

**Pakiet nr 4 - NELARABINUM**

1	2	3			4	5	6	7	8	9	10
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.	Wartość brutto zł (kolumna 7x8)
1	Nelarabinum roztwór do infuzji 250mg/50 ml x 6 fiolek	ATRIANCE ROZT.DO INFUZJI 5 MG/ML 6 FIOL.A 50ML	NOVARTIS EUROPHARM LIMITED	5909990056736	op.	20	5 555,55	111 111,00	8%	5 999,99	119 999,88
	<b>RAZEM</b>							<b>111 111,00</b>			<b>119 999,88</b>

**Zamawiający wymaga:**

- aktualną, na dzień otwarcia ofert, Kartę Charakterystyki Produktu Leczniczego, zawierającą potwierdzoną datę jej zatwierdzenia lub częściowej zmiany tekstu,
- aktualnego oświadczenia producenta dotyczącego gęstości substancji leczniczych dla preparatów w formie płynnej,
- 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.

Wrocław 15.07.2021r.

**Pakiet nr 5 - VINCRISTINI SULFAS**

1	2	3			4	5	6	7	8	9	10
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.	Wartość brutto zł (kolumna 7x8)
1	Vincristini sulfas roztwór do wstrzykiwań	VINCRISTINE TEVA ROZT.DO WSTRZ. 1MG/ML 1 FIOLA 1ML	TEVA PHARMACEUTIC ALS POLSKA SP. Z O.O.	5909990669493	mg	1 000	23,45	23 450,00	8%	25,33	25 326,00
		VINCRISTINE TEVA ROZT.DO WSTRZ. 1MG/ML 1 FIOLA 5ML	TEVA PHARMACEUTIC ALS POLSKA SP. Z O.O.	5909990669523							
	<b>RAZEM</b>							<b>23 450,00</b>			<b>25 326,00</b>

**Zamawiający wymaga:**

- aktualną na dzień otwarcia ofert, Kartę Charakterystyki Produktu Leczniczego, zawierającą potwierdzoną datę jej zatwierdzenia lub częściowej zmiany tekstu,
- aktualnego oświadczenia producenta dotyczącego gęstości substancji leczniczych dla preparatów w formie płynnej,
- 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.
- by Wykonawca udostępnił wszystkie dawki jednego producenta zaoferowanego produktu leczniczego, który znajduje się na listach w aktualnym na dzień otwarcia ofert w/w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia.

Wrocław 15.07.2021r.

1	2	3			4	5	6	7	8	9	10
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.	Wartość brutto zł (kolumna 7x8)
1	Erlotinibum tabletki powlekane	ERLOTINIB ZENTIVA TABL.POWL. 0,1 G 30 TABL.	ZENTIVA K.S.	5909991417680	mg	450 000	0,21	94 500,00	8%	0,23	102 060,00
		ERLOTINIB ZENTIVA TABL.POWL. 0,15 G 30 TABL.	ZENTIVA K.S.	5909991417697							
	<b>RAZEM</b>							<b>94 500,00</b>			<b>102 060,00</b>

**Zamawiający wymaga:**

- aktualną, na dzień otwarcia ofert Kartę Charakterystyki Produktu Lekczniczego, zawierającą potwierdzoną datę jej zatwierdzenia lub częściowej zmiany tekstu,
- 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,
- by Wykonawca udostępnił następujące dawki: 100 mg i 150 mg jednego producenta zaoferowanego produktu leczniczego, który znajduje się na listach w aktualnym na dzień otwarcia ofert w/w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia.

Wrocław 15.07.2021r.