



Znak: ZP-271-85/18

Kraków, dnia 2018-11-07

**Wykonawca, którym przekazano
specyfikację oraz stronę
internetową postępowania**

Wyjaśnienia treści specyfikacji

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 t.j.) Dyrektor Centrum Onkologii Instytut Marii Skłodowskiej – Curie Oddział w Krakowie, ul. Garncarska 11, 31-115 Kraków, uprzejmie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie: „przetarg nieograniczony na **„Dostawa produktów leczniczych (w tym leków programowych)” (ZP-271-85/18)** zostały udzielone wyjaśnienia na zapytania wykonawców:

Pytanie 1: Dotyczy wzoru umowy: Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie we wzorze umowy fragmentu o następującej treści: "W razie wystąpienia nieprzewidzianych i niezależnych od Wykonawcy okoliczności takich jak: utrata statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie sprzedaży lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego, zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę lub innego dostawcę przedmiotu umowy lub towaru równoważnego/odpowiednika, strony mają prawo do odstąpienia od umowy za porozumieniem stron w części której powyższe dotyczy."

W przypadku braku zgody na powyższy zapis, jakie działania Zamawiający zamierza podjąć w razie wystąpienia wymienionych okoliczności?

Z uwagi na to, iż Wykonawca, może prowadzić hurtownię tzw. producencką, a nie pełnoprofilową co oznacza, że nie może dostarczyć produktów innych niż te, które pozostają w jego portfolio i do których dostarczenia zobowiązuje się w złożonej ofercie wskazując nazwę handlową produktu, więc faktycznie nie ma możliwości dostarczenia odpowiednika równoważnego.

Wykonawca zwraca również uwagę, że dystrybucja leków może następować bezpośrednio do szpitali, a to oznacza, że nie istnieją zapasy produktów u innych podmiotów. Stąd, nie będzie możliwe skorzystanie z zakupu przedmiotu umowy u innego Sprzedawcy.

Niemożliwy może okazać się również zakup przez Zamawiającego odpowiednika leku, ponieważ na rynku może nie być produktów spełniających wymogi równoważności

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 2: Dotyczy § 8 ust. 1 pkt. 3a i 3b wzoru umowy - kary umowne: Czy Zamawiający zgodzi się w § 8 ust. 1 pkt. 3a i 3b wzoru umowy na zmianę wartości brutto umowy jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej na wartość brutto niezrealizowanej części umowy?

Zgodnie z art. 483 § 1 kodeksu cywilnego (kc) "Można zastrzec w umowie, że naprawienie szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania niepieniężnego nastąpi przez zapłatę określonej sumy (kara umowna)". Powyższe oznacza, że nie można karać za zamówienie zrealizowane należycie. Natomiast z taką sytuacją będziemy mieli do czynienia, gdy zostanie nałożona kara umowna od całości wynagrodzenia umownego, podczas gdy nienależyte wykonanie będzie dotyczyło tylko części wolumenu. W niniejszej umowie mamy bowiem do czynienia z dostawami

częściowymi (partiami), a nie z dostawą jednorazową. Może zdarzyć się tak, że opóźnienie bądź niewykonanie dotyczyć będzie tylko niewielkiej części umowy. Nie można tej sytuacji traktować na równi z sytuacją, w której opóźnienie bądź niewykonanie będzie dotyczyć całej umowy. Zwracamy uwagę, że na mocy art. 484 § 2 kc "Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana". Najczęściej spory sądowe o zmiarkowanie kar umownych dotyczą właśnie sytuacji, gdy kara jest nieadekwatna do stopnia niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. Pozostawienie więc treści wzoru umowy w brzmieniu dotychczasowym, może doprowadzić do tego, że Wykonawca, niesłusznie ukarany karą umowną od całości wynagrodzenia, będzie skutecznie dochodzić zmiarkowania kary umownej przed sądem.

Powyższe potwierdza orzecznictwo Sądu Najwyższego. Jak stwierdził SN "O tym, czy w danym wypadku można mówić o karze umownej rażąco wygórowanej, nie może sama przez się decydować jej wysokość przyjęta procentowo w określonym akcie prawnym, lecz przede wszystkim stosunek, w jakim do siebie pozostają dochodzona kara umowna i spełnione z opóźnieniem świadczenie dłużnika. W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną w rozumieniu art. 484 § 2 k.c." (Wyrok SN z dnia 20 maja 1980 r., I CR 229/80, OSNC 1980, nr 12, poz. 243). Przykładowo, jeśli niewykonanie zamówienia będzie dotyczyło 5% wartości umowy, to kara umowna wyniesie mimo to 5% wartości umowy. Podobnie w nowszym orzecznictwie: "Miarkowanie kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki w spełnieniu całości świadczenia jest co do zasady dopuszczalne także ze względu na wykonanie przez dłużnika zobowiązania w znacznej części" (Wyrok SN z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, OSNC-ZD 2008, nr 2, poz. 44).

Istnieje również wiele wyroków Sądów Apelacyjnych i Sądów Okręgowych potwierdzających konieczność miarkowania kary w przypadku jej nieadekwatności do stopnia niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 3: Dotyczy § 6 ust. 1 oraz Pkt. 6.3.b wzoru umowy - termin ważności produktów:

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawę sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 4: Dotyczy § 6 ust. 6 wzoru umowy - termin rozpatrzenia reklamacji: Czy

Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie asortymentu wolnego od wad ilościowych lub jakościowych do 3 dni roboczych od chwili zgłoszenia reklamacji?

Standardowy termin rozpatrzenia reklamacji to 14 dni kalendarzowych. Termin 24 godzin jest zbyt krótki na wykonanie wewnętrznych czynności sprawdzających prawidłowość dostawy oraz przygotowanie wymiany towaru. Standardowy maksymalny termin dostawy w niniejszym postępowaniu to 3 dni robocze. Termin rozpatrzenia reklamacji i wykonania nowej dostawy w związku z uznaniem reklamacji, nie powinien być krótszy od niego.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 5: Czy Zamawiający wykreśli zapis **par. 1.8?** Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 6: Czy Zamawiający dopisze w **par. 1.13.2** frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 7: Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 6.2 oraz 6.3? strony zawierają umowę dostawy, a nie najmu; towar nabyty pozostaje własnością nabywcy. Zamawiający dobrowolnie przyjął przecież towar

o znanych sobie parametrach: Nadto ów „zwrot” oznacza w tym wypadku hurtową sprzedaż leku przez Zamawiającego Wykonawcy, na co potrzeba jest stosowna koncesja.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 8: Czy Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji określony w **par. 6.6** do 3 dni roboczych od daty rozpatrzenia reklamacji? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 9: Czy Zamawiający – odpowiednio do zmiany par. 6.6. – zmieni także **par. 6.7** wydłużając wskazany tam termin do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 10: do treści wzoru umowy: **§ 1 ust. 3:** Czy Zamawiający dopuści składanie zamówień częściowych na formularzach Wykonawcy dla asortymentu zawartego w części Nr 15 poz. 1?

wzory formularzy: zamówienia i oświadczenia świadczeniodawcy w załączeniu

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 11: do treści wzoru umowy: **§ 2 ust. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień/dostaw na „cito” w ciągu „**48 godzin**” od otrzymania zamówienia dla asortymentu zawartego w części nr 1 i 15?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 12: do treści wzoru umowy: **§ 5:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 5 umowy dodatkowego zapisu ust. 2 o treści:

„Sprzedawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych zamówień/dostaw w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 60 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 13: do treści projektu umowy: **§ 6 ust. 1:** Czy Zamawiający zaakceptuje termin ważności dostarczanych leków równy minimum połowie maksymalnego terminu ważności dla asortymentu zawartego w części Nr 15?

(tj. 12-u miesięcy w przypadku 24 miesięcznego terminu ważności, **9-u miesięcy w przypadku 18 miesięcznego terminu ważności**, itd. ...)

UZASADNIENIE:

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. Ponadto Zamawiający przewiduje dostawy cykliczne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 14:

do treści wzoru umowy: **§ 6 ust. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych** od dnia jej zgłoszenia dla asortymentu zawartego w części Nr 1 i 15?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 15: do treści wzoru umowy: **§ 8 ust. 1 i 3:** Czy Zamawiający **wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę?**

i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 8 ust.1 nowego brzmienia:

„1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kar umownych z następujących tytułów:

1) w razie opóźnienia w dostawie po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej - w wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionej dostawy reklamowanej, za każdy dzień opóźnienia z tym, że kara nie może przekroczyć 5% wartości brutto opóźnionej/niezgodnej dostawy.

2) w razie opóźnienia w dostawie - w wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionej dostawy, za każdy dzień opóźnienia z tym, że kara nie może przekroczyć 5% wartości brutto opóźnionej dostawy.

3) niewykonania umowy Zamawiającemu przysługuje, w zależności od wyboru Zamawiającego, prawo do:

a) naliczenia kary umownej w wysokości 5% wartości brutto umowy; lub

b) rozwiązania umowy w całości/umowy w zakresie danego zadania w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy oraz naliczenia kary umownej w wysokości 5 % wartości brutto umowy.”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 16: do formalności, jakie powinny zostać dopełnione w celu zawarcia umowy:

Czy w sytuacji, gdy siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się w poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na **przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy?**

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy części:

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, za wyjątkiem zamiany fiołki na ampułki.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Tak, do pełnych opakowań.

Pytanie 3: Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, 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: Do pełnych opakowań.

Pytanie 4: Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 5: Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona 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: Do pełnych opakowań.

Pytanie 6: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?, zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?, zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?, Zamiast drażetek – kapsułki,

tabletki lub tabletki powlekane?, Zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) o powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 7: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Ampułki na fiołki tak, fiołki na ampułki nie.

Pytanie 8: Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej netto i brutto za miligram lub gram z dokładnością do czterech miejsc po przecinku ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 10: Dotyczy **części nr 3 poz. 1:** W związku ze zmianą limitu finansowania, zwracamy się z prośbą o modyfikację części nr 3 w poz. 1 oraz możliwość wyceny dla każdej dawki oddzielnie. Prosimy o podanie do wyceny ilości dawek 12,5 mg, 25 mg oraz ilości dawki 50 mg.

Odpowiedź: Tak: 12,5 mg-46 op., 25mg-101 op., 50mg-130op.

Pytanie 10: Dotyczy **części nr 22:** Czy Zamawiający dopuści dostawy zamiennie preparatu pembrolizumab w dawce 100mg, przy założeniu tej samej ceny w przeliczeniu za 1mg jak w przypadku preparatu pembrolizumab 50mg oraz obejmowania refundacją w zakresie co najmniej takim, jak preparatu pembrolizumab w dawce 50mg/

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 11: Dotyczy części nr 61 poz. 3: Przedmiotem zamówienia w zakresie części nr 61 poz. 3 jest dostawa produktu leczniczego interferon alfa 2-a (Roferon-A), dawki 9, 6 i 3 mln. Zgodnie z pkt 5.1 SIWZ, „Zamówienie musi zostać zrealizowane w terminie **18 miesięcy od daty udzielenia zamówienia**”. Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Roferon-A (zawierającego substancję czynną interferon alfa 2-a) – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leku zostaje ograniczona i produkt leczniczy Roferon-A przestanie być dostępny na polskim rynku w kwietniu 2019 roku. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do części nr 61 poz. 3 z zastrzeżeniem, iż jeden z produktów leczniczych określonych w tym pakiecie (interferon alfa 2-a) będzie dostępny jedynie do kwietnia 2019 roku? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 3 z pakietu nr 61 celem złożenia ważnej oferty.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza się zaoferowanie Interferon alfa 2-a-72 szt.

Pytania do treści zał. Nr 3 wzór umowy:

1. 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 rażąco 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 zapisu **§1 ust.4** projektu umowy)?

Odpowiedź: Nie.

2. 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 §1 ust.5 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Nie.

3. Prosimy o dopisanie **do §4 ust.2** projektu umowy: "...odsetki ustawowe zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź: Nie.

4. Do treści **§6 ust.1** projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodnie 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 o dopisanie do §6 ust.1 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: Nie.

5. Do **§6 ust.2** projektu umowy prosimy o dodanie słów "... w terminie 7 dni roboczych od daty dostawy do Zamawiającego."

Odpowiedź: Nie.

6. Do **§6 ust. 6** projektu umowy. Czy w związku z niezbędnymi procedurami wynikającymi z ustawy Prawo farmaceutyczne Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na dostawę pełnowartościowego towaru do 2 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w **§8 ust.1 pkt 3)** poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Nie.

8. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę **§9 ust. 4 pkt 3** projektu umowy, poprzez skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że w §9 ust.4 pkt 3 projektu umowy część zdania w brzmieniu „...lub do 2 lat w zależności co nastąpi wcześniej”, zastąpić brzemieniem: „...lub o okres do 1 roku w zależności co nastąpi wcześniej”.

Odpowiedź: Tak.

Udzielone odpowiedzi są obowiązujące.

W załączeniu: zał. Nr 1a po zmianie, zał. Nr 3 po zmianie

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale VI rozdział 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

p.o. Z-CA DYREKTORA ODDZIAŁU
ds. Lecznictwa
Centrum Onkologii - Oddział Kraków

p.o. Kierownika Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia

mgr Monika Tokarczyk
mgr Monika Tokarczyk

prof. dr hab. n. med. Zbigniew Kojas
Strona 6/6