

Bydgoszcz, 2024-07-08

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.

1. Badania metodą NGS
– badania NGS w kierunku dowolnej, wskazanej przez lekarza choroby, jednogenowej – czy dotyczą analizy jednego genu lub małego panelu genów (proszę o podanie maks. liczby genów w panelu). Czy to badanie może dotyczyć analiz paneli genów z większą ilością genów?
2. Badanie WES – każde z wymienionych badań może być etapem zleconego badania WES - które etapy badania są obligatoryjne a które opcjonalne? Bardzo proszę o wskazanie etapów obligatoryjnych i opcjonalnych.

Odpowiedź:

1. Badanie NGS w kierunku dowolnej choroby wskazanej przez lekarza JEDNOETAPOWE – Cały panel genów w kierunku choroby wskazanej przez lekarza. Ilość genów zależy od wybranej choroby, zgodnie z aktualną wiedzą medyczną.
2. Dotyczy badania WES - Każde z wymienionych badań może być etapem WES w zależności od wybranej przez lekarza grupy chorób, zgodnie z aktualną wiedzą medyczną.

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