

Do Wszystkich Oferentów

Dotyczy: Konkursu Ofert nr 4/FDS/2024

- Zakres nr 1 – badania cytogenetyczne, cytogenetyczno-molekularne,
- Zakres nr 2 – badania genetyczne w kierunku wzmożonej podatności na nowotwory dziedziczne,
- Zakres nr 3 – badania genetyczne molekularne w hematologii,
- Zakres nr 4 – badania genetyczne molekularne,
- Zakres nr 5 – badania genetyczne w transplantacji komórek krwiotwórczych,

Pytanie nr 1:

zapytanie dot. zakresu 4 – badania genetyczne molekularne.

Pytanie dotyczy pakiet 1:

Nazwa badania 1. Badanie PCR jednoetapowe – czy chodzi o każde badanie wykonane metodą PCR z naszego Cennika, wykonywane tylko i wyłącznie pojedynczym PCR (bez sekwencjonowania, bez rozdziału kapilarnego).

Nazwa badania 5,6,7.

badania metoda NGS – czy oprócz badania jednoetapowego, pozostałe analizy są etapami jednego badania (analiza NGS podzielona na 3 etapy)?

badania panelowe w kierunku predyspozycji do nowotworów - czy oprócz badania jednoetapowego, pozostałe analizy są etapami jednego badania (analiza NGS podzielona na 3 etapy)?

badanie WES – czy analiza WES (poza analiza całoeksomową jednoetapową) jest podzielona na etapy? Ile etapów? Które elementy stanowią poszczególne etapy analizy, które z wymienionych analiz stanowią odrębne jednoetapowe analizy?

Odpowiedź:

Pytanie dotyczące PCR:

Udzielający zamówienia nie posiada cennika ewentualnego oferenta. Badanie z formularza ofertowego dotyczy dowolnej mutacji w dowolnym genie wg wskazań lekarza. Dobór zależy od rodzaju wariantu molekularnego i leży po stronie laboratorium.

Pytanie dotyczące badań: 5,6,7

NGS – Analizy są etapami jednego badania;

Panel nowotworowy – Analizy są etapami jednego badania;

WES – Każde z wymienionych badań może być etapem zleconego badania WES. Minimalna liczba etapów 3.

DYREKTOR ds. FINANSOWYCH
Szpitala Uniwersyteckiego nr 1
im. dr. A. Jurasza w Bydgoszczy


mgr inż. Roger Hartwig

Sporządziła: J.M, tel. 52 585 43 74