

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. 100 MG 30 TABL./ ZENTIVA K.S./ 5909991417680	op.	12	689,00 zł	8 268,00 zł	8,00%	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. 150 MG 30 TABL./ ZENTIVA K.S./ 5909991417697	op.	12	1 033,50 zł	12 402,00 zł	8,00%	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:
- Zgodnie ze standardami obie dawki zostały połączone w jednym pakiecie z wymogiem zaoferowania jednego producenta.
 - Połączenie wszystkich dawek leku zwiększa atrakcyjność postępowania, co ma szczególne znaczenie w przypadku niskiej wartości zamówienia.
 - wymóg wszystkich dawek jednego producenta wynika z łączenia różnych dawek w jednym schemacie dawkowania i jest zgodny ze standardami farmaceutycznymi

Pakiet nr 10 - Zolendronic

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	Acidum zolendronicum 4mg/5ml x 1 fiol. koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji	ZOMIKOS KONC.DO SPORZ.ROZT.DO INFUZ. 4 MG/5ML 1 FIOLA 5ML/ VIPHARM S.A./ 5909990948994	op.	200	61,68 zł	12 336,00 zł	8,00%	66,61 zł	13 322,88 zł	6 168,00 zł	6 661,44 zł	18 504,00 zł	19 984,32 zł
	RAZEM					12 336,00 zł			13 322,88 zł	6 168,00 zł	6 661,44 zł	18 504,00 zł	19 984,32 zł

1. - 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 chemioterapii w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym.

2. - informacji dotyczących gęstości koncentratu, całkowitej ilości mililitrów w fiolce; stabilności fizyko-chemicznej po zaktuciu 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)

Pakiet nr 13-Azacitidinum

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 OPCJA) zł (kolumna 7+11)	Wartość brutto MAKSYMALNA WARTOŚĆ (WRAZ Z OPCJA) zł (kolumna 10+12)
1	Azacitidinum proszek do sporządzenia zawiesiny do wstrzykiwań 100 mg x 1 fiolka	AZACITIDINE STADA PROSZ.DO SPORZ.ZAW.DO WSTRZ. 25 MG/ML 1 FIOL. PO 100 MG/ STADA ARZNEIMITTEL AG/ 5909991463489	op.	2 500	63,49 zł	158 725,00 zł	8,00%	68,57 zł	171 423,00 zł	79 362,50 zł	85 711,50 zł	238 087,50 zł	257 134,50 zł
RAZEM						158 725,00 zł			171 423,00 zł	79 362,50 zł	85 711,50 zł	238 087,50 zł	257 134,50 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 w ramach chemioterapii w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym.
- 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- informacji dotyczącej ilości nadwyżek produkcyjnych (Charakterystyka Produktu Leczniczego lub oświadczenie producenta)
- 4. stabilności fizyko-chemicznej preparatu po rekonstytucji minimum 24h potwierdzonej w CHPL lub oświadczeniem producenta