

Pakiet nr 7 - TRASTUZUMABUM EMTANSINUM fiołka a 160 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 7 + VAT)
1	Trastuzumabum emtansinum proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 160 mg x 1 fiołka	KADCYLA - proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji - 160 mg - Roche Pharma AG - 05902768001051	op	1000	6 305,60 zł	6 305 600,00 zł	8%	6 810,05 zł	6 810 048,00 zł
	RAZEM					6 305 600,00 zł			6 810 048,00 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 masy substancji leczniczej oraz łącznej masy substancji wypełniających dla preparatów w formie substancji suchych,
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 programu lekowego B.9.

Pakiet nr 8 - TRASTUZUMABUM EMTANSINUM fiołka a 100 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 7 + VAT)
1	Trastuzumabum emtansinum proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji 100 mg x 1 fiołka	KADCYLA - proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji - 100 mg - Roche Pharma AG - 05902768001044	op	600	3 940,97 zł	2 364 582,00 zł	8%	4 256,25 zł	2 553 748,56 zł
	RAZEM					2 364 582,00 zł			2 553 748,56 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 masy substancji leczniczej oraz łącznej masy substancji wypełniających dla preparatów w formie substancji suchych,
- 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 programu lekowego B.9.