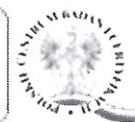




71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
Numer rejestrowy w BDO 000028674
PEKAO S.A. 57 1240 6292 1111 0010 7358 3739



Szczecin, dnia 10.11.2022r.

ZMIANA SZCZEGÓŁOWYCH WARUNKÓW KONKURSU OFERT

Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespólny w Szczecinie informuje, iż w ramach konkursu ofert na **wykonywanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań genetycznych** dokonuje zmian w:

- rozdziale III Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert, polegające na zmianie terminów:
 - Składania ofert z dnia 14.11.2022 do godz. 10⁰⁰ na 17.11.2022 do godz. 10⁰⁰
 - Otwarcia konkursu ofert z dnia 14.11.2022 do godz. 11⁰⁰ na 17.11.2022 do godz. 11⁰⁰
- załączniku nr 5 do Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert na udzielanie świadczeń zdrowotnych z zakresu badań laboratoryjnych na rzecz pacjentów Samodzielnego Publicznego Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Szczecinie w zakresie zadania nr 1 pkt.3.

Z upoważnienia
Dyrektora SPWSZ
Z-ca Dyrektora ds. Ekonomicznych

Małgorzata Szczęśliwicz

Lokalizacje:

71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11
Centrala: 91 442 72 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

Zadanie nr 1 – wykonywanie badań genetycznych

Lp	NAZWA BADANIA	Orientacyjna liczba usług / rok	Oferowana cena jednostkowa za badanie <i>brutto</i>	Oferowana cena za wszystkie badania <i>brutto</i>	Czas oczekiwania na wynik
1.	Hemochromatoza wrodzona (HFE): - wykrywanie 4 mutacji H63D/C282Y/S65C/E168X	50			
2.	Diagnostyka genetyczna zespołu Gilberta: - analiza liczby powtórzeń (TA)n w promotorze genu UGT1A1 Metoda: PCR z detekcją w sekwenatorze	20			
3.	Diagnostyka genetyczna choroby Wilsona - analiza eksonu 14 genu ATP7B pozwalającego na wykrycie mutacji His1069Gln, czyli najczęstszej mutacji w populacji europejskiej oraz innych mutacji w eksonie 14 genu	20			
4.	Diagnostyka genetyczna choroby Wilsona - - analiza eksonu genu: 8, 13, 15, 18, 19 i 20 - oprócz najczęstszej mutacji His1069Gln pozwalającej na wykrycie innych częstych mutacji w Polsce	20			
5.	Diagnostyka genetyczna choroby Wilsona – analiza pozostałych fragmentów genu ATP7B w przypadku gdy nie wykryto u pacjenta mutacji w genie ATP7B analizami wymienionymi w pkt. 3 i 4	10			
Razem brutto (zł)					

Słownie brutto: