

Lublin, dnia 8.02.2017

OFERTA

W związku ze zwiększeniem liczby badań genetycznych wykonywanych przez Instytut Genetyki i Immunologii GENIM Sp. z o.o. korygujemy ofertę handlową.

W dniu 30 grudnia 2016 roku weszło w życie Zarządzenie nr 129/2016/DSOZ Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia zmieniające zarządzenie w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne. W katalogu produktów do sumowania z takimi produktami jak diagnostyka chorób nowotworowych znalazły się podstawowe, złożone i zaawansowane badania genetyczne w chorobach nowotworowych (Załącznik nr 3, pozycje 69-71). Wykonanie badań genetycznych u chorych na nowotwory jest niezbędne do kwalifikacji pacjentów do nowoczesnych terapii w ramach programów lekowych.

Instytut Genetyki i Immunologii GENIM Sp. z o.o. w Lublinie przedstawia poniżej ofertę świadczenia usług w zakresie genetycznych badań diagnostycznych obejmujących:

- ocenę mutacji w genie *EGFR* w komórkach nowotworowych u chorych na niedrobnokomórkowego raka płuca w kwalifikacji do terapii inhibitorami kinazy tyrozynowej *EGFR* (erlotynib, gefitynib, afatynib),
- ocenę mutacji w genie *EGFR* w wolnym krążącym DNA (cfDNA) krwi obwodowej u chorych na niedrobnokomórkowego raka płuca w kwalifikacji do terapii ozymertynibem
- badanie ekspresji nieprawidłowego białka *ALK* metodą IHC oraz rearanżacji genu *ALK* metodą FISC u chorych na gruczołowego raka płuca w kwalifikacji do terapii kryzotynibem,
- badanie rearanżacji genu *ROS1* metodą FISH u chorych na gruczołowego raka płuca w kwalifikacji do terapii kryzotynibem,
- badania amplifikacji genu *HER2* u chorych na raka piersi i raka żołądka w kwalifikacji do terapii trastuzumabem,
- ocenę mutacji w genach *RAS* u chorych na raka jelita grubego i odbytnicy w kwalifikacji do terapii przeciwciałami anti-*EGFR* (cetuksymab, panitumumab),
- ocenę mutacji w genie *BRAF* u chorych na czerniaka w kwalifikacji do terapii wemurafenibem.
- ocenę ekspresji PD-L1 u chorych na różne typy nowotworów w kwalifikacji do immunoterapii przeciwciałami anti-PD-1 lub anti-PD-L1

Proponowana cena za poszczególne badania kształtuje się następująco:

- | | |
|---|-----------------------------|
| • Badanie mutacji <i>EGFR</i> metodą real-time PCR (CE-IVD) | 480,00 zł brutto za badanie |
| • Badanie mutacji <i>EGFR</i> w cfDNA metodą real-time PCR | 650,00 zł brutto za badanie |
| • Badanie mutacji <i>KRAS</i> metodą real-time PCR (CE-IVD) | 480,00 zł brutto za badanie |
| • Badanie mutacji <i>NRAS</i> metodą real-time PCR (CE-IVD) | 430,00 zł brutto za badanie |
| • Badanie mutacji <i>BRAF</i> metodą real-time PCR (CE-IVD) | 280,00 zł brutto za badanie |
| • Badanie białka <i>ALK</i> met. IHC (CE-IVD) | 335,00 zł brutto za badanie |

- Badanie rearanżacji *ALK* met. FISH (CE-IVD) 500,00 zł brutto za badanie
- Badanie amplifikacji *HER2* met. FISH (CE-IVD) 500,00 zł brutto za badanie
- Badanie ekspresji *PD-L1* met. IHC (p-ciało SP263) 380,00 zł brutto za badanie
- Badanie rearanżacji *ROS1* met. FISH (CE-IVD) 500,00 zł brutto za badanie

Instytut zobowiązuje się do przeprowadzenia wszystkich badań w terminie do 5-ciu dni roboczych, licząc od daty otrzymania materiału do badania. W sytuacji wykonywania badań w trybie pilnym (cito) w terminie do 48 godzin, licząc od daty otrzymania materiału do badania. Pragnę podkreślić, że Instytut Genetyki i Immunologii GENIM Sp. z o.o. stanowi profesjonalną placówkę, w pełni wyposażoną w specjalistyczny sprzęt diagnostyczny i zatrudniającą wysokiej klasy diagnostów laboratoryjnych, w tym specjalistów z laboratoryjnej genetyki medycznej i laboratoryjnej immunologii medycznej oraz lekarzy patomorfologów. Laboratorium Instytutu posługuje się zestawami odczynników i aparaturą przeznaczoną do diagnostyki *in vitro* (znak CE-IVD). GENIM Sp. z o.o. działa na rynku od 2010 r i posiada olbrzymie doświadczenie w wykonywaniu wyżej wymienionych badań (ponad 3000 badań rocznie). Obecnie współpracuje z jednostkami leczniczymi (szpitalami) na terenie całej Polski. Ponadto posiada liczne certyfikaty potwierdzające pozytywny udział w zewnętrznych kontrolach jakości badań genetycznych wydane przez European Society of Pathology, European Molecular Genetics Quality Network, United Kingdom National External Quality Assessment Service, Pathologisches Institut Ludwig-Maximilians Universität München (IRIS external quality assurance), Polskie Towarzystwo Patologów, Polskie Towarzystwo Genetyki Człowieka. Instytut wpisany jest do rejestru laboratoriów medycznych Krajowej Rady Diagnostów Laboratoryjnych pod nr 3139 i rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą Wydział Zdrowia Urzędu Wojewódzkiego w Lublinie pod nr 000000026246.

Przedkładając niniejszą ofertę, proszę o ewentualne spotkanie w celu uściślenia warunków współpracy, efektem czego może być podpisanie umowy.