

**Dział Zamówień Publicznych; tel.12 614 34 87, fax. 12 614 34 86  
e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl  
DZ.271 . 127 . 2018**

Kraków dnia 28.12.2018 r.

**DO WSZYSTKICH UCZESTNIKÓW  
POSTĘPOWANIA PRZETARGOWEGO  
NR DZ.271. 127 .2018**

**Dotyczy: odpowiedzi na pytania do SIWZ przetargu nieograniczonego nr DZ.271.127.2018 na dostawę leków stosowanych w programach lekowych, chemioterapii i leków ogólnoszpitalnych.**

**1: „Czy w pakiecie Nr poz. 36 (BUDESONIDE 0,25mg; 0,5 i 0,125/1ml zaw. do inhalacji z nebulizatora, pojemnik 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?”**

**Odpowiedź nr 1: Zamawiający zawarł wymagania dotyczące leku w SIWZ.**

**2: „Czy Zamawiający w pakiecie Nr poz. 36 (BUDESONIDE 0,25mg; 0,5 i 0,125/1ml zaw. do inhalacji z nebulizatora, pojemnik 2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?”**

**Odpowiedź nr 2: Zamawiający zawarł wymagania dotyczące leku w SIWZ.**

**3: „Czy Zamawiający w pakiecie Nr poz. 36 (BUDESONIDE 0,25mg; 0,5 i 0,125/1ml zaw. do inhalacji z nebulizatora, pojemnik 2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteina?”**

**Odpowiedź nr 3: Zamawiający zawarł wymagania dotyczące leku w SIWZ.**

**4: „Czy w pakiecie Nr poz. 36 (BUDESONIDE 0,25mg; 0,5 i 0,125/1ml zaw. do inhalacji z nebulizatora, pojemnik 2ml) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?”**

**Odpowiedź nr 4: Zamawiający zawarł wymagania dotyczące leku w SIWZ.**

**5: „Czy Zamawiający w pakiecie Nr poz. 36 (BUDESONIDE 0,25mg; 0,5 i 0,125/1ml zaw. do inhalacji z nebulizatora, pojemnik 2ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?”**

**Odpowiedź nr 5: Zamawiający zawarł wymagania dotyczące leku w SIWZ.**

**6: „Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.8.b? Przejście własności, a zatem i ryzyk związanych z produktem następuje w dacie jego sprzedaży (wydania), zatem żądanie obniżenia ceny po sprzedaży produktu jest nieuzasadnione. Zamawiający nie powinien czynić nadmiernych zapasów leków; nadto**

Wykonawca nie ma żadnej możliwości sprawdzenia, czy leki istotnie znajdują się w magazynie Zamawiającego i nie zostały zużyte.”

**Odpowiedź nr 6: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

7: „Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.8.d? Przejście własności, a zatem i ryzyk związanych z produktem następuje w dacie jego sprzedaży (wydania), zatem żądanie przyjęcia zwrotu takiego produktu nie jest uzasadnione. Produkt taki z reguły nie nadaje się do dalszego obrotu, choćby z uwagi na termin przydatności, więc taki zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.”

**Odpowiedź nr 7: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Dotyczy Pakietu nr 39 poz. 1**

8: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego produktu Lacto30 Dr, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych tego samego szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w identycznym stężeniu 3mld CFU/ kaps. Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek, z możliwością otwarcia kapsułki i sporządzenia zawiesiny doustnej.”

**Odpowiedź nr 8: Nie.**

**Dotyczy Pakietu nr 39 poz. 1**

9: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych tego samego szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps. Produkt jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych; konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek, z możliwością otwarcia kapsułki i sporządzenia zawiesiny doustnej.”

**Odpowiedź nr 9: Nie.**

**Dotyczy Pakietu nr 39 poz. 1**

10: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30 Dr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 0,6 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych). Produkt konfekcjonowany w opakowaniach po 30 kapsulek z możliwością otwarcia i sporządzenia zawiesiny doustnej. Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.”

**Odpowiedź nr 10: Nie.**

**Dotyczy Pakietu nr 39 poz. 2**

11: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr, będącego suplementem diety, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur mikroenkapsulowanych bakterii wynosi 1,2 mld CFU/ kapsułkę – badania naukowe dowodzą, że odpowiada ono skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych). Technika mikroenkapsulacji zapewnia wyższą skuteczność kolonizacji jelita przez bakterie, większą odporność na działanie czynników zewnętrznych oraz pozwala na wydłużenie okresu stabilności produktu.”

**Odpowiedź nr 11: Nie.**

**Dotyczy Pakietu nr 56 poz. 27**

**12:** „Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawkki x 3ml (objętość pełna strzykawkki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawkki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawkki może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawkki oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawkki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawkki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.”

**Odpowiedź nr 12: Nie.**

**Dotyczy Pakietu nr 56 poz. 27**

**13:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 27 z Pakietu nr 56 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.”

**Odpowiedź nr 13: Nie.**

**Dotyczy Pakietu nr 39 poz. 2**

**14:** „Czy zamawiający dopuści w pakiecie 39 poz. 2 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?”

**Odpowiedź nr 14: Tak..**

**Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 6**

**15:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 16 pozycji 6 zoledronic acid i zastąpienie go wygodnym w użyciu roztworem o dawce 4 mg/100 ml? ”

**Odpowiedź nr 15: Nie.**

**16:** „Czy Zamawiający w Pakiecie nr 56, poz. Nr 7 (Bupivacaine, roztwór do wstrzykiwań podpajęczynówkowych inj., 4ml 0,005 g/ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).”

**Odpowiedź nr 16: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

17: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 50 pozycji nr 34 oraz utworzenie nowego pakietu?”

**Odpowiedź nr 17: Nie.**

**Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 3**

18: „Czy Zamawiający w pakiecie nr poz. 3 dopuści produkt leczniczy Mofetil mycophenolate w postaci kapsułek?

Produkt leczniczy Cellcept 250 mg nie jest dostępny w formie tabl. powł.”

**Odpowiedź nr 18: Tak.**

**Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 8**

19: „Przedmiotem zamówienia w zakresie pakietu nr 3 poz. 8 jest dostawa produktu leczniczego Erytropoetyna 6000 j.m./0,3 ml. Zgodnie z rozdz. 4 SIWZ „Termin wykonania zamówienia – sukcesywnie w ciągu 1 roku od daty podpisania umowy”. Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Neorecormon – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leku w dawce 6000 j.m. została ograniczona i produkt leczniczy Neorecormon 6000 j.m. nie jest dostępny na polskim rynku.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do pakietu nr 3 poz. 8 z zastrzeżeniem, iż jedna z dawek (Neorecormon 6000 j.m.) nie jest dostępna?”

**Odpowiedź nr 19: Kwestia uregulowana we wzorze umowy zawartym w SIWZ.**

20: „Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.6 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?”

**Odpowiedź nr 20: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

21: „Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §2 ust. 7 projektu umowy)?”

**Odpowiedź nr 21: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

22: „Wnosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu §2 ust.8 pkt 8b) , który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem zawieranej umowy. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.”

**Odpowiedź nr 22: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

23: „Do §2 ust.8 pkt 8d) w zakresie zwrotu produktów prosimy o dopisanie słów:”...pod warunkiem przekazania oświadczenia osoby wykwalifikowanej o zachowaniu wymaganych warunków przechowywania.”

**Odpowiedź nr 23: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**24:** „Do §4 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zareklamowanej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?”

**Odpowiedź nr 24: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**25:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §4 ust.3 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?”

**Odpowiedź nr 25: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**26:** „Do treści §6 ust.2 akapit drugi projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy dopisanie do §6 ust.2 akapit drugi projektu umowy następującej treści: „..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

**Odpowiedź nr 26: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**27:** „Czy w celu zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający w Pakiecie 21 w pozycji 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Pemetrexed o dawce 500 mg z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań na mg?”

**Odpowiedź nr 27: Nie.**

**28:** „Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 49 pozycji 1, 6, 7 produktów w plastikowych nietłukących ampułkach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawkę zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom personelu i jest zgodna z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności dla szpitala.”

**Odpowiedź nr 28: Nie.**

**29:** „W związku z faktem, iż Krakowski Szpital Specjalistyczny zajmuje się leczeniem pacjentów z wieloma rodzajami nowotworów (m. in. płuca, jelita grubego),

Czy zamawiający wymaga dostarczenie w ramach postępowania przetargowego nr DZ.271.127.2018 badań klinicznych potwierdzających bezpieczeństwo i skuteczność stosowania pegfilgrasty mu w w/w rodzajach nowotworów?”

**Odpowiedź nr 29: Nie.**

**30:** „Czy zamawiający wydzieli część ilości z pakietu nr 15 (Pegfilgrastim) do osobnego pakietu, który będzie przeznaczony dla zabezpieczenia pacjentów kontynuujących terapię lekiem Neulasta?”

**Odpowiedź nr 30: Nie.**

**31:** „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?”

**Odpowiedź nr 31: Zamawiający dopuszcza:**

- a) Zmianę dla leków doustnych z wyłączeniem preparatów o modyfikowanym uwalnianiu;
- b) Zmianę ampulek na fiołki.

**32:** „Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki odwrrotnie fiołki na ampułki i odwrrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?”

**Odpowiedź nr 32: Zamawiający dopuszcza:**

- a) Zmianę dla leków doustnych z wyłączeniem preparatów o modyfikowanym uwalnianiu;
- b) Zmianę ampulek na fiołki.

**33:** „Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.”

**Odpowiedź nr 33: Nie. Kwestia uregulowana we wzorze umowy zawartym w SIWZ.**

**34:** „Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.”

**Odpowiedź nr 34: Nie. Kwestia uregulowana we wzorze umowy zawartym w SIWZ.**

**35:** „Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

**Odpowiedź nr 35: Należy przeliczyć ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku (zgodnie z SIWZ, strona 111).**

**Dotyczy treści § 3 ust. 5 wzoru umowy**

**36:** „W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji”

**Odpowiedź nr 36: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Dotyczy treści § 4 ust. 1 wzoru umowy:**

**37:** „Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1:

- „ 1. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę zamówienia, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto nieterminowego** zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowego zamówienia.**
- 2. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 3 ust. 3 umowy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto wadliwego** zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty lecznicze, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego zamówienia.**
- 3. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w całości lub części w razie realizacji poszczególnych zamówień nieterminowo, dostarczania produktów leczniczych po upływie terminu jego ważności lub powtarzających się reklamacji ilościowo-jakościowych, i naliczenia tytułem odszkodowania kary w wysokości 10 % ceny określonej w § 2 ust. 3 **niezrealizowanej części** umowy,

niezależnie od kar naliczonych na podstawie ust. 1 i 2.”

**Odpowiedź nr 37.1: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Odpowiedź nr 37.2: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Odpowiedź nr 37.3: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ:**

1. W Pakiecie nr 4 w pozycji 5 usuwa słowa: „wolna od białek kompleksujących taka jak Xeomin® lub inna biorównoważna”;
2. W Pakiecie nr 5 w pozycji 1 usuwa słowa: „o masie cząsteczkowej 900 kD taki jak Botox lub inny biorównoważny”.

W związku z powyższymi pytaniami Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80 powiada zainteresowane strony, że przesuwa termin składania i otwarcia ofert.

Data obowiązuje jest **14.01.2019 r godzina 08:00** – składanie ofert, **godzina 09:00** – otwarcie ofert.

Z poważaniem.  
Krakowski Szpital Specjalistyczny  
im. Jana Pawła II  
**ZASTĘPCA DYREKTORA**  
ds. Lecznictwa

  
dr hab. n. med. Dorota Sobczyk