

Pakiet nr 7– Azacitidine

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	Azacitidine 100 mg proszek do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań.	Azacitidine Stada,25mg/ml,inj.,1fiol(100mg)	STADA ARZNEIMITTEL AG	5909991463489	op	1 800	59,45	107 010,00	8%	64,21	115 570,80
	RAZEM							107 010,00			115 570,80

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,

Pakiet nr 8– Bewacyzumab /Bevacizumab

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	Bewacyzumab /Becacizumab 100 mg/ 4 ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji.	Oyavas,25 mg/ml; 4ml,konc.d/sp.roztw.d/inf,1fiol	STADA	5909991451332	op	500	130,43	65 215,00	8%	140,86	70 432,20
2	Bewacyzumab/ Bevacizumab 100 4g/ 16 ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji.	Oyavas,25 mg/ml; 16ml,konc.d/sp.roztw.d/inf,1fiol	STADA	5909991451349	op	550	519,69	285 829,50	8%	561,27	308 695,86
RAZEM								351 044,50			379 128,06

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 zaoferowane dawki preparatu pochodziły od tego samego producenta

Pakiet nr 9- Lenalidomide

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	Lenalidomide 5 mg x 21 kaps	Kleder, 5 mg, kaps.twarde, 21 szt	STADA	5909991466220	op	80	70,72	5 657,60	8%	76,38	6 110,21
2	Lenalidomide 10 mg x 21 kaps	Kleder, 10 mg, kaps.twarde, 21 szt	STADA	5909991466206	op	150	114,40	17 160,00	8%	123,55	18 532,80
3	Lenalidomide 15 mg x 21 kaps	Kleder, 15 mg, kaps.twarde, 21 szt	STADA	5909991450946	op	100	104,00	10 400,00	8%	112,32	11 232,00
4	Lenalidomide 25 mg x 21 kaps	Kleder, 25 mg, kaps.twarde, 21 szt	STADA	5909991450960	op	330	145,60	48 048,00	8%	157,25	51 891,84
	RAZEM							81 265,60			87 766,85

Zamawiający wymaga:

- aktualną, na dzień otwarcia ofert, Kartę Charakterystyki Produktu Leczniczego, 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 zaoferowane dawki preparatu pochodziły od tego samego producenta