Warszawa, dnia 02.10.2025

**Zaproszenie do złożenia wyceny w celu oszacowania wartości zamówienia na wykonanie laboratoryjnych testów diagnostycznych w związku z realizacją Ogólnopolskiego badania epidemiologicznego zdrowia
seksualnego i prokreacyjnego w sytuacji obciążenia wielochorobowością - STI/HIV, zaburzeniami psychicznymi i uzależnieniami**

Zamawiający, Uniwersytet Warszawski z siedzibą przy ul. Krakowskie Przedmieście 26/28, 00-927 Warszawa, działając zgodnie z dyspozycją art. 28 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych, zaprasza do złożenia wyceny w celu oszacowania wartości zamówienia. Przy dokonywaniu wyceny należy wziąć pod uwagę wymagania Zamawiającego wskazane w treści niniejszego zaproszenia. Zaproszenie kierowane jest jedynie do jednostek posiadających wymagane przepisami prawa o medycynie laboratoryjnej, uprawnienia do działalności polegającej na wykonywaniu badań diagnostycznych, których wykaz wskazano w treści pkt 3. Wypełniony załącznik nr 1 do niniejszego zaproszenia winien zostać przesłany za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres zbigniew.izdebski@uw.edu.pl w nieprzekraczalnym terminie do dnia 10 października 2025r.

1. **Opis przedmiotu zamówienia.**

Przedmiotem zamówienia jest sukcesywne, zgodne z zapotrzebowaniem, realizowanie przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego usług polegających
na wykonywaniu badań diagnostycznych w zakresie analizy krwi oraz wymazów.

1. **Termin realizacji zamówienia**

Zamówienie będzie realizowane w terminie od drugiego półrocza 2025 roku do drugiego półrocza 2029 roku (przez okres nie dłuższy niż 48 miesięcy).

1. **Miejsce oraz sposób realizacji zamówienia**

Do zadań Wykonawcy będzie należało:

1. Dokonywanie odbioru własnym transportem i na własne ryzyko próbek z materiałem biologicznym z miejsca pobrania materiału do badań w okresie przez 6 dni w tygodniu (od poniedziałku do soboty), z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, w godzinach uzgodnionych z upoważnionym pracownikiem jednostki, które zlokalizowane będą w niżej wskazanych miastach:

Wrocław (dolnośląskie) – liczba punktów odbioru 1,

Bydgoszcz (kujawsko-pomorskie) – liczba punktów odbioru 2,

Zielona Góra (lubuskie) – liczba punktów odbioru 1,

Kraków (małopolskie) – liczba punktów odbioru 2,

Warszawa (mazowieckie) – liczba punktów odbioru 5,

Gdańsk (pomorskie) – liczba punktów odbioru 1,

Poznań (wielkopolskie) – liczba punktów odbioru 2,

Szczecin (zachodniopomorskie) – liczba punktów odbioru 1.

1. Wykonywanie następujących badań diagnostycznych w zakresie analizy krwi oraz wymazów:

**Wykaz badań przesiewowych z krwi:**

1. HIV (human immunodeficiency virus) – Ag/Ab (antygen p24 HIV i przeciwciała anty HIV1/2 IgM i IgG), metoda immunochemiczna - test przesiewowy z podaniem wartości S/CO.
Szacunkowa liczba badań w okresie 48 miesięcy – 6 150.
2. Kiła (Treponema pallidum) – przeciwciała klasy IgM i IgG, metoda immunochemiczna - test przesiewowy z podaniem S/CO.
Szacunkowa liczba badań w okresie 48 miesięcy – 8 700.
3. HCV (Hepatitis C Virus) – przeciwciała klasy IgM i IgG, metoda immunochemiczna.

Szacunkowa liczba badań w okresie 48 miesięcy – 8 700.

1. HSV-1/2 (Herpes Simplex Virus) – przeciwciała klasy IgM/IgG, metoda immunochemiczna - test przesiewowy, wynik ilościowo w klasie IgG.

Szacunkowa liczba badań w okresie 48 miesięcy – 5 000.

1. Chlamydia trachomatis - przeciwciała klasy IgG, metoda immunochemiczna ilościowo.

Szacunkowa liczba badań w okresie 48 miesięcy – 2 750.

W przypadku wystąpienia dodatniego lub wątpliwego wyniku w kierunku HIV (pkt 1), kiły (pkt 2) lub HCV (pkt 3), zostaną przeprowadzone testy potwierdzające. Zamawiający szacuję, że będzie to nie więcej niż 10% wykonanych badań. Testy potwierdzające winne zostać wykonane:

1. W przypadku dodatniego wyniku HIV - HIV1-RNA - metodą RT-PCR, jakościowo z tej samej próbki krwi.
2. W przypadku dodatniego wyniku Kiła - łącznie:
3. TPHA (Treponema Pallidum Hemagglutination Assay), metoda immunochemiczna,
4. RPR ilościowo (miano) lub VDRL ilościowo (miano)
5. W przypadku dodatniego wyniku HCV - HCV RNA - metodą RT-PCR, jakościowo z tej samej próbki.

**Wykaz badań z wymazów:**

Badania wymazowe (pobrane odrębnie, badane w sposób pulowany dla jednego pacjenta z danej wizyty) z gardła, cewki moczowej/przedsionka pochwy i odbytu w zakresie:

1. Neisseria gonorrhoeae, DNA, metoda RT-PCR

Szacunkowa liczba badań w okresie 48 miesięcy – 7 500

1. Chlamydia trachomatis, DNA, metoda RT-PCR

Szacunkowa liczba badań w okresie 48 miesięcy – 7 500

1. Mycoplasma genitalium, DNA, metoda RT-PCR

Szacunkowa liczba badań w okresie 48 miesięcy – 7 500

1. HPV HR DNA w zakresie najczęściej występujących i najbardziej onkogennych typów, oznaczonych jako: 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68, metoda RT-PCR

Szacunkowa liczba badań w okresie 48 miesięcy – 3 300

Uwagi:

1.       Dopuszcza się możliwość zastosowania zestawu kombo w technologii Real-time PCR umożliwiającego jednoczasowe wykrycie materiału genetycznego *Ch. trachomatis*/*N. gonorrhoeae* - Konieczność zróżnicowania wykrywanych patogenów.

2.       Próbki pobrane od jednego pacjenta będą pulowane przez pracownika laboratorium i oznaczane łącznie.

3. W przypadku testów wymagających ewentualnego potwierdzenia w zakresie: HIV (human immunodeficiency virus), Kiła (Treponema pallidum) oraz HCV (Hepatitis C Virus), Wykonawca jest zobowiązany do **uwzględnienia ceny potwierdzenia wyniku w zaoferowanej cenie testu przesiewowego**. Zamawiający przyjmuje założenie, że liczba testów potwierdzenia nie przekroczy:

1. HIV (human immunodeficiency virus) - 3% wykonanej liczby testów przesiewowych,
2. Kiła (Treponema pallidum) - 5% wykonanej liczby testów przesiewowych,
3. HCV (Hepatitis C Virus) - 3% wykonanej liczby testów przesiewowych.
4. **Warunki dodatkowe**
5. Przekazywania przez Wykonawcę raz w miesiącu zanonimizowanych wyników badań do właściwego systemu EDC (Electronic Data Capture) w formie ustalonego pliku (csv, xls, txt), zgodnie ze wzorem przygotowanym przez Zamawiającego.
6. Wykonawca będzie również zobowiązany do dostarczenia na własny koszt odpowiednich probówek i wymazówek z płynem konserwującym, w liczbie niezbędnej do wykonywania wyżej wskazanych badań.
7. Wyniki powinny być:

a) dostępne w systemie online Wykonawcy:

- dla pacjentów na podstawie PESELU lub innego identyfikatora pacjenta i numeru zlecenia,

- dla lekarza zlecającego na podstawie udzielonego mu dostępu do systemu.

1. Sporządzania miesięcznych zestawień wykonywanych badań (odrębne dla każdego ze zlecających Ośrodków) i przekazywania ich Zamawiającemu za pośrednictwem poczty elektronicznej na wskazany przez Zamawiającego adres, zgodnie ze wzorem przygotowanym przez Zamawiającego.