



KO/83/2024

Częstochowa, dnia 20 .08.2024r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

które wpłynęły w związku z ogłoszonym przez Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie postępowaniem konkursowym nr KO/83/2024 na: „**Udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie wykonywania onkologicznych badań specjalistycznych 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 2024r. poz. 799) oraz ustawą z 27 sierpnia 2014r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2024r. poz. 146):

Pytanie nr 1:

Prosimy o odpowiedź, czy badanie mutacji POLE (poz. 20 Zał. nr 1 do Regulaminu Konkursu Ofert) powinno obejmować co najmniej kodony 286, 295, 297, 367, 368, 411, 424, 436, 444, 456, 459, zgodnie ze „Standardami diagnostyki genetycznej w guzach litych PTGC” opublikowanymi na stronie towarzystwa (ptgc.pl)?

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Badanie mutacji POLE (poz. 20 zał. Nr 1 do Regulaminu Konkursu Ofert), powinno obejmować co najmniej kodony 286, 295, 297, 367, 368, 411, 424, 436, 444, 456, 459, zgodnie ze „Standardami diagnostyki genetycznej w guzach litych PTGC”.

Pytanie nr 2:

Prosimy o odpowiedź, czy badanie „Analiza istotnych klinicznie wariantów mających zastosowanie w doborze leczenia celowanego met. NGS” (poz.1 Zał. nr 1 do Regulaminu Konkursu Ofert) jest tożsame z badaniem „Panel kliniczny NDRP” (poz. 21 Zał. nr 1 do Regulaminu Konkursu Ofert)?

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Badanie „Analiza istotnych klinicznie wariantów mających zastosowanie w doborze leczenia celowanego met. NGS” (poz.1 Zał. nr 1 do Regulaminu Konkursu Ofert) jest tożsame z badaniem „Panel kliniczny NDRP” (poz. 21 Zał. nr 1 do Regulaminu Konkursu Ofert). Udzielający Zamówienia prosi o wycenę wszystkich pozycji badań w Formularzu Ofertowym.

Pytanie nr 3:

Prosimy o informację, czy zawarcie z Przyjmującym Zamówienie dodatkowej Umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych jest warunkiem obligatoryjnym, czy też Udzielający Zamówienia wyraża zgodę na zawarcie w jej miejsce porozumienia regulującego zasady wymiany danych między dwoma odrębnymi administratorami danych. (Zgodnie z opinią UODO z dnia 03.06.2020, zawieranie umów powierzenia przetwarzania danych osobowych nie jest wymagane, jeśli umowa zawierana jest pomiędzy dwoma podmiotami leczniczymi, np. szpitalem i laboratorium na wykonywanie świadczeń medycznych)?

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zawarcie dodatkowej umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych nie jest warunkiem obligatoryjnym. Udzielający Zamówienia wyraża zgodę na zawarcie w jej miejsce odpowiedniego porozumienia regulującego zasady wymiany danych między dwoma odrębnymi administratorami danych. Porozumienie zostanie zawarte wraz z umową na wykonywanie badań.

Pytanie nr 4:

Prosimy o informację, czy Udzielający Zamówienia zgodzi się na zmianę zapisu „*(należy wpisać nazwę i adres firmy kurierskiej oraz numer telefonu, pod którym należy zamawiać kuriera)” (Załącznik 1 do Regulaminu Konkursu Ofert, pkt. 8) na „*(należy wpisać nazwę i adres firmy kurierskiej oraz link do strony internetowej, na której należy zamówić kuriera)”. Dostępne na rynku firmy kurierskie, posiadające

uprawnienia do przewożenia materiałów biologicznych, udostępniają aplikacje umożliwiające zamawianie transportu drogą online?

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Udzielający Zamówienia wyraża zgodę.

Pytanie nr 5:

Prosimy o odpowiedź, czy w przypadku badań: BRCA – NGS – badanie mutacji w genach BRCA1 i BRCA2 techniką NGS w DNA z krwi obwodowej (poz. 14 Zał. nr 1 do Regulaminu Konkursu Ofert) oraz CYP2C9 – badanie wariantów genu CYP2C9 (farmakogenetyka) Badany materiał: krew obwodowa (poz. 19 Zał. nr 1 do Regulaminu Konkursu Ofert), Udzielający Zamówienia będzie w stanie zrezygnować z konieczności dostarczania przez oferenta próbek do pobrania materiału (pkt 3 w SWKO), ponieważ materiał może być dostarczany w standardowych próbkach morfologicznych (2-4 ml EDTA)?

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Udzielający Zamówienia wyraża zgodę.

Pytanie nr 6:

Prosimy o informację, czy Udzielający Zamówienie zaakceptuje oznaczenie kopert z wynikami badań z hasłem „WYNIKI BADAŃ POUFNE” zamiast „Wynika badań pacjenta. Dane prawnie chronione” (Rozdział III pkt 3 Regulaminu Konkursu Ofert oraz Umowa §2 ust. 4)?

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Udzielający Zamówienia wyraża zgodę.

Pytanie nr 7:

Prosimy o informację czy Udzielający Zamówienia w przypadku badania mutacji genu KIT i PDGFRA (pozycja nr 18. Zał. nr 1 do Regulaminu Konkursu Ofert) wymaga badania pełnej sekwencji eksonów 9, 11, 13 i 17 w genie KIT oraz 12, 14 i 18 w genie PDGFRA zgodnie z najnowszymi Standardami diagnostyki genetycznej w guzach litych Polskiego Towarzystwa Genetyki Człowieka (4.11. Nowotwór podścieliskowy przewodu pokarmowego (GIST))?

Odpowiedź na pytanie nr 7:

W przypadku badania mutacji genu KIT i PDGFRA (pozycja nr 18 Zał. nr 1 do Regulaminu Konkursu Ofert) Udzielający Zamówienia wymaga badania pełnej sekwencji eksonów 9, 11, 13 i 17 w genie KIT oraz 12, 14 i 18 w genie PDGFRA, zgodnie z najnowszymi Standardami diagnostyki genetycznej w guzach litych Polskiego Towarzystwa Genetyki Człowieka (4.11. Nowotwór podścieliskowy przewodu pokarmowego (GIST)).

Powyższe odpowiedzi na pytania zostały zamieszczone na stronie internetowej www.szpitalparkitka.com.pl

Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie
Łukasz Połatyński