

Pakiet nr 8 - IFOSFAMIDUM - 1000 mg

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	Ifosfamidum inj. 1g x 1 fiol. proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	Holoxan, fiolka 1g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/ Baxter Polska Sp. z o.o./ 5909990241118	op	60	117,07 zł	7 024,20 zł	8	126,44 zł	7 586,14 zł
RAZEM:						7 024,20 zł			7 586,14

Zamawiający wymaga:

- aktualną, na dzień otwarcia ofert, Kartę Charakterystyki Produktu Leczniczego, zawierającą potwierdzoną datę jej zatwierdzenia lub częściowej zmiany tekstu,
- aktualnego oświadczenia producenta dotyczącego masy substancji leczniczej oraz łącznej masy substancji wypełniających dla preparatów w formie substancji suchych,
- by zaoferowany produkt leczniczy znajdował się na listach w aktualnym, na dzień otwarcia, 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.

Pakiet nr 9 - IFOSFAMIDUM - 2000 mg

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	Ifosfamidum inj. 2g x 1 fiol. proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań	Holoxan, fiolka 2g, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/ Baxter Polska Sp. z o.o./ 5909990241217	op	240	211,52 zł	50 764,80 zł	8	228,44 zł	54 825,98 zł
RAZEM:						50 764,80 zł			54 825,98 zł

Zamawiający wymaga:

- aktualną, na dzień otwarcia ofert, Kartę Charakterystyki Produktu Leczniczego, zawierającą potwierdzoną datę jej zatwierdzenia lub częściowej zmiany tekstu,
- aktualnego oświadczenia producenta dotyczącego masy substancji leczniczej oraz łącznej masy substancji wypełniających dla preparatów w formie substancji suchych,
- by zaoferowany produkt leczniczy znajdował się na listach w aktualnym, na dzień otwarcia, 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.