



REGON: 910858394

NIP: 892 – 12 – 96 – 985

Nasz znak: SP ZOZ/ZP/PN- 3/1/2018

Nasza data: 06.02.2018 rok

Numer ogłoszenia : 513466 – N - 2018; data publikacji: 02.02.2018 rok

**Wykonawcy
postępowania przetargowego
ZP/PN- 3/2018**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Rypinie uprzejmie informuje, że w dniu 5 i 6 lutego 2018 roku, wpłynęły zapytania dotyczące postępowania przetargowego, oznaczonego numerem **ZP/PN- 3/2018** pn. : „Dostawa leków z podziałem na 10 pakietów asortymentowych”

ZAPYTANIA I ODPOWIEDZI

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 241 preparatu Purisole SM roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach co Glicyna?

ODPOWIEDŹ: Tak, wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 401 diety Fresubin Original w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze (olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(3,4g/100ml), węglowodany (maltodekstryny) (13,8g/100ml) o osmolarności 220 mosmol/l?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 402 diety Fresubin Energy, w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(5,6g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny) (18,8g/100ml) o osmolarności 330 mosmol/l z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

ODPOWIEDŹ: Nie, w poz. 402 Zamawiający umieścił preparat 1000ml.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 403 diety Survimed OPD w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego oligopeptydowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa(zawiera śladowe ilości celulozy), stosowana w zaburzeniach wchłaniania zawierająca białko (krótkołańcuchowe peptydy i wolne aminokwasy): hydrolizat serwatki(4,5g/100ml), tłuszcze (niska zawartość, 51% MCT): MCT, olej rzepakowy, olej szafranowy, olej rybi (EPA, DHA)(2,8g/100ml), węglowodany: maltodekstryny, modyfikowana skrobia(14,3g/100ml), błonnik(śladowa zawartość): celuloza(0,08g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.



5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 404 diety Fresubin 1200 Complete w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,2 kcal/ml) bogatoresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(6,0g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (4,1g/100ml) węglowodany(maltodekstryny)(15,0g/100ml) błonnik (dekstryny pszenicy, prebiotyk-inulina, celuloza mikrokrystaliczna) o osmolarności 345 mosmol/l?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 405 diety Diben w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa, stosowana w cukrzycy zawierająca białko mleka(w tym kazeina)(4,65g/100ml) tłuszcze(wysoka zawartość tłuszczów, MUFA)(olej słonecznikowy, olej szafranowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(4,6g/100ml) o niskiej zawartości węglowodanów(skrobia, fruktoza) (9,25g/100ml) błonnik(wysoka zawartość)(dekstryny tapioki, celuloza mikrokrystaliczna) (1,5g/100ml) o osmolarności 345 mosmol/l?
ODPOWIEDŹ: Nie. Preparat Diben Easy Bag 1000 ml. jest umieszczony w pakiecie nr 8c.
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 406 diety Fresubin 1200 Complete w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,2 kcal/ml) bogatoresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(6,0g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (4,1g/100ml) węglowodany(maltodekstryny)(15,0g/100ml) błonnik (dekstryny pszenicy, prebiotyk-inulina, celuloza mikrokrystaliczna) o osmolarności 345 mosmol/l?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 407 diety Fresubin Original Fibre w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bogatoresztkowa o wysokiej zawartości błonnika (prebiotyk-inulina) dekstryny pszenicy, celuloza (1,5 g/100ml), zawierająca białko mleka(kazeina i soja)(3,8g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (3,4g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(13,8g/100ml) o osmolarności 285 mosmol/l?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.
9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 408 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.
10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 pozycji 401-408 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?
ODPOWIEDŹ: Wyrażamy zgodę, bez zmiany asortymentu.
11. Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycji 5 oraz 19 wymaga zaoferowania produktów leczniczych w bezpiecznych opakowaniach wyposażonych w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości

samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza, nie wymaga.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 11 preparatu Kalium chloratum 15% 20ml w systemie bezigłowym pakowany po 20 sztuk?

ODPOWIEDŹ: Zapis zgodnie z SIWZ.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 21 preparatu Natrium chloratum 0,9% 5ml w opakowaniach po 20 sztuk?

ODPOWIEDŹ: Tak, wyraża zgodę.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 22 preparatu Natrium chloratum 0,9% 10ml w opakowaniach po 50 sztuk?

ODPOWIEDŹ: Tak, wyraża zgodę.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 29 preparatu Propofol 1% w ampułkach 20ml?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zapis zgodnie z SIWZ.

16. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 3 aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza, nie wymaga.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycje 29 oraz 30 aby produkt metamizole był dostarczany w opakowaniu x 10 ampulek ?

ODPOWIEDŹ: Tak, wyraża zgodę.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 3 pozycji 5,11,19,29 oraz 30 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody.

19. Czy Zamawiający wymaga aby Cefuroksym w pakiecie 4 pozycja 3 posiadał wszystkie drogi podania domięśniowo, dożylnie i do infuzji zgodnie z chpl produktu?

ODPOWIEDŹ: Tak, wymaga.

20. Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 29, 30 wymaga, aby Metamizol inj 0,5 g / ml – 5 ml x 5 miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza, nie wymaga.

21. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 3 pozycja 26, 27 istniała możliwość łączenia w jednej strzykawce Poltramu z Pyralginą zgodnie z Chlp produktu?

ODPOWIEDŹ: Tak, wymaga.

22. Czy Zamawiający wymaga aby Cipronex w pakiecie 3 pozycja 5 był w postaci monowodzianu?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza, nie wymaga.

23. Dot. – Tabela nr 2 poz. 1 Czy Zamawiający w tabeli nr 2 poz. nr 1 dopuszcza opakowanie 10 fiole. I wycenę 320 opakowań?

ODPOWIEDŹ: Tak, dopuszcza.

24. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 376, 377 i 378 (Nebbud 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml-2ml zaw. do neb x 20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ



25. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 376, 377 i 378 (Nebbud 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml-2ml zaw. do neb x 20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ

26. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 376, 377 i 378 (Nebbud 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml-2ml zaw. do neb x 20 amp.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody.

27. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 376, 377 i 378 (Nebbud 0,125; 0,25 i 0,5 mg/ml-2ml zaw. do neb x 20 amp.) Zamawiający wymaga leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza, nie wymaga.

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ: Nie, proszę o wskazanie, o które pozycje chodzi.

29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

ODPOWIEDŹ: Nie, proszę o wskazanie, o które pozycje chodzi.

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

ODPOWIEDŹ: Nie, proszę o wskazanie, o które pozycje chodzi.

31. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

ODPOWIEDŹ: Tak, proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

32. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)

ODPOWIEDŹ: Tak.

33. 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: Należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz informację pod pakietem dotyczącą zaprzestania produkcji, tymczasowym braku produkcji itp.

34. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 10.2.5, względnie wprowadzi prawo, a nie obowiązek dostarczenia leku aktualnie umieszczonego w wykazie? 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: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ

35. Czy Zamawiający dopisze w par. 10.3 na końcu frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji nr 401,402,403,404,405,406,407,408 i utworzenie z nich osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na udział większej liczbie oferentów oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty.

ODPOWIEDŹ: Wyrażamy zgodę na wydzielenie ww. pozycji bez zmiany asortymentu wymienionego w tych pozycjach i utworzenie nowego pakietu oznaczonego numeracją 1c.

37. Czy Zamawiający w Pakiet 3 LEKI RÓŻNE poz. 4 (Bupivacaine Spinal 0,5%Haevy-4ml x 5amp) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza, nie wymaga.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 309 w przedmiotowym postępowaniu:

38. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt wymieniony w SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Nie, zapis jak w SIWZ.

39. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

ODPOWIEDŹ: Nie, zapis jak w SIWZ.

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 191 i 192 w przedmiotowym postępowaniu:

40. Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

ODPOWIEDŹ: Nie, zapis jak w SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 605, 606 i 607 w przedmiotowym postępowaniu:

41. Z uwagi na użycie przez Zamawiającego w w/w pozycjach nazwy własnej pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję do wyrobu konkretnego producenta (ustanawia to monopol konkretnego producenta na kształtowanie ceny oferty, niezależnie od liczby podmiotów pozostających z nim w stałych stosunkach gospodarczych) zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 ustawy)



dopuszcza konkurencyjne paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45⁰C, przechowywanie do 30⁰C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Jednocześnie zwracamy uwagę, że aktualne zapisy SIWZ dotyczące produktów potencjalnie równoważnych nie mogą być odniesione do wyrobów medycznych.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

42. Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

43. Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania od chwili wsunięcia paska do glukometru (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

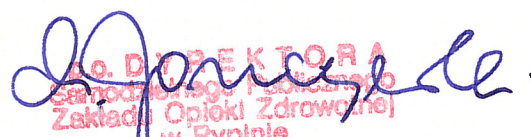
44. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z niestandardowymi ograniczeniami zastosowania, tj. które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u pacjentów z niewydolnością serca, miażdżycą tętnic i generalnie różnymi, nieokreślonymi precyzyjnie zaburzeniami krążenia obwodowego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

45. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32^oj) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Zatwierdził:


dr Michał Jonczyński
Szpital Miejski im. dr. J. Piłsudskiego
Zakład Opieki Zdrowotnej
w Ryplinie