

Pakiet nr 1 - IRINOTECANI HYDROCHLORIDUM TRIHYDRICUM

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	Irinotecani hydrochloridum trihydricum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 20mg/ml x 1 fiolka a 5 ml	Irinotecan Kabi - koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji - 20 mg/ml - Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. - 5909990726950 - op. 1 fiolka szklana a 5 ml	op	200	30,00 zł	6 000,00 zł	8%	32,40 zł	6 480,00 zł
2	Irinotecani hydrochloridum trihydricum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 20mg/ml x 1 fiolka a 15 ml	Irinotecan Kabi - koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji - 20 mg/ml - Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. - 5909990796946 - op. 1 fiolka szklana a 15 ml	op	500	50,00 zł	25 000,00 zł	8%	54,00 zł	27 000,00 zł
3	Irinotecani hydrochloridum trihydricum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 20 mg/ml x 1 fiolka a 25 ml	Irinotecan Kabi - koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji - 20 mg/ml - Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. - 5909990796953 - op. 1 fiolka szklana a 25 ml	op	1 300	77,00 zł	100 100,00 zł	8%	83,16 zł	108 108,00 zł

	RAZEM				131 100,00 zł			141 588,00 zł
--	--------------	--	--	--	----------------------	--	--	----------------------

Zamawiający wymaga:

1. aktualną, na dzień otwarcia ofert, Kartę Charakterystyki Produktu Leczniczego zawierającą potwierdzoną datę jej zatwierdzenia lub częściowej zmiany tekstu;
2. aktualnego oświadczenia producenta dotyczącego gęstości substancji leczniczych dla preparatów w formie płynnej;
3. 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;
4. by Wykonawca zaoferował wszystkie wymienione dawki wymaganego produktu leczniczego jednego producenta, które znajdują się na listach w aktualnym na dzień otwarcia ofert w/w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia.