

**Pytanie 1.**

Czy zgodnie z zapisem umowy par.3, pkt 2 Udzielający Zamówienia będzie samodzielnie i na własny koszt zamawiał i dostarczał do laboratorium przyjmującego zamówienie materiał do badań pochodzący od dawców z rejestrów polskiego i międzynarodowego?

**Odpowiedź:**

Udzielający Zamówienia doprecyzowuje § 3 ust. 2 Umowy. Zaktualizowany wzór umowy udostępniony został w załączeniu do niniejszych odpowiedzi.

**Pytanie 2.**

Czy udzielający Zamówienia będzie samodzielnie koordynował procedurę poszukiwania i doboru? Jeśli nie czy Udzielający Zamówienia wyrazi zgodę na dodanie pozycji „koszty koordynacji procedury doboru dawcy niespokrewnionego” w ofercie cenowej?

**Odpowiedź:**

Udzielający zamówienie nie będzie samodzielnie koordynował procedury poszukiwania i doboru niespokrewnionych i/lub haploidentycznych dawców komórek krwiotwórczych.

Dla przejrzystości zmodyfikowano wzór Tabeli nr stanowiącej załącznik nr 2 do SWKO.

Lp.	Procedura*	Cena
1.	Typowanie locus A,B,C,DR,DQ biorcy do poziomu wysokiej rozdzielczości	
2.	Typowanie locus A,B,C,DR,DQ dawcy do poziomu wysokiej rozdzielczości	
Suma (wartość oferty)		

Typowanie niepełnego dawcy w laboratorium przyjmującego zamówienie		
Typowanie na niskim poziomie rozdzielczości		
	Locus	
1.	HLA A* na niskim poziomie rozdzielczości	
2.	HLA B* na niskim poziomie rozdzielczości	
3.	HLA C* na niskim poziomie rozdzielczości	
4.	HLA DRB1* na niskim poziomie rozdzielczości	
5.	HLA DQB1* na niskim poziomie rozdzielczości	

Typowanie na wysokim poziomie rozdzielczości	
	Locus
6.	HLA A* na wysokim poziomie rozdzielczości
7.	HLA B* na wysokim poziomie rozdzielczości
8.	HLA C* na wysokim poziomie rozdzielczości
9.	HLA DRB1* na wysokim poziomie rozdzielczości
10.	HLA DQB1* na wysokim poziomie rozdzielczości

\*Oferta cenowa procedury powinna uwzględniać koszty uzyskania wyniku typowania potwierdzającego dawcy i biorcy w zakresie HLA locus A,B,..... metodą genetyczną do wysokiego poziomu rozdzielczości z uwzględnieniem czynności doborowych (w tym koordynację procedury doboru dawcy niespokrewnionego) oraz czynności koniecznych do otrzymania ww. wyniku badań pośrednich i innych działań i kosztów, w tym ekspertyzy (oceny szans na dobór i określenia ścieżki doboru), niezbędnych powtórzeń badań i rozstrzygnięcia wyników niejednoznacznych i powinna być ujęta

### Pytanie 3.

Czy Udzielający Zamówienia wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w par. 1 pkt 2 i dodanie wymaganego przez prawo zapisu, że świadczenie zlecane jest po zgłoszeniu biorcy na Krajowej Liście Osób oczekujących oraz po uzyskaniu zgody na finansowanie poszukiwań przez Centrum Organizacyjno – Koordynacyjne ds. Transplantacji „Poltransplant”

### Odpowiedź:

Udzielający Zamówienia doprecyzowuje § 1 ust 3 Umowy. Zaktualizowany wzór umowy udostępniony został w załączeniu do niniejszych odpowiedzi.

### Pytanie 4.

Czy udzielający Zamówienia wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy par.2, pkt 6,7b, 12 i nie powoływanie się na wymogi Narodowego Funduszu Zdrowia?

### Odpowiedź:

Udzielający Zamówienia modyfikuje § 2 ust. 7 lit b wzoru Umowy oraz wykreśla § 2 ust 12 wzoru umowy . Zaktualizowany wzór umowy udostępniony został w załączeniu do niniejszych odpowiedzi.

Natomiast Udzielający Zamówienia nie wyraża zgody na zmianę/wykreślenie § 2 ust. 6. Konkurs niniejszy organizowany jest w trybie przewidzianym ustawą o działalności leczniczej. Ponadto w ocenie Udzielającego Zamówienie proces doboru dawców jest jedynie elementem składowym procedury przeszczepowej, która finansowana jest z NFZ, stąd konieczne jest utrzymanie zapisów wymaganych prawem dot. kontroli przez Fundusz.

**Pytanie 5.**

Czy Udzielający zamówienie wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy par. 5 pkt 1, 2, 3, 7 na zapisy uwzględniające wymagania Poltransplantu tj. rozliczanie procedury doboru dla danego pacjenta po jej pełnym zakończeniu tzn. wykonanie badań biorcy, dawcy (lub dawców), spłynięciu faktur za sprowadzenie próbek z rejestrów polskiego lub zagranicznych oraz zaakceptowanie dawcy przez Ośrodek Transplantacyjny (tu: Oddział Przeszczepiania Szpiku Kostnego).

**Odpowiedź:**

Udzielający Zamówienia modyfikuje § 5 wzoru Umowy. Zaktualizowany wzór umowy udostępniony został w załączeniu do niniejszych odpowiedzi.

Dodatkowo Udzielający Zamówienie wyjaśnia, że faktura wystawiona powinna być po zakończeniu procesu doboru (akceptacji protokołu). Dopuszczalna jest ewentualna korekta faktury.

**Pytanie 6.**

Czy Udzielający zamówienie wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy par. 6 pkt 2a i 3, tzn. uściśli rozumienie określenia „opóźnienie”.

**Odpowiedź:**

Mając na uwadze specyfikę udzielanych świadczeń Udzielający Zamówienia modyfikuje zasady naliczania kar umownych, w ten sposób, że w miejsce określenia „opóźnienie” wprowadzone zostało określenie „zwłoka”. Zaktualizowany wzór umowy udostępniony został w załączeniu do niniejszych odpowiedzi.

**Pytanie 7.**

Czy 'Udzielający zamówienie może wskazać uzasadnienie wprowadzenia rubryki „Miejsce odbioru materiału do badań diagnostycznych — dokładny adres” w formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 1 ? Czy Udzielający zamówienie przewiduje zwrotny odbiór materiału biologicznego od Wykonawcy ?

**Odpowiedź:**

Formularz oferty został zmodyfikowany. Usunięto pozycję: Miejsce odbioru materiału do badań diagnostycznych – dokładny adres.

**Pytanie 8.**

Czy Udzielający zamówienie może doprecyzować jaki dokładnie rodzaj badań winien być uwzględniony w rubryce „Badanie przeciwciał anti-HLA” na formularzu stanowiącym Załącznik nr 6? Czy Udzielający zamówienie przewiduje zlecenie badań przeciwciał innego rodzaju, niż te określone w rubryce „Pozostałe czynności uznane przez jednostkę realizującą dobór za konieczne” ?

**Odpowiedź:**

Badanie przeciwciał anti-HLA na formularzu stanowiącym załącznik nr 6 jest tożsame z badaniem pn. Screening przeciwciał klasa I i II. Usunięto z formularza oznaczenia pn. Badanie przeciwciał anti-HLA.

**Pytanie 9**

Czy Udzielający zamówienie wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy par 2 pkt 11, na zapis uwzględniający fakt, że wyniki badań Infectious Diseases Markers (IDM) dawców wykonywane są w laboratoriach zewnętrznych zgodnie ze standardami Bone Marrow Donors Worldwide.

**Odpowiedź:**

Udzielający Zamówienie doprecyzowuje § 2 ust. 11 w ten sposób, że wymogi rozporządzenia dot. jedynie badań HLA. Zaktualizowany wzór umowy udostępniony został w załączeniu do niniejszych odpowiedzi.