

SZANOWNI PAŃSTWO !

Dotyczy: : postępowania w sprawie udzielenia zamówienia na dostawę „ Medycznego sprzętu jednorazowego użytku oraz wyrobów medycznych,, (znak sprawy : **W.Sz.S.DDZ-P-8/2411/ 031 / 11**) , realizowanego w trybie **przetargu nieograniczonego** na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.- Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z dnia 9 lutego 2004 r. Nr 19 poz. 177 z późn. zm.).

W odpowiedzi na zapytania (o poniższej treści) do specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający wyjaśnia:

Zapytanie 1 – Dotyczy Załącznika Nr 19 „ Pokrowiec na mikroskop”.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie rozmiaru średnicy soczewki, którą Zamawiający będzie wymagał – 48 mm czy 65 mm

Odpowiedź : Rozmiar średnicy soczewki 65 mm

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie rozmiarów pokrowca na mikroskop , którego będzie wymagał?

Odpowiedź : Preferowany rozmiar to 115 x 201 cm + 2 cm

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na mikroskop o wymiarach 117 x 203 cm średnica soczewki 65 mm ?.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza pokrowiec o podanych parametrach.

Zapytanie 2 -czy Zamawiający w **Załączniku 28 pozycja 1** dopuści rozmiar 12F.
czy Zamawiający w **Załączniku 28 pozycja 2** dopuści rozmiar 12F 240mm.

Odpowiedź : Rozmiary jak w siwz.

czy Zamawiający w **Załączniku 29 pozycja 1 i 2** dopuści długość cewników 15 cm pozostałe parametry takie same.

Odpowiedź : Dopuszcza.

Zapytanie 3 - Czy w przypadku składania oferty na pakiet okulistyczny Zamawiający dopuści złożenie wraz z ofertą wykazu należycie wykonanych dostaw na inne materiały okulistyczne np.: soczewki, wiskoelastyki, noże itp.?

Odpowiedź : Nie .Jak w siwz.

Zapytanie 4. -Czy w **Załączniku nr 36 poz. 1** Zamawiający dopuści kaniulę 0,5x32 ?

Odpowiedź : Tak.

Czy w **Załączniku nr 36 poz. 2** Zamawiający dopuści kaniulę 0,5x38 ?

Odpowiedź : NIE.

Czy w **Załączniku nr 36 poz. 4 i 5** Zamawiający dopuści kaniulę 0,5x38 ?

Odpowiedź : TAK.

Zapytanie 5- Dotyczy § 6 ustęp 3

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację tego zapisu na:
„ Wykonawca wraz z umowa dostarczy świadectwa rejestracji dla asortymentu objętego niniejszą umową „„

Odpowiedź : Nie.Jak w siwz.

§ 7 ustęp 2

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o wykreślenie tego zapisu z umowy.

„ Reklamacja powinna być najpierw rozpatrzona a następnie uzupełniona lub wyjaśniona.”

Odpowiedź : Nie wyrażamy zgody.

Zapytanie 6 - Dotyczy pakietu 3

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu pozycji od 1 do 4, co pozwoli na złożenie większej ilości ofert i korzystnie wpłynie na konkurencję cenową

Odpowiedź : Nie.

Zapytanie 7-Dotyczy pakietu 11 – Chirurgia I:

Pozycja 1.- Czy Zamawiający wymaga drenu o średnicy 25CH?

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Pozycja 1 -. Czy Zamawiający dopuści dren z dwoma łącznikami z możliwością docięcia, które są rozszerzeniem?

Odpowiedź : Nie

Pozycja 3 -Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy 25CH, pasujący do końcówek z pozycji 13 i 14?

Odpowiedź : Tak.

Pozycja 14. -Czy Zamawiający wymaga końcówki typu Poole zagiętej czy prostej?

Odpowiedź : Końcówka prosta .

Zatwierdził :
Z-ca Dyrektora
ds. Lecznictwa
lek.med. Grzegorz Kupczak

SZANOWNI PAŃSTWO !

Dotyczy: : postępowania w sprawie udzielenia zamówienia na dostawę „ Medycznego sprzętu jednorazowego użytku oraz wyrobów medycznych,, (znak sprawy : **W.Sz.S.DDZ-P-8/2411/ 031 / 11**) , realizowanego w trybie **przetargu nieograniczonego** na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.- Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z dnia 9 lutego 2004 r. Nr 19 poz. 177 z późn. zm.).

W odpowiedzi na zapytania (o poniższej treści) do specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający wyjaśnia:

Zapytanie 1 -Czy Zamawiający w **Załączniku nr 16** dopuści zestaw do wkłuc centralnych ze strzykawką 5ml?

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Zapytanie 2-Czy Zamawiający w **Załączniku nr 16** wymaga zestawu do wkłuc centralnych z systemem umożliwiającym wprowadzenie prowadnicy bez rozłączania układu igła-strzykawka?

Odpowiedź : Nie wymaga.

Zapytanie 3-Czy Zamawiający w **Załączniku nr 21 w pozycjach 1-3** dopuści rurki intubacyjną z mankietem niskociśnieniowym, o kształcie stopniowo zwężającym się ku dołowi, zapewniającym skuteczne uszczelnienie i zmniejszającym ryzyko mikroaspiracji, ze specjalnie „odwrotnie” wtopionym mankietem umożliwiającym tworzenie tzw. „jeziorka”, co zwiększa efektywność drenażu przestrzeni podgłośniowej, z kanałem do drenażu całkowicie zintegrowanym z korpusem rurki?

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Zapytanie 4-Czy Zamawiający **Załączniku nr 22 w pozycji 1** dopuści rurkę tracheotomijną z kanałem do drenażu, z mankietem PCV w kształcie lekko spłaszczonej kuli zapewniającym skuteczne uszczelnienie i zmniejszającym ryzyko mikroaspiracji?

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Zapytanie 5 -Czy Zamawiający **Załączniku nr 22 w pozycji 2** dopuści rurkę intubacyjną z mankietem niskociśnieniowym z PCV, o kształcie stopniowo zwężającym się ku dołowi, zapewniającym skuteczne uszczelnienie i zmniejszającym ryzyko mikroaspiracji, ze specjalnie „odwrotnie” wtopionym mankietem umożliwiającym tworzenie tzw. „jeziorka”, co

zwiększa efektywność drenażu przestrzeni podgłośniowej, z kanałem do drenażu całkowicie zintegrowanym z korpusem rurki?

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Zapytanie 6 -Czy w **Załączniku nr 29 w pozycji 2** nie zaszła oczywista pomyłka pisarska przy podawaniu długości jednoświatłowego neonatologiczny cewnika 27Ga? Cewnik o objętości wypełnienia 0,06ml posiada długość 20cm a nie 12cm jak to jest w nazwie przedmiotu zamówienia? Cewnik o długości 12cm charakteryzuje się objętością wypełnienia 0,05ml jak to jest opisane w pozycji 1 tego załącznika.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Zapytanie 7 -Czy Zamawiający w **Załączniku nr 44** dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną wykonaną z przezroczystego termoplastycznego medycznego PCV zbrojonego drutem?

Odpowiedź: TAK.

Zapytanie 8 – Dotyczy Załącznika Nr 37 (Przetworniki do krwawego pomiaru ciśnienia tętniczego)

Poz.1 –Czy linia do pomiaru ciśnienia ma być wyposażona w podwójny system przepłukiwania , składający się z wypustka oraz aktywnych skrzydełek ?.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Czy kranik trójdrożny ma posiadać optyczny i wyczuwalny indykator pozycji „ otwarty-zamknięty” ?.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Czy zestaw ma być wyposażony w niezdejmowalny koreczek umożliwiający kalibrację w systemie zamkniętym?.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Czy przez eliminator zakłóceń rezonansowych Zamawiający rozumie dodatkowy element na linii pomiarowej (np. typu ROSE) , w formie membrany wyłapującej mechaniczne drgania powstałe na linii pomiarowej?.

Odpowiedź : Zamawiający ma na myśli przetwornik z eliminatorem zakłóceń rezonansowych w konstrukcji przetwornika.

Poz. 2 – Czy linia do pomiaru ciśnienia ma być wyposażona w podwójny system przepłukiwania , składający się z wypustka oraz aktywnych skrzydełek?.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Czy kranik trójdrożny ma posiadać optyczny i wyczuwalny indykator pozycji „ otwarty-zamknięty „?.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Czy zestaw ma być wyposażony w niezdejmowalny koreczek umożliwiający kalibrację w systemie zamkniętym ?”.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia , z zamkniętym systemem pobierania krwi tętniczej nie wyposażony w dodatkowy eliminator drgań rezonansowych ?.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia, z zamkniętym systemem pobierania krwi tętniczej współpracujący poprzez port do pobierania krwi z ogólnie dostępnymi na rynku systemami, takimi jak Vacutainer firmy BD lub z systemem firmy Sarstedt lub czy Zamawiający dopuści zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia, z zamkniętym systemem pobierania krwi tętniczej wyposażony w port bezigłowy, umożliwiający pobieranie krwi za pomocą klasycznej strzykawki?

W obu tych rozwiązaniach nie ma potrzeby stosowania dodatkowych elementów w postaci specjalnych kaniul.

Odpowiedź : Zamawiający dopuści zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia, z zamkniętym systemem pobierania krwi tętniczej wyposażony w port bezigłowy, umożliwiający pobieranie krwi za pomocą klasycznej strzykawki.

Poz 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zestawy z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia tętniczego krwi były wyposażone w trwałe, wodoszczelne i sztywno obudowane łącze typu pinowego z kablami interfejsowymi? Taki rodzaj połączenia zapewnia możliwość wielokrotnego łączenia i rozłączania zestawu z monitorem oraz zabezpiecza przed przypadkowym zalaniem połączenia a co za tym idzie uszkodzeniem linii z przetwornikiem.

Odpowiedź : Nie wymaga.

Prosimy o podanie ilości kabli interfejsowych do monitorów stosowanych w oddziale IT, których dostarczenia wymaga Zamawiający. Informacja ta jest niezbędna do rzetelnej kalkulacji ceny w niniejszym załączniku.

Odpowiedź : 20 szt.

Zapytanie 9 - ad. par. 5 ust. 1 wzoru umowy

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

Należności wynikające z niniejszej umowy nie mogą bez zgody Zamawiającego być przenoszone na rzecz osób trzecich. Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane, jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.

Odpowiedź : Brak zgody. Jak w SIWZ.

Zapytanie 10 –Dotyczy- Załącznika 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do wklucia centralnego:

Cewnik centralny pięćświatłowy 14.16.18.18.18Ga/8,5F/20cm; ostra igła wprowadzająca, cienkościenna, rozszerzađło ułatwiające wprowadzenie cewnika; prowadnica w osłonce umożliwiająca wprowadzanie jedną ręką, jedna końcówka miękka typu „J”, druga końcówka prosta; cewnik centralny z poliuretanu mięknaący w temperaturze ciała, cieniuący w RTG, na

cewniku podziałka umożliwiająca ocenę głębokości wprowadzenia, skrzydełka mocujące – system mocowania cewnika do skóry podwójny; strzykawka niskooporowa 5ml; zestaw na tacy z przegródkami uniemożliwiającymi wypadanie elementów, pakowany sterylnie; rozmiar Ga podany na przewodach zewnętrznych cewnika zakończonych koreczkami z membraną silikonową.

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Zapytanie 11 –Dotyczy - Załącznika 28; pozycji 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do implantacji z dwuświatłowym cewnikiem do hemodializy , wysoko przepływowym z powłoką antybakteryjną, cewnik z formowaną częścią proksymalną (możliwość dowolnego zagięcia w różnym kierunku), rozmiar cewnika 12F / 12.12Ga / 16cm.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Załącznik 28; pozycji 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do implantacji z dwuświatłowym cewnikiem do hemodializy , wysoko przepływowym z powłoką antybakteryjną, cewnik z prostą częścią proksymalną, rozmiar cewnika 12F / 12.12Ga / 25cm.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Zapytanie 12 –Dotyczy - Załącznika 37; pozycji 1, 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie linii z pojedynczym przetwornikiem o wysokiej częstotliwości własnej bez konieczności używania eliminatora zakłóceń.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Załącznik 37; pozycji 1, 2:

Prosimy Zamawiającego o określenie ilości przewodów elektrycznych do monitorów Drager.

Odpowiedź : 20 szt.

Zapytanie 13 –Dotyczy- Załącznika 38; pozycji 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu uniwersalnego do pompy PlumA+ o długości linii 272 cm, ponieważ producent, firma Hospira zmienił długość linii.

Odpowiedź : TAK.

Zapytanie nr 14 - Dotyczy - Pakietu 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewnik 100 % silikon ma być wyposażony w pierwotnie napełnioną strzykawkę, wypełnioną 10% roztworem gliceryny?

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Pakiet 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki Foley` a 100% silikon mają być przezroczyste, co pozwala na wizualizację gromadzonej wydzieliny?

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Zapytanie nr 15-Dotyczy – Pakietu 2 poz. 3-12

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na cewniku oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu?

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Zapytanie nr 16 – Dotyczy - Pakietu 3 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy worek na mocz ma być wyposażony w bezigłowy port do pobierania próbek eliminujący możliwość zakłucia się igłą?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 3 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wieszak i klema mają być zespolone z workiem na mocz?

Odpowiedź: Jak w SIWZ.

Pakiet 3 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy pod pojęciem dren odporny na załamania Zamawiający rozumie dren dwuświatłowy z odpowietrzaniem skutecznie zapobiegający zastojowi moczu w drenie i pęcherzu a zatem mający ogromny wpływ na precyzję pomiaru diurezy godzinowej oraz zabezpieczenia pacjenta przed ryzykiem infekcji?

Odpowiedź: Jak w SIWZ.

Pakiet 3 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma umożliwiać cofanie się zgromadzonego moczu w worku, komorze i drenie łączącym do cewnika Foley w kierunku pacjenta?

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Zapytanie nr 17-Dotyczy- Pakietu 8 poz. 4-9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do karmienia mają być pozbawione ftalanów – substancji silnie toksycznych, a ze względu na litofilność (powinowactwo do tłuszczów) cewniki zawierające ftalany szybko tracą swoje właściwości mechaniczne i fizyczne oraz czy mają posiadać fabrycznie nadrukowaną informację o czasie stosowania do czterech tygodni?

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Zapytanie nr 18-Dotyczy - Pakietu 14 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zamawiający dopuści dren Khera w rozmiarze 9CH zamiast 8CH?

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Zapytanie nr 19-Dotyczy – Pakietu 34 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 24G wykonanej z PTFE, widocznej w USG, bez portu bocznego, ze zdejmowalnym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie kaniuli, firmy Becton Dickinson dotychczas stosowanej w Państwa Szpitalu.

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Pakiet 34 poz. 3-7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z zabezpieczeniem równoważnym do filtra hydrofobowego w postaci zastawki antyzwrotnej zapobiegającej zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, tak jak w dotychczas używanych przez Zamawiającego kaniulach firmy Becton Dickinson.

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Pakiet 34 poz. 3-7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający używając określenia opakowanie odporne na przypadkowe uszkodzenia miał na myśli opakowanie odporne na rozerwanie?

Odpowiedź: Jak w SIWZ.

Pakiet 34 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie kaniuli 22G wykonanej z PTFE o przepływie minimalnym 31 ml/min firmy Becton Dickinson dotychczas stosowanej w Państwa Szpitalu.

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Pakiet 34 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie kaniuli 20G wykonanej z PTFE o przepływie minimalnym 54 ml/min firmy Becton Dickinson dotychczas stosowanej w Państwa Szpitalu.

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Pakiet 34 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie kaniuli 18G wykonanej z PTFE o przepływie minimalnym 80 ml/min firmy Becton Dickinson dotychczas stosowanej w Państwa Szpitalu.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 34 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie kaniuli 17G wykonanej z PTFE o przepływie minimalnym 125 ml/min firmy Becton Dickinson dotychczas stosowanej w Państwa Szpitalu.

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Pakiet 34 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kranik ma się charakteryzować maksymalną objętością wypełnienia równą 0,23 ml.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Pakiet 34 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kraniki trójdrożne z przedłużaczem mają posiadać dodatkowy port do iniekcji? Zastosowanie dodatkowego portu iniekcyjnego pozwala na „dostrzykiwanie” terapeutyku bez konieczności rozłączania całej linii. Ze względów epidemiologicznych takie rozwiązanie jest najbardziej optymalnym, zabezpieczającym przed zainfekowaniem linii oraz daje pełną szczelność systemu.

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Pakiet 34 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy „opisując” kranik trójdrożny Zamawiający ma na myśli kranik z trójdrożnym pokrętelem?

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Pakiet 34 poz. 8-9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kraniki mają być wyposażone w mechanizm obrotowy zapewniający skokową zmianę pozycji co 45° w zakresie 360° co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawienie wartości przepływów?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 34 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przedłużacz w kraniku ma być wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksyloowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, wywołuje zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz jest podejrzewany o działanie rakotwórcze.

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Zapytanie nr 20- Dotyczy Załącznika Nr 35

Prosimy o dopuszczenie w załączniku nr **35 poz. 1** igły do punkcji mostka z regulowaną długością , wygodnym uchwytem , mechanizmem blokującym kontrolę głębokości , z wyraźnie oznaczoną skalą , plastikowym łącznikiem luer-lock.

Odpowiedź: Jak w SIWZ.

Prosimy o dopuszczenie w załączniku nr **35 poz. 2** igły do punkcji mostka w rozmiarze 16G z regulowaną długością w zakresie 35-54 mm (lub ewentualnie 25-44 mm) , wygodnym uchwytem , mechanizmem blokującym kontrolę głębokości , z wyraźnie oznaczoną skalą , plastikowym łącznikiem luer-lock.

Odpowiedź : Dopuszczamy regulowaną długość w zakresie 35-54 mm. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Prosimy o dopuszczenie w załączniku nr **35 poz. 3** igły do punkcji mostka z regulowaną długością , wygodnym uchwytem , mechanizmem blokującym kontrolę głębokości , z wyraźnie oznaczoną skalą , plastikowym łącznikiem luer-lock.

Odpowiedź: Jak w SIWZ.

Prosimy o dopuszczenie w załączniku nr **35 poz. 4** igły do punkcji mostka z regulowaną długością , wygodnym uchwytem , mechanizmem blokującym kontrolę głębokości , z wyraźnie oznaczoną skalą , plastikowym łącznikiem luer-lock.

Odpowiedź : Jak w SIWZ.

Zapytanie 21- Czy Zamawiający wyłączy z **Załącznika nr 11 poz. 1,2,3,13** w odrębną część np. Załącznik nr 11A?

Odpowiedź : NIE.

Zapytanie 22- **Dotyczy –Pakietu nr 3 ,poz. 4 –**, czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu sterylny ?.

Odpowiedź : Dopuszczamy.

Zapytanie 23- **Dotyczy –Pakietu nr 9 ,poz. 5, 6-**, Czy Zamawiający wydzieli pozycje 5,6 z zadania 9 i utworzy z nich odrębne zadania ?”

Odpowiedź : Nie wydzielamy.

Zapytanie 24-Dotyczy-Pakietu nr 44 poz. 1 – „, Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone wykonane z wysokiej jakości medycznego PCV?.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Zapytanie 25 – Dotyczy Pakietu 39 – „, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 39 pozycji 6,7.”?.

Odpowiedź : Nie

Zapytanie 26- **Dotyczy- Załącznika Nr 18** – W związku z nieposiadaniem w ofercie cewników i worków stomijnych sterylnych zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wyłączy z Załącznika nr 18 pozycje 2,4,5,6 i utworzy z nich oddzielny załącznik?

Odpowiedź : NIE.

Zatwierdził:
Z-ca Dyrektora
ds. Lecznictwa
lek. med. Grzegorz Kupczak