający dopuszcza ślinę jako badany materiał?

### **Odpowiedź:**

Materiałem biologicznym będą:

- a) tkanki guza nowotworowego,
- b) krew obwodowa

Udzielający Zamówienia nie dopuszcza śliny jako badany materiał.

### **Pytanie 2:**

Czy badania będą dotyczyć oznaczania mutacji somatycznych czy germinalnych?

### **Odpowiedź:**

Badania będą dotyczyć oznaczenia mutacji somatycznych i germinalnych, zgodnie z wymogami Narodowego Funduszu Zdrowia.

### **Pytanie 3:**

Czy „Analiza pełnej sekwencji” oznacza wszystkie eksony, czyli pełną sekwencję kodującą?

### **Odpowiedź:**

Analiza pełnej sekwencji to analiza pełnej sekwencji kodującej plus miejsca splicingowe.

Powyższe informacje zostały zamieszczone na tablicy ogłoszeń Szpitala i stronie internetowej [www.szpitalparkitka.com.pl](http://www.szpitalparkitka.com.pl)

p.o. Dyrektor  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie  
dr n. med. Janusz Kapustecki