



Wrocław, dnia 7 sierpnia 2020 r.

EO.701.4.2020

### Odpowiedzi na pytania

**Dotyczy konkursu na wykonywanie świadczeń zdrowotnych z zakresu badań genetycznych na rzecz pacjentów (w tym małoletnich) Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej**

#### Pytanie nr 1:

w związku z postępowaniem konkursowym na wykonanie świadczeń zdrowotnych z zakresu badań genetycznych na rzecz pacjentów Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej prosimy o potwierdzenie, że badanie mutacji genów IDH1/IDH2 dopuszczalne jest jedynie techniką sekwencjonowania Sangera zgodnie z wytycznymi Europejskiego Towarzystwa Onkologii Klinicznej (ESMO) i WHO.

Wspomniane wytyczne opublikowane zostały w: *HIGH-GRADE MALIGNANT GLIOMA: ESMO CLINICAL PRACTICE GUIDELINES. Ann Oncol (2014) 25 (suppl 3): iii93-iii101* oraz: *The 2016 World Health Organization Classification of Tumors of the Central Nervous System: a summary. Acta Neuropathol. 2016 Jun;131(6):803-20.*

#### Odpowiedź:

Komisja konkursowa wyjaśnia, iż wszystkie wskazane w postępowaniu konkursowym badania powinny zostać wykonane zgodnie z obowiązującymi zasadami sztuki oraz aktualną wiedzą medyczną w dziedzinie wykonywania tego typu badań w taki sposób, aby uzyskać optymalny wynik.

#### Pytanie nr 2:

z racji tego, że badania będące przedmiotem konkursu ofert wykonywane są z materiału tkankowego, prosimy o informację czy Udzielający zamówienia wymaga, by każdy wynik badania autoryzowany był przez lekarza specjalistę patomorfologa.

#### Odpowiedź:

Wynik badania molekularnego musi zostać zinterpretowany w łączności z badaniem histopatologicznym i opatrzony łącznym rozpoznaniem patomorfologicznym. Zatem Udzielający zamówienia wymaga, by każdy wynik badania autoryzowany był przez diagnostę laboratoryjnego oraz przez lekarza patomorfologa.



### Pytanie nr 3:

w związku z postępowaniem konkursowym na wykonanie świadczeń zdrowotnych z zakresu badań genetycznych na rzecz pacjentów Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka i zawartymi w przedmiotowym SWKO: specyfikacją badań oraz wymogiem przedstawienia wykazu zawierającego wyposażenie w aparaturę i sprzęt medyczny, prosimy o potwierdzenie, że wykaz niezbędnego sprzętu musi zawierać:

- mikrotom (niezbędny sprzęt do wykonywania preparatów z bloczka parafinowego),
- komorę laminarną (niezbędny sprzęt do pracy z kwasami nukleinowymi),
- hybrydyzator (niezbędny sprzęt do wykonywania badań techniką FISH),
- mikroskop fluorescencyjny (niezbędny sprzęt do oceny preparatów w technice FISH),
- sekwenator Sangera (niezbędny sprzęt do wykonywania badań techniką sekwencjonowania),
- termocykler (niezbędny sprzęt do wykonywania badań technikami molekularnymi, tj. badań mutacji IDH1/IDH2).

(Na podstawie wytycznych Krajowego Konsultanta ds. Genetyki Klinicznej: *Wytyczne dla laboratoriów genetyki nowotworów litych. Biuletyn Polskiego Towarzystwa Onkologicznego NOWOTWORY, 2016, tom 1, nr 2, 184–189.*)

### Odpowiedź:

Udzielającemu zamówienia oczekuje, iż Przyjmujący zamówienie będzie realizował umowę zgodnie z zasadami sztuki oraz aktualną wiedzą medyczną przy użyciu aparatury medycznej oraz innych urządzeń, które muszą być sprawne, zapewniać bezpieczeństwo pacjentów, posiadać dokumenty uprawniające do użytkowania na terenie Polski oraz posiadać parametry wymagane aktualnymi przepisami.

### Pytanie nr 4:

w związku z zawartym w SWKO wymogiem przekazywania Udzielającemu zamówienia wyników badań genetycznych drogą elektroniczną, prosimy o informację czy alternatywą dla przesyłania wyników na adres e-mail może być umieszczanie ich w systemie informatycznym, zapewniającym Udzielającemu zamówienia dostęp do wyników poprzez platformę internetową.

### Odpowiedź:

Jeżeli Przyjmujący zamówienie posiada platformę internetową może ona stanowić alternatywną formę przekazywania wyników badań.

Zastępca Dyrektora  
ds. Lecznictwa  
Lek. Mićcek Kubica  
specjalista chirurg

