

Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu  
Pl. Hirszfelda 12,  
53-413 Wrocław  
NIP: 899 22 28 100, REGON: 000290096  
doraczynska.anna@dco.com.pl

**Dot. Konkursu ofert na udzielanie świadczeń z zakresu wykonywania badań specjalistycznych na rzecz pacjentów Dolnośląskiego Centrum Onkologii we Wrocławiu ogłoszonego w dn. 17.08.2018r.**

**W związku z ogłoszeniem konkursu proszę o odpowiedzi na poniższe pytania:**

1. Czy Udzielającemu Zamówienia wystarczy udokumentowanie doświadczenia w zakresie diagnostyki molekularnej w postaci certyfikatów PTGC i oświadczeniem, że Zakład wykonuje badania genetyczne z materiału biologicznego utrwalonego w postaci bloczków parafinowych oraz preparatów cytologicznych i histologicznych? Czy Udzielający Zamówienia wymaga danych statystycznych ilości wykonywanych w/w badań z ostatnich 5 lat?
2. Zgodnie ze szczegółowymi warunkami konkursu ofert, Udzielający Zamówienia jest odpowiedzialny za dostarczenie materiału/próbki i oczekuje na wynik drogą pocztową. Oferent nie ma wpływu na czas dostarczenia próbki i wyniku. Proszę o potwierdzenie, że czas wykonania badania liczy się od dnia przyjęcia próbki do dnia wysłania wyniku drogą pocztową przez Oferenta.
3. W związku z faktem, że kwalifikacja materiału do badania genetycznego przez patomorfologów wpływa na wydłużenie czasu i kosztu badania o ocenę patomorfologiczną proszę o doszczegółowienie: czy patomorfologiczna kwalifikacja materiału do badania genetycznego z oceną % odsetka jąder komórkowych żywych komórek nowotworowych w skrawku i skrojeniem materiału leży po stronie Udzielającego Zamówienie czy Oferenta?
4. Czy w przypadku materiału, który nie spełnia wewnętrznych wymogów kontroli jakości, (np. materiał archiwizowany powyżej 2 lat, który może być zdegradowany) Udzielający Zamówienia dopuszcza wydanie wyniku niediagnostycznego, bez oceny patogenności (zaznaczam, że Oferent stosuje odczynniki diagnostyczne z certyfikatem CE-IVD, które wymagają materiału odpowiedniej jakości do badania diagnostycznego)?
5. Czy Udzielający Zamówienia dopuszcza możliwość weryfikacji bioinformatycznej analiz przez Oferenta przy wykorzystaniu platformy informatycznej zagranicznego kontrahenta zewnętrznego, zwłaszcza w przypadku wyników trudnych interpretacyjnie?
6. Czy Udzielający Zamówienia oświadcza, że podczas trwania umowy będzie w posiadaniu świadomej zgody pacjenta na wykonanie sekwencjonowanie techniką następnej generacji (NGS) pełnej sekwencji kodującej (wszystkich eksonów) genów BRCA1/2 oraz na każdym skierowaniu dla oferenta umieści informację o posiadaniu w/w zgody w dokumentacji medycznej pacjenta?

DYREKTOR  
CENTRUM ONKOLOGII  
w Bydgoszczy  
prof. dr hab. n. med. Janusz Kowalewski