



Kielce 27.09.2023 r.

znak sprawy EZ/181/2023/SL

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na „Sukcesywne dostawy materiałów zużywalnych jednorazowego użytku dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 w powiązaniu z art. 286 ust. 1 pkt. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605), Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1

Zamawiający w pakiecie nr 1 umieścił produkty różnej tożsamości i przeznaczeniu (np Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego, Zestaw dwukanałowy do dializy, Prowadnik J) Przedmioty zamówienia w pakiecie 1 mają odmienne przeznaczenie użytkowe i są możliwe do nabycia u innych wykonawców. W tym przypadku w pakiecie 1 nie została zachowana tożsamość przedmiotowa zamówienia (dotyczy produktów przeznaczonych do identycznego lub podobnego sposobu użytku), a ponadto istnieje możliwość wykonania zamówienia u innych wykonawców. Zatem skoro pakiet nr 1 w tym samym czasie nie ma tożsamości przedmiotowej zamówienia i może być wykonany przez różnych wykonawców, mamy do czynienia z odrębnymi zamówieniami, w związku z tym pakiet 1 nie może stanowić jednego zamówienia (pakietu).

W związku z powyższym czy Zamawiający udzieli zamówienia odrębnego i dopuści możliwość składania ofert częściowych, albo udzieli zamówienia w częściach w których każda pozycja z pakietu 1 stanowić będzie przedmiot odrębnego postępowania? Umożliwi to Zamawiającemu stosowanie przepisów ustawy, dzięki temu Zamawiający uzyska zgodność z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Zostaną rozwiązane wątpliwości w zakresie naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję w zakresie ewentualnego naruszenia

1.art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie

2.art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia

3.Krajowa Izba Odwoławcza w uchwała z dnia 2 stycznia 2015 r., KIO/KD 113/14

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o odpowiedź:

Jak Zamawiający odnajduje kryterium podobieństwa przedmiotowego i funkcjonalnego zamówienia, kryterium tożsamości czasowej zamówienia i możliwości wykonania zamówienia przez jednego wykonawcę w pakiecie nr 1, przy ustalaniu wartości zamówienia publicznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania na platformie e-zamówienia, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego, odrębnego pakietu.



Pytanie nr 2

Pytanie 3 do pozycji 3

Czy Zamawiający dopuści Zestaw dwukanałowy do dializy hydrofilny o rozmiarze w zakresie 11-12F x 18-20cm co umożliwi składanie ofert konkurencyjnych cenowo?

W przypadku odpowiedzi odmownej, w celu uniknięcia podejrzenia o pozorowaną konkurencyjność z powodu opisanego przedmiotu zamówienia w sposób tak szczegółowy, że wymagania będzie mógł spełnić jeden konkretny wykonawca (KIO z 12.09.2019, KIO/KD 58/18) zwracamy się z prośbą o weryfikację postępowania i wykreślenie parametrów użytych „w sposób sztywny „i zastąpienie je parametrami minimalnymi jakie muszą spełniać produkty w pakiecie 1?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3

Pytanie do pakietu 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej samej funkcjonalności leczniczej:

Cewnik czasowy do hemodializ dwuświatłowy ramiona proste 12 F lub 14F długości 15/20/25 cm, ramiona zagięte 12F długości 15/20cm, wykonany z termoaktywnego poliuretanu, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętką zapewniającym łatwą kontrolę 0,35'' x 70cm, igła wprowadzająca 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skalpel, czapki wtryskowe, opatrunek na cewnik.

Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. W przypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o wskazanie granic równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 1 poz. 2 - Przewodnik J 0,35 x 80 cm; poz. 3 - Zestaw dwukanałowy do dializy hydrofilny 12F x 15-20cm do wyboru przez Zamawiającego

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 3 - Cewniki dwuświatłowe, wysokoprzepływowe, proste lub zagięte, wykonany z biokompatybilnego, termo wrażliwego poliuretanu widoczny w RTG w zestawie z: strzykawką 5 ml, igłą do wkłuwania rozm. 18G/7 cm przewodnicą znaczoną o elastycznym końcu typu J-flexi Tip grubość 0,038, rozszerzacz naczyniowy 12Fr / 15cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr/10 cm, koreczki heparynizowane, cewnik o średnicy 12 F, długości 15/20/24 cm do wyboru przez zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 3 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu prostymi lub zagiętymi średnicy 11 Fr i długościach: 17,5 cm, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:



- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11 Fr lub 13 Fr
- nasadki iniecyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w pakiecie 3 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu bez powłoki z ramionami prostymi lub zagiętymi średnicy 11 Fr i 13 Fr i długościach: 15 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11 Fr lub 13 Fr
- nasadki iniecyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 9

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:



„Wykonawca nie może dokonywać przelewu (cesji) wierzytelności przypadającej mu w stosunku do Zamawiającego na rzecz osób trzecich bez uzyskania uprzedniej zgody, podmiotu tworzącego Zamawiającego oraz po wyrażeniu zgody Zamawiającego, w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela może nastąpić wyłącznie w trybie określonym przepisami ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.”

Odpowiedź: Zapis wynika z przepisu art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej, tym samym brak jest podstaw do zmiany zapisu wynikającego z treści prawa powszechnie obowiązującego.

Pytanie nr 10

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Jeżeli Wykonawca nie usunie wady, braku albo niezgodności towaru z umową w terminie, o którym mowa w ust. 2, reklamację poczytuje się za uznaną a Zamawiający ma prawo do zaangażowania innych osób prawnych lub fizycznych (tzw. wykonanie zastępcze) w celu realizacji dostawy towaru zgodnego z niniejszą umową, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy. Koszty tzw. wykonania zastępczego będą obciążać Wykonawcę. Zapis §10 ust. 3 stosuje się odpowiednio.”

Odpowiedź: Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 11

Dotyczy warunków umowy § 10 ust. 1.1a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego z wyjątkiem przypadków określonych w § 11 - w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto,”

Odpowiedź: Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 12

Dotyczy warunków umowy § 10 ust. 1.2a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto,”

Odpowiedź: Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 13

Dotyczy warunków umowy § 10 ust. 1.2b, c, d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych z 200 zł na 50 zł oraz odpowiednio z 100 zł na 30 zł?

Odpowiedź: Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 14

Dotyczy warunków umowy § 13 ust. 3a



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„w przypadku ustawowej zmiany obowiązujących stawek podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego w odniesieniu do asortymentu objętego umową, wówczas cena netto nie ulegnie zmianie, nastąpi jedynie zmiana ceny brutto - jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania umowy i Wykonawca w sposób obiektywny udowodni ich wielkość.”

Odpowiedź: Zamawiający odmawia dokonania zmiany.

Pytanie nr 15

Dotyczy warunków załącznika nr 2 – w zakresie pakietu nr 2 – Bronchoskopy jednorazowe.

Prosimy o dopuszczenie wysokiej klasy bronchoskopów Pentax o poniższych parametrach (w miejsce obecnie wymaganych):

- Średnica kanału roboczego 3,0 mm lub 1,2 (zależnie od modelu)
- Średnica zewnętrzna wziernika 5,3mm lub 3,4mm (zależnie od modelu)
- Obrazowanie wąskopasmowe (obsługa trybu pracy w wąskich pasmach światła w 3 zakresach)
- Chip CMOS w końcówce endoskopu z obrazowaniem w pełnej wysokiej rozdzielczości
- Wbudowany mikrochip ze stałym ustawieniem soczewki względem wylotu kanału biopsyjnego co daje stałość kierunku wyjścia narzędzia endoskopowego
- Kąt obserwacji – 120 st. z funkcją zoom sterowaną z panelu dotykowego pojemnościowego
- Aparat dostosowany do funkcji BAL
- System głębi ostrości 5-50mm
- Długość robocza 600mm
- Zagięcia końcówki dystalnej 210/180 stopni (górze/dół) dla średnicy 5,3mm
- Zagięcia końcówki dystalnej 230/210 stopni (górze/dół) dla średnicy 3,4mm
- System z podłączeniem do procesora za pomocą jednego konektora
- Tryb obrazowania w filtracji cyfrowej dla drzewa oskrzelowego
- Zintegrowane z rękojeścią przyłącze ssaka
- Jednorazowy zawór ssący
- Końcówka dystalna wyposażona w 4 diody LED

W zestawie przenośny monitor HDTV 11,6 cala o poniższych parametrach:

- Funkcja uwydatnienia naczyń krwionośnych i struktury tkanek w min 3 zakresach
- Funkcja obrazowania w wąskich pasmach światła min 3 ustawienia tj:
- Uwydatnienie struktury naczyń krwionośnych
- Uwydatnienie struktury naczyń krwionośnych + filtracja pasmem światła
- Uwydatnienie struktury naczyń krwionośnych + filtracja pasmem światła + obrys struktury śluzówki.
- Rozdzielczość sygnału wideo min 1920x1080p
- Możliwość rejestracji zdjęć i filmów z do pamięci wewnętrznej min 64 GB
- Wyjście komunikacyjne RJ45
- Funkcja ekspozycji światła przypisana do klawiszy na panelu przednim (min 4 ustawienia): ręczne, uśrednione, punktowe, 3 punktowe
- Standard Vesa 75
- Minimalne in (dane badania):



- - data badania
- - czas badania
- - stoper
- - imię i nazwisko pacjenta
- - ID pacjenta
- - wiek pacjenta
- - nazwa użytkownika (lekarza)
- - Imię i nazwisko pacjenta
- - nazwa placówki (szpitala)
- Funkcja ZOOM min 2x regulowana dotykowo
- Pełne menu procesora w języku polskim (ustawienia oraz wpisywanie pacjenta)
- Możliwość podłączenia monitora zewnętrznego
- Możliwość zapisu zdjęć i filmów podczas procedury badania – pojemność wewnętrznego, wbudowanego dysku min 64 GB
- Możliwość wyświetlania na ekranie monitora podglądu z zapisanych sekwencji wideo
- Możliwość obrazowania w różnych pasmach światła (min 3 pasma)
- Funkcja obrazowania w stopniach
- - detekcji (3 stopnie)
- - zarysu tkanki (3 stopnie)
- - weryfikacji zmiany (3 stopnie)
- Podłączenie endoskopu do procesora za pomocą jednego konektora
- Gniazdo do endoskopu z zabezpieczeniem przed wypadnięciem endoskopu podczas badania
- Dotykowy panel sterujący wyposażony w funkcję sterowania dotykowego za pomocą 2 palców (panel pojemnościowy)
- Bezpośredni dostęp z panelu dotykowego do funkcji:
- Zoom
- Wycięcie pasma światła
- Regulacja pompy
- Eksport zdjęcia do USB
- Eksport video do USB
- Automatyczna regulacja jasności
- Manualna regulacja jasności w 10 stopniach
- Manualna regulacja kolorów w 10 stopniach
- Nagrywanie sekwencji wideo
- Regulacja oświetlenia z panelu dotykowego
- Układ regulacji jasności z minimum 3 ustawieniami: ręczne, uśrednione, szczytowe
- Możliwość regulacji ręcznej oświetlenia w min 10 stopniach
- Możliwość regulacji barwy czerwonej w min 10 stopniach
- Możliwość regulacji barwy niebieskiej w min 10 stopniach
- Możliwość zapisania min 50 pacjentów w menu wewnętrznym procesora wizyjnego

Odpowiedź: Przedmiotowe pytanie nie stanowi pytania o wyjaśnienie wątpliwości SWZ, a jest wnioskiem o zmianę zapisów SWZ. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy.



Pytanie nr 16

Dotyczy warunków załącznika nr 2 – w zakresie pakietu nr 2 – Bronchoskopy jednorazowe. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby oferowane bronchoskopy posiadały opcję odsysania podczas procedury badania za pomocą aparatu o średnicy kanału min 3.0mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie nr 17

Dotyczy warunków załącznika nr 2 – w zakresie pakietu nr 2 – Bronchoskopy jednorazowe. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby oferowane bronchoskopy posiadały menu funkcyjne monitora w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie nr 18

Dotyczy warunków załącznika nr 2 – w zakresie pakietu nr 2 – Bronchoskopy jednorazowe. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby oferowane bronchoskopy posiadały pole widzenia min 120 stopni co jest obecnie powszechnym standardem podczas obrazowania drzewa oskrzelowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie nr 19

Dotyczy warunków załącznika nr 2 – w zakresie pakietu nr 2 – Bronchoskopy jednorazowe. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby oferowane bronchoskopy posiadały min 4 punkty oświetlenia (4 diody lub 4 światłowody na końcu dystalnym) celem precyzyjnego oświetlenia pola obserwacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie nr 20

Pakiet 2 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego bronchofibroskopu jednorazowego użytku występującego w dwóch rozmiarach/wersjach całkowicie pokrywających pełny zakres procedur giętkiej bronchofibroskopii: Agile i Vortex, dzięki maksymalizacji szerokości kanału roboczego i minimalizacji średnicy zewnętrznej. Zakres regulacji do góry 220° do dołu 220° dla wersji Agile oraz do góry 200° do dołu 200° dla wersji Vortex, Kanał roboczy o średnicy minimum 1.4 mm wersja Agile, 2.8 mm wersja Vortex oraz średnicy zewnętrznej maksymalnie 3,9 mm wersja Agile oraz 5,6 mm wersja Vortex. Pole widzenia powyżej 85°, głębia ostrości 5-50 mm, długość części roboczej 605 mm. Wejście do kanału roboczego umieszczone poniżej uchwytu, łącznik schodkowy do połączenia z drenem do odsysania w osi długiej bronchofibroskopu. Kanał roboczy wykonany z PU (poliuretan), w komplecie fabrycznie zamontowana silikonowa zatyczka uszczelniająca port narzędziowy, końcówka dystalna wykonana z HPP (polimer wysokiej wydajności) mieści kamerę, źródło światła (dwie diody LED) oraz wyjście kanału roboczego w kształcie elipsy co wpływa na lepszą wydajność odsysania. Rozmiary bronchoskopów oznaczone kolorystycznie. Rozmiar do wyboru przez Zamawiającego. Rękojeść endoskopu wykonana z ABS-PC (kopolimer akrylonitrylo-butadieno-styrenowy i poliwęglan) ze specjalnym okrągłym otworem poprawiającym ergonomię urządzenia,



matowa powierzchnia rękojeści, dominujący kolor rękojeści czarny. Bronchoskopy kompatybilne z monitorami Screeni HD, które Wykonawca bezpłatnie dostarczy Zamawiającemu na czas trwania umowy lub do wyczerpania bronchofiberoskopów jednorazowych w ilości zgodnej z zapotrzebowaniem Zamawiającego, do 5 sztuk. Produkt nie zawiera lateksu, produkt sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany pojedynczo, opakowanie PET i Tyvek.

Odpowiedź: Przedmiotowe pytanie nie stanowi pytania o wyjaśnienie wątpliwości SWZ, a jest wnioskiem o zmianę zapisów SWZ. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany bronchofiberoskop był lekki i ważył 125g +/- 5 g, co przekłada się na wygodę i komfort użytkownika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający oczekuje bronchofiberoskopu j.u. z portem narzędziowym umieszczonym poniżej uchwytu, co zwiększa jego dostępność oraz aby ten port zabezpieczony był zatyczką na uwięzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający oczekuje bronchofiberoskopu j.u., którego sekcja gięta odchyła się w zakresie minimum 200 ° góra/dół co ułatwia manewrowanie w układzie oddechowym i dotarcie do trudno dostępnych segmentów drzewa oskrzelowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający oczekuje bronchofiberoskopu j.u. z uchwytem wyposażonym w okrągły otwór dla umieszczenia np. palca co przekłada się na stabilne i wygodne położenie w dłoni użytkownika?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający oczekuje bronchofiberoskopu j.u. z kanałem roboczym z ujściem w kształcie elipsy, co przekłada się na większą wydajność odsysania, a więc skuteczniejsze usuwanie wydzielin i popłuczyn z drzewa oskrzelowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Wyjaśnienia treści Specyfikacji są wiążące i należy uwzględnić je w treści składanej oferty.

ZATWIERDZAM
Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego
W Kielcach
Bartosz Stemplewski