

Pakiet nr 3 - Cytostatyki 3

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
Lp.	Nazwa międzynarodowa preparatu - postać - dawka	Nazwa handlowa preparatu - postać - dawka - producent - kod EAN	J.m.	Ilość	Cena jedn. netto zł.	Wartość netto zł (kolumna 5x6)	VAT%	Cena jedn. brutto zł. (kolumna 6+VAT)	Wartość brutto zł (kolumna 7+8)	Wartość netto ZAKRES OPCJONALNY zł (kolumna 50% x kol. 7)	Wartość brutto ZAKRES OPCJONALNY zł (kolumna 50% x kol. 10)	Wartość netto MAKSYMALNA WARTOŚĆ (WRAZ Z OPCJĄ) zł (kolumna 7+11)	Wartość brutto MAKSYMALNA WARTOŚĆ (WRAZ Z OPCJĄ) zł (kolumna 10+12)
1	Blinatumomab Proszek do koncentratu i roztwór, do sporządzania roztworu do infuzji38,5 mcg1 fiol + 10 ml stabilizator	Blinicyto 38.5mcg 1 x fiolka / Amgen Europe B.V./ '5909991256371	op.	50	9 259,25 zł	462 962,50 zł	8%	9 999,99 zł	499 999,50 zł	231 481,25 zł	249 999,75 zł	694 443,75 zł	749 999,25 zł
2	Denosumab Roztwór do wstrzykiwań 0,12g/1,7ml x 3 fiol	Xgeva 120mg/1,7ml x 3 fiolka / Amgen Europe B.V. / '5909990935024	op.	35	2 700,00 zł	94 500,00 zł	8%	2 916,00 zł	102 060,00 zł	47 250,00 zł	51 030,00 zł	141 750,00 zł	153 090,00 zł
	RAZEM					557 462,50 zł			602 059,50 zł	167 238,75 zł	180 617,85 zł	724 701,25 zł	782 677,35 zł

Zamawiający wymaga:

1. poz. 1 - by zaoferowany produkt leczniczy znajdował się na listach w aktualnym, na dzień otwarcia ofert, Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie refundowanych leków,środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych i jego cena nie była wyższa niż obowiązujący limit finansowy, leków stosowanych w ramach programu lekowego <1>B.65
1. poz. 2 - by zaoferowany produkt leczniczy znajdował się na listach w aktualnym, na dzień otwarcia ofert, Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie refundowanych leków,środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych i jego cena nie była wyższa niż obowiązujący limit finansowy, leków stosowanych w ramach programu lekowego <1>B.134
2. poz. 1 - informacji dotyczących zawartości substancji pomocniczych i ich masy; masy substancji leczniczej; uzyskanej objętości i stężenia po rekonstytucji oraz stabilności fizyko-chemicznej po rekonstytucji leku oraz po przygotowaniu worka do infuzji (Charakterystyka Produktu Leczniczego lub oświadczenie producenta)
3. poz 1-2 - informacji dotyczącej ilości nadwyżek produkcyjnych (Charakterystyka Produktu Leczniczego lub oświadczenie producenta)

Zamawiający oświadcza:

1. oba leki są lekami oryginalnymi jednego producenta, nieposiadającymi odpowiedników w postaci leków generycznych na listach refundacyjnych,
2. Są to leki jednego producenta i są dystrybuowane przez tzw. Hurtownię producencką, nie ma zatem ryzyka wyeliminowania jakiegos dostawcy
3. połączenie w jeden pakiet, w jednym postępowaniu leków oryginalnych jednego producenta zwiększa atrakcyjność naszego ośrodka dla dostawcy; wysoka wartość zamówienia przekłada się na większe rabatowanie jednostkowych opakowań