

### [Akceptuje](#)

W ramach naszej witryny stosujemy pliki cookies w celu świadczenia państwu usług na najwyższym poziomie, w tym w sposób dostosowany do indywidualnych potrzeb. Korzystanie z witryny bez zmiany ustawień dotyczących cookies oznacza, że będą one zamieszczone w Państwa urządzeniu końcowym. Możecie Państwo dokonać w każdym czasie zmiany ustawień dotyczących cookies. Więcej szczegółów w naszej [Polityce Prywatności](#)

[Portal Informacje](#) [Katalog firm](#) [Praca](#) [Szkolenia](#) [Wydarzenia](#) [Porównania międzylaboratoryjne](#)  
[Kontakt](#)



**[Laboratoria](#)**  
**[.net](#)**  
**[Innowacje](#)**  
**[Nauka](#)**  
**[Technologie](#)**

[Logowanie](#) [Rejestracja](#) [pl](#)

Newsletter

zapisz się



[Strona główna](#) > [Edukacja](#) > [Konkursy i granty](#)

## Konkurs ofert Ministerstwa Zdrowia

### Moduł 1:

Wczesne wykrywanie nowotworów złośliwych w rodzinach wysokiego, dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na raka piersi i raka jajnika

### Moduł 2:

Wczesne wykrywanie i prewencja nowotworów złośliwych w rodzinach wysokiego ryzyka zachorowania na raki jelita grubego i błony śluzowej trzonu macicy

### I. Przedmiot konkursu

Realizacja programu ogólnopolskiego, którego zadania określone zostały:  
w załączniku nr 1a - dla Modułu 1,  
w załączniku nr 2a - dla Modułu 2.

### II. Wymagania stawiane oferentom:

Warunki przystąpienia do konkursu na realizację Programu opieki nad rodzinami wysokiego dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na nowotwory złośliwe:

## **A. Moduł 1**

Wczesne wykrywanie nowotworów złośliwych w rodzinach wysokiego, dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na raka piersi i raka jajnika:

### **Do konkursu mogą przystąpić:**

1. Onkologiczne poradnie genetyczne:
  - ◇ udzielające nie mniej niż 50 porad miesięcznie,
  - ◇ prowadzące regionalny rejestr rodzin wysokiego ryzyka zachorowania na nowotwory złośliwe, z zachowaniem zasad ochrony danych osobowych. Rejestr nie może być częścią rejestru szpitalnego, a dostęp do danych osobowych powinien mieć wyłącznie lekarz zatrudniony w poradni.
2. Działalność poradni powinna być oparta głównie o bazę szpitalną (rozpoznawanie rodzin wysokiego ryzyka na podstawie wywiadów od chorych w trakcie leczenia, rehabilitacji lub badań kontrolnych).
3. Kierownik poradni – jeżeli jest nim lekarz onkolog – powinien się legitymować podstawowym przeszkoleniem z zakresu poradnictwa genetycznego.
4. Konsultantem poradni powinien być lekarz - genetyk kliniczny.
5. Pożądane są równoległe prowadzenie poradnictwa otwartego i współpraca z lekarzami innych specjalności, w tym także z lekarzami rodzinnymi.
6. Dane o obciążeniu rodzinnym (zachorowania na wszystkie nowotwory wśród krewnych I, II i w razie potrzeby dalszych stopni) powinny być weryfikowane przez lekarza onkologa, pracownika poradni genetycznej w bezpośredniej rozmowie z probantem.
7. Poradnia genetyczna powinna współpracować z pracownią biologii molekularnej, w miarę możliwości w tej samej placówce, prowadzącej badania nosicielstwa genów predyspozycji.
8. Badania nosicielstwa genów predyspozycji wymaga pisemnej zgody chorych i/lub członków ich rodzin.
9. Poradnia genetyczna powinna zapewnić możliwości regularnych okresowych badań ukierunkowanych na wczesne rozpoznanie raka piersi, jajnika i ewentualnie innych nowotworów, w miarę w tej samej placówce, która prowadzi poradnię genetyczną. Zakład radiodiagnostyki prowadzący takie badania powinien spełniać kryteria kontroli jakości, takie same jak określone w programie populacyjnych badań mammograficznych.
10. Kobiety z grup ryzyka objęte tymi programami u których rozpoznano nowotwory powinny mieć w zasadzie zapewnione możliwości leczenia w wysokospecjalistycznej placówce onkologicznej prowadzącej poradnictwo genetyczne, co umożliwi m.in. optymalny dobór metody leczenia, wynikający ze specyfiki przebiegu nowotworów uwarunkowanych dziedzicznie.

## **B. Moduł 2**

Wczesne wykrywanie i prewencja nowotworów złośliwych w rodzinach wysokiego ryzyka zachorowania na raki jelita grubego i błony śluzowej trzonu macicy.

### **Do konkursu mogą przystąpić:**

1. Onkologiczne poradnie genetyczne:

◇ udzielające nie mniej niż 50 porad miesięcznie,  
◇ prowadzące regionalny rejestr rodzin wysokiego ryzyka zachorowania na nowotwory złośliwe, z zachowaniem zasad ochrony danych osobowych. Rejestr nie może być częścią rejestru szpitalnego a dostęp do danych osobowych powinien mieć wyłącznie lekarz zatrudniony w poradni.

2. Działalność poradni powinna być oparta głównie o bazę szpitalną (rozpoznawanie rodzin wysokiego ryzyka na podstawie wywiadów od chorych w trakcie leczenia, rehabilitacji lub badań kontrolnych).

3. Kierownik poradni – jeżeli jest nim lekarz onkolog – powinien się legitymować podstawowym przeszkoleniem z zakresu poradnictwa genetycznego.

4. Konsultantem poradni powinien być lekarz - genetyk kliniczny.

5. Pożądane są równoległe prowadzenie poradnictwa otwartego i współpraca z lekarzami innych specjalności, w tym także z lekarzami rodzinnymi.

6. Dane o obciążeniu rodzinnym (zachorowania na wszystkie nowotwory wśród krewnych I, II i w razie potrzeby dalszych stopni) powinny być weryfikowane przez lekarza onkologa, pracownika poradni genetycznej w bezpośredniej rozmowie z probantem.

7. Onkologiczna poradnia genetyczna powinna mieć zapewnioną współpracę:

◇ z patologiem (możliwie w tej samej placówce) – w zakresie histopatologicznej charakterystyki guzów i immunohistochemicznych badań ekspresji genów MLH1, MSH2 i MSH6,

◇ z pracownią biologii molekularnej – w zakresie badania mutacji genów APC, MLH1, MSH2 i MSH6, w miarę możliwości posiadającą doświadczenie w badaniach tych genów,

◇ pracownią endoskopową zakwalifikowaną do programu przesiewowych badań dla wcześniejszego wykrywania raka jelita grubego (w miarę możliwości w tej samej placówce),

8. Uwzględniając specyfikę przebiegu i odmienną podatność na leczenie części nowotworów w tych grupach ryzyka, pożądane jest zapewnienie możliwości leczenia w tej samej wysokospecjalistycznej placówce onkologicznej która prowadzi poradnictwo genetyczne.

### **III. Kompletna oferta winna zawierać:**

◇ Formularz zgłoszeniowy – załącznik nr 1b lub 2b,

◇ Wypełnioną Ankietę ofertową – załącznik nr 1c lub 2c,

◇ Potwierdzoną podpisem głównego księgowego nazwę banku i numer konta, na które mają być przekazywane środki na realizację programu,

◇ kopię polisy OC,

◇ wyciąg z KRS oraz kopię rejestru zakładów opieki zdrowotnej prowadzonego przez wojewodę lub Ministra Zdrowia,

◇ statut jednostki.

### **IV. Kryteria oceny oferty**

◇ przygotowanie merytoryczne oferenta,

◇ spełnienie wymogów określonych w pkt. II ogłoszenia,

◇ wyniki realizacji tego programu w roku 2003,

◇ dostępność wszystkich badań przewidzianych w programie (w tym także molekularnych) w placówce składającej ofertę,

◇ liczbę zachorowań na raka piersi i jajnika / raka jelita grubego i błony śluzowej trzonu macicy w województwie/regionie,

◇ liczbę pierwszorazowych chorych na raka piersi i jajnika / raka jelita grubego i błony śluzowej trzonu macicy leczonych w placówce.

**Termin i miejsce składania ofert:**

Oferty należy składać listownie w nieprzekraczalnym terminie

**do 19 kwietnia 2004 roku**

na adres:

Ministerstwo Zdrowia

Departament Polityki Zdrowotnej

ul. Miodowa 15

00-952 Warszawa,

z dopiskiem na kopercie:

**Konkurs - Program opieki nad rodzinami wysokiego, dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na nowotwory złośliwe.**

**Moduł 1:**

Wczesne wykrywanie nowotworów złośliwych w rodzinach wysokiego, dziedzicznie uwarunkowanego ryzyka zachorowania na raka piersi i raka jajnika.

lub

**Moduł 2:**

Wczesne wykrywanie i prewencja nowotworów złośliwych w rodzinach wysokiego ryzyka zachorowania na raki jelita grubego i błony śluzowej trzonu macicy.

Placówki składające oferty na dwa moduły, powinny przygotować dwie oferty w oddzielnych kopertach.

ZAŁĄCZNIKI

**Moduł 1**

Załącznik 1a - [Zadania programu](#)

Załącznik 1b - [Formularz zgłoszeniowy](#)

Załącznik 1c - [Ankieta ofertowa](#)

**Moduł 2**

Załącznik 2a - [Zadania programu](#)

Załącznik 2b - [Formularz zgłoszeniowy](#)

Załącznik 2c - [Ankieta ofertowa](#)

Źródło: [Ministerstwo Zdrowia](http://laboratoria.net/edukacja/konkursy-i-granty/5427.html) <http://laboratoria.net/edukacja/konkursy-i-granty/5427.html>

**Informacje dnia:** [NAWA ogłosiła nowy pilotażowy program "Naukowcy w potrzebie" Misja z polskim astronautą Kwantowa kontrola zderzeń nie tylko w ultraniskich temperaturach Podlaski Festiwal Nauki i Sztuki w dniach 9-18 maja Popularyzator astronomii Tomografie komputerowe mogą odpowiadać za 5% wszystkich nowotworów w USA](#) [NAWA ogłosiła nowy pilotażowy program "Naukowcy w potrzebie" Misja z polskim astronautą Kwantowa kontrola zderzeń nie tylko w ultraniskich temperaturach Podlaski Festiwal Nauki i Sztuki w dniach 9-18 maja Popularyzator astronomii Tomografie komputerowe mogą odpowiadać za 5% wszystkich nowotworów w USA](#) [NAWA ogłosiła nowy pilotażowy program "Naukowcy w potrzebie" Misja z polskim astronautą Kwantowa kontrola zderzeń nie tylko w ultraniskich temperaturach Podlaski Festiwal Nauki i Sztuki w dniach 9-18 maja Popularyzator astronomii Tomografie komputerowe mogą odpowiadać za 5%](#)

[wszystkich nowotworów w USA](#)

**Partnerzy**