

Pakiet nr 5 - Erlotinib

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	Erlotinibum Tabletki powlekane 100mg x 30	ERLOTINIB ZENTIVA TABL.POWL. 0,1 G 30 TABL.	ZENTIVA K.S.	5909991417680	op.	12	689,00	8 268,00 zł	8%	744,12 zł	8 929,44 zł	4 134,00 zł	4 464,72 zł	12 402,00 zł	13 394,16 zł
2	Erlotinibum Tabletki powlekane 150mg x 30	ERLOTINIB ZENTIVA TABL.POWL. 0,15 G 30 TABL.	ZENTIVA K.S.	5909991417697	op.	12	1 033,50	12 402,00 zł	8%	1 116,18 zł	13 394,16 zł	6 201,00 zł	6 697,08 zł	18 603,00 zł	20 091,24 zł
RAZEM								20 670,00 zł			22 323,60 zł	10 335,00 zł	11 161,80 zł	31 005,00 zł	33 485,40 zł

1. poz. 1-2 - 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 chemioterapii w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym.
- 2.poz. 1-2 - by Wykonawca zaoferował wszystkie wymienione dawki wymaganego produktu leczniczego jednego producenta, które znajdują się na listach w aktualnym na dzień otwarcia ofert w/w Owieszczeniu Ministra Zdrowia.
- Wyjaśnienia dodatkowe do pakietu:
1. Zgodnie ze standardami obie dawki zostały połączone w jednym pakiecie z wymogiem zaoferowania jednego producenta.
  2. Połączenie wszystkich dawek leku zwiększa atrakcyjność postępowania, co ma szczególne znaczenie w przypadku niskiej wartości zamówienia.
  3. wymóg wszystkich dawek jednego producenta wynika złączenia różnych dawek w jednym schemacie dawkowania i jest zgodny ze standardami farmaceutycznymi

Pakiet nr 8 - Tucatinib

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	Tucatinib 50 mg x 88 tabl. Powlekane	TUKYSA TABL.POWL. 50 MG 88 TABL.	SEAGEN B.V.	8720295000173	op.	10	4 668,52	46 685,20 zł	8%	5 042,00 zł	50 420,02 zł	23 342,60 zł	25 210,01 zł	70 027,80 zł	75 630,03 zł
2	Tucatinib 150 mg x 84 tabl. powlekane	TUKYSA TABL.POWL. 150 MG 84 TABL.	SEAGEN B.V.	8720295000180	op.	20	13 376,85	267 537,00 zł	8%	14 447,00 zł	288 939,96 zł	133 768,50 zł	144 469,98 zł	401 305,50 zł	433 409,94 zł
RAZEM								314 222,20 zł			339 359,98 zł	157 111,10 zł	169 679,99 zł	471 333,30 zł	509 039,97 zł

1. poz. 1 -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
- 2.poz. 1-2 - by Wykonawca zaoferował wszystkie wymienione dawki wymaganego produktu leczniczego jednego producenta, które znajdują się na listach w aktualnym na dzień otwarcia ofert w/w Owieszczeniu Ministra Zdrowia.
- Wyjaśnienia dodatkowe do pakietu:
1. Zgodnie ze standardami obie dawki zostały połączone w jednym pakiecie z wymogiem zaoferowania jednego producenta.
  2. Połączenie wszystkich dawek leku zwiększa atrakcyjność postępowania, co ma szczególne znaczenie w przypadku niskiej wartości zamówienia.
  3. wymóg wszystkich dawek jednego producenta wynika złączenia różnych dawek w jednym schemacie dawkowania i jest zgodny ze standardami farmaceutycznymi

Pakiet nr 14-Carboplatyna															
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 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	Carboplatinum koncentrat inj. 600mg/60ml x 1 fiol.	CARBOPLATIN ACCORD KONC.DO SPORZ.ROZT.DO INFUZ. 0,01 G/ML 1 FIOŁA 60ML	ACCORD HEALTHCARE LTD	5909990851058	op.	1 600	159,00	254 400,00 zł	8%	171,72 zł	274 752,00 zł	127 200,00 zł	137 376,00 zł	381 600,00 zł	412 128,00 zł
	RAZEM							254 400,00 zł			274 752,00 zł	127 200,00 zł	137 376,00 zł	381 600,00 zł	412 128,00 zł

- Zamawiający wymaga:
- 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
  - 2.- 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
  - 3.- informacji dotyczącej ilości nadwyżek produkcyjnych (Charakterystyka Produktu Leczniczego lub oświadczenie producenta)
  - 4.- by zaoferowany produkt leczniczy w formie roztworu do infuzji posiadał trwałość chemiczną i fizyczną w 0,9% roztworze chlorku sodu do infuzji (9 mg/ml) przez min 8h w temperaturze 2-8 °C zawartą w Karcie Charakterystki Produktu Leczniczego lub potwierdzoną oświadczeniem producenta
  - 5. stabilności fizyko-chemicznej preparatu po zakłuciu fiolki minimum 5 dni potwierdzonej w CHPL lub oświadczeniem producenta

Pakiet nr 15-Epirubicyna															
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	Epirubicini hydrochloridum - koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji lub roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml x 1 fiołka a 25 ml	EPIRUBICIN-EBEWE KONC.DO S.ROZT.INFUZ. 2 MG/ML 1 FIOŁA 25ML	EBEWE PHARMA GES.M.B.H NFG. KG	5909991104320	op.	140	121,89	17 064,60 zł	8%	131,64 zł	18 429,77 zł	8 532,30 zł	9 214,88 zł	25 596,90 zł	27 644,65 zł
	RAZEM							17 064,60 zł			18 429,77 zł	8 532,30 zł	9 214,88 zł	25 596,90 zł	27 644,65 zł

- Zamawiający wymaga:
- 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
  - 2.- 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
  - 3.- informacji dotyczącej ilości nadwyżek produkcyjnych (Charakterystyka Produktu Leczniczego lub oświadczenie producenta)
  - 4. stabilności fizyko-chemicznej preparatu po zakłuciu fiolki minimum 5 dni potwierdzonej w CHPL lub oświadczeniem producenta