

Formularz cenowy Część nr 22

l.p.	Nazwa międzynarodowa, postać	Dawka ¹	Maksymalna wielkość opak.	Ilość mg	Ilość op.	Producent / Nazwa handlowa	kod EAN lub inny kod odpowiadający kodowi EAN	Wielkość oferowanego opakowania ²	Ilość oferowanych opakowań koniecznych do wykonania zamówienia ³	cena op. netto [zł]	VAT (%)	cena op. brutto [zł]	wartość netto [zł]	wartość brutto [zł]		
1	Vinorelbine kaps.	20 mg	op. / 1 szt.	45 400	920	Zentiva, k.s. / VINOELBINE ZENTIVA 20 mg 1 kaps.	5909991402365	op. / 1 szt.	920	54,60	8%	58,97	50 232,00	54 250,56		
2		30 mg	op. / 1 szt.		900	Zentiva, k.s. / VINOELBINE ZENTIVA 30 mg 1 kaps.	5909991402389	op. / 1 szt.	900	81,90	8%	88,45	73 710,00	79 606,80		
wartość razem															123 942,00	133 857,36

Formularz cenowy Część nr 27

l.p.	Nazwa międzynarodowa, postać	Dawka ¹	Maksymalna wielkość opak.	Ilość mg	Ilość op.	Producent / Nazwa handlowa	kod EAN lub inny kod odpowiadający kodowi EAN	Wielkość oferowanego opakowania ²	Ilość oferowanych opakowań koniecznych do wykonania zamówienia ³	cena op. netto [zł]	VAT (%)	cena op. brutto [zł]	wartość netto [zł]	wartość brutto [zł]
1	Trastuzumab - proszek do przygotowywania roztworu	150 mg	op. / 1 szt.	2 430	5	Viatris Ltd / OGIWRI 150 mg fiol. 15ml Prosz. d. sp. konc.	5901797710415	op. / 1 szt.	5	295,81	8%	319,47	1 479,03	1 597,35
2		420 mg	op. / 1 szt.		4	Viatris Ltd / OGIWRI 420 mg fiol. 50ml Prosz. d. sp. konc.	5901797710781	op. / 1 szt.	4	828,25	8%	894,51	3 313,00	3 578,04
wartość razem													4 792,03	5 175,39

DOTYCZY WSZYSTKICH CZĘŚCI:

1. Zakup poszczególnych dawek będzie uzależniony od zapotrzebowania.
2. Wykonawca może zaoferować leki w opakowaniach o wielkości innej niż sugerowana, pod warunkiem, że proponowany preparat w oferowanym opakowaniu znajduje się w aktualnym obwieszczeniu MZ i jest refundowany przez NFZ.
3. Wykonawca podaje ilość oferowanych opakowań jednostkowych jaką musi dostarczyć w celu wykonania zamówienia. Ilość opakowań należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku.

Potwierdzenie spełniania wymagań Zamawiającego co do trwałości, przechowywania i ochrony przed światłem muszą znajdować potwierdzenie w ChPL (Charakterystyka Produktu Leczniczego).

Preparaty zawierające tę samą substancję czynną oraz będące w tej samej postaci farmaceutycznej muszą pochodzić od jednego producenta.