



Łódź, dnia 28.10.2025 r.

DOTYCZY: Postępowanie konkursowe na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań genetycznych (Pakiety nr od 1 do 45)

SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi informuje, że w toku prowadzonego konkursu ofert wpłynęły pytania dotyczące treści Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert:

Pytanie nr 1

„Czy Zamawiający dopuszcza aby w pakiecie nr 17 zrezygnować z oddzielnego badania genów BRCA1 i BRCA2 i pozostawić tylko łączne badanie molekularne całych regionów kodujących obu genów BRCA1 i BRCA2. Cały region kodujący obu tych genów bada się techniką sekwencjonowania nowej generacji (NGS) w ramach jednego testu, a nie dwóch oddzielnych badań”.

Odpowiedź:

Zamawiający zgadza się na modyfikację - pozostaje tylko trzecia pozycja w pakiecie nr 17 : „Badanie molekularne całych regionów kodujących genów BRCA1/BRCA2”.

Zmiana zapisu została wprowadzona do Załącznika NR 1a – Formularz cenowy.

Pytanie nr 2

„Prosimy o uściślenie czy Zamawiający oczekuje, że badania będą obejmowały całe regiony kodujące poszczególnych genów oraz czy wymagana jest analiza rozległych rearanżacji (CNV, copy number variation) w przypadku badań wykonywanych metodą NGS”.

Odpowiedź:

TAK – prosimy o uwzględnienie w badaniach techniką NGS całych regionów kodujących poszczególnych genów oraz o analizę CNV.



Dane teleadresowe placówek szpitala w Łodzi:
ul. Pomorska 251 (budynek A-3 IStomatologii) Tel. 42 675 75 00 Fax 42 678 93 68
ul. Pomorska 251 (budynek A-1 CKD) Tel. 42 201 41 00 Fax 42 201 41 01
ul. Czechośłowacka 8/10 (bud. B-1 Psychiatria) Tel. 42 675 72 72 Fax 42 679 17 80
ul. Pankiewicza 16 (ul. Sporna 36/50) Tel. 42 617 77 77 Fax 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze Leczenie Ukoń Cierpienie”



AC 057



Pytanie nr 3

„W przypadku pakietu nr 42 (część nr 1, 2, 3, 4) prosimy o rozdzielenie wszystkich procedur na dwa rodzaje badań: badanie panelowe z wykorzystaniem metody NGS oraz badanie całoeksomowe (WES) z wykorzystaniem metody NGS. Nie jest możliwe wykonanie badania panelowego dla dowolnie wybranego genu, ponieważ każde laboratorium molekularne dysponuje określonym zasobem biblioteki służących do sekwencjonowania określonych genów, w związku z czym, w zależności od badanego genu, dobiera się właściwy rodzaj badania”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w pakiecie nr 42.

Pytanie nr 4

„Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na udostępnienie wyników badań drogą elektroniczną (w trosce o bezpieczeństwo danych w systemie zaszyfrowanym) oraz na przesyłaniu faktur wraz z załącznikami drogą mailową na dedykowany w tym celu adres”.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na udostępnienie wyników badań drogą elektroniczną (w trosce o bezpieczeństwo danych w systemie zaszyfrowanym) oraz na przesyłaniu faktur wraz z załącznikami drogą mailową na dedykowany w tym celu adres.

Zmiany zostały wprowadzone do SWKO - Załącznik nr 3 wzór umowy.

Pytanie nr 5

„Prosimy o doprecyzowanie z jakiego materiału mają być wykonane badania z pakietu nr 17 – badanie genu BRCA1 i BRCA2 ?”

Odpowiedź:

Przesyłane będą próbki DNA izolowanego przede wszystkim z krwi obwodowej, a w szczególnych sytuacjach próbki DNA izolowanego z komórek nabłonka jamy ustnej – wymaz z policzka.

Pytanie nr 6

*„Czy Zamawiający dopuszcza także wykonanie badania z pakietu nr 26 – zespół Li-Fraumeni metodą NGS?
Prosimy także doprecyzować z jakiego materiału mają być wykonane badania z pakietu nr 26”.*

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia pierwotny opis do pakietu nr 26 – badania techniką MLPA.

Przesyłane będą próbki DNA izolowanego przede wszystkim z krwi obwodowej, a w szczególnych sytuacjach próbki DNA izolowanego z komórek nabłonka jamy ustnej – wymaz z policzka.