

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	Palatuzumabum vedotinum Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 140mg	POLIVY, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 140 mg, Roche Pharma AG, 07613326024143	op.	40	28 925,93 zł	1 157 037,20 zł	8%	31 240,00 zł	1 249 600,18 zł	578 518,60 zł	624 800,09 zł	1 735 555,80 zł	1 874 400,26 zł
2	Palatuzumabum vedotinum Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 30mg	POLIVY, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 30 mg, Roche Pharma AG, 07613326029353	op.	450	6 198,42 zł	2 789 289,00 zł	8%	6 694,29 zł	3 012 432,12 zł	1 394 644,50 zł	1 506 216,06 zł	4 183 933,50 zł	4 518 648,18 zł
3	Vemurafenib Tabletki powlekane 240mg x 56	ZELBORAF - tabletki powlekane - 240 mg x 56 - Roche Pharma AG - 05909990935581	op.	40	2 259,26 zł	90 370,40 zł	8%	2 440,00 zł	97 600,03 zł	45 185,20 zł	48 800,02 zł	135 555,60 zł	146 400,05 zł
4	Obinutuzumabum Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 1000 mg/40ml	GAZYVARO - koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji - 1000 mg/40 ml - Roche Pharma AG - 05902768001105	op.	170	5 700,00 zł	969 000,00 zł	8%	6 156,00 zł	1 046 520,00 zł	484 500,00 zł	523 260,00 zł	1 453 500,00 zł	1 569 780,00 zł
5	Trastuzumabum Roztwór do wstrzykiwań 600 mg/5 ml	HERCEPTIN, roztwór do wstrzykiwań, 600 mg/5ml, Roche Pharma AG, 05902768001037	op.	2 100	1 675,92 zł	3 519 432,00 zł	8%	1 809,99 zł	3 800 986,56 zł	1 759 716,00 zł	1 900 493,28 zł	5 279 148,00 zł	5 701 479,84 zł
6	Pertuzumabum Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 420 mg (30 mg/ml)	PERJETA, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 420 mg/14 ml, Roche Pharma AG, 05902768001006	op.	1 150	7 199,70 zł	8 279 655,00 zł	8%	7 775,68 zł	8 942 027,40 zł	4 139 827,50 zł	4 471 013,70 zł	12 419 482,50 zł	13 413 041,10 zł
7	Trastuzumabum emtansinum Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 100mg	KADCYLA - proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji - 100 mg - Roche Pharma AG - 05902768001044	op.	600	3 940,97 zł	2 364 582,00 zł	8%	4 256,25 zł	2 553 748,56 zł	1 182 291,00 zł	1 276 874,28 zł	3 546 873,00 zł	3 830 622,84 zł
8	Trastuzumabum emtansinum Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 160mg	KADCYLA - proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji - 160 mg - Roche Pharma AG - 05902768001051	op.	900	6 305,60 zł	5 675 040,00 zł	8%	6 810,05 zł	6 129 043,20 zł	2 837 520,00 zł	3 064 521,60 zł	8 512 560,00 zł	9 193 564,80 zł
	RAZEM					24 844 405,60 zł			26 831 958,05 zł	12 422 202,80 zł	13 415 979,02 zł	37 266 608,40 zł	40 247 937,07 zł

Zamawiający wymaga:

1. poz. 1-2 - by zaofferowany 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>8.12.FM  
2.poz. 1-2 - by Wykonawca zaofferował wszystkie wymienione dawki wymaganego produktu leczniczego jednego producenta, które znajdują się na listach w aktualnym na dzień otwarcia ofert w/w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia.

3. poz. 3 - by zaofferowany 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>8.59

4. poz. 4 - by zaofferowany 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>8.12.FM <2>8.79

5. poz.5 - by zaofferowany 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>8.9.FM

6. poz.6 - by zaofferowany 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>8.9.FM

7. poz. 7-8 - by zaofferowany 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>8.9.FM

8.poz. 7-8 - by Wykonawca zaofferował wszystkie wymienione dawki wymaganego produktu leczniczego jednego producenta, które znajdują się na listach w aktualnym na dzień otwarcia ofert w/w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia.

9. poz. 4,6 - informacji dotyczących gęstości koncentratu, całkowitej ilości mililitrów w fiolce; stabilności fizyko-chemicznej po zakłuciu fiolki oraz po przygotowaniu worka do infuzji potwierdzonych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub w aktualnym oświadczeniu producenta

10. poz. 1,2,7,8 - 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)

11. poz 1,2,4,6,7,8,- informacji dotyczącej ilości nadwyżek produkcyjnych (Charakterystyka Produktu Leczniczego lub oświadczenie producenta)

Zamawiający oświadcza:

1. wszystkie leki są lekami oryginalnymi jednego producenta, nieposiadającymi odpowiedników w postaci leków generycznych na listach refundacyjnych,

2. Są to leki jednego producenta i wszystkie są dystrybuowane przez tzw. Hurtownię producencką, nie ma zatem ryzyka wyeliminowania jakiegoś dostawcy

3. połączenie kilku leków w różnych dawkach w jeden pakiet nie powoduje wyeliminowania jakiegoś dostawcy a zwiększa możliwości udzielania rabatów poprzez zmniejszenie całkowitych kosztów obsługi i dystrybucji

4. połączenie w jeden pakiet, w jednym postępowaniu wielu leków oryginalnych jednego producenta zwiększa atrakcyjność naszego ośrodka dla dostawcy; wysoka wartość zamówienia przekłada się na większe rabatowanie jednostkowych opakowań

5. wymóg wszystkich dawek jednego producenta wynika z łączenia różnych dawek w jednym schemacie dawkowania i jest zgodny ze standardami farmaceutycznymi