

Pakiet nr 1 - CARBOPLATINUM

| 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 | Carboplatinum koncentrat inj. 600mg/60ml x 1 fiol. | CARBOPLATIN ACCORD KONC.DO SPORZ.ROZT.DO INFUZ. 0,01 G/ML 1 FIOL.A 60ML | ACCORD HEALTHCARE LTD | 5909990851058 | op | 2 500 | 129,32 | 323 300,00 | 8% | 139,67 | 349 164,00 |
| | RAZEM | | | | | | | 323 300,00 | | | 349 164,00 |

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 zaoferowany produkt leczniczy w formie roztworu do infuzji posiadał trwałość chemiczną i fizyczną w 0,9% roztworze chlorku sodu do infuzji (9 mg/ml) przez 24 godziny w temperaturze 2-8 °C zawartą w Karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego

Pakiet nr 2 - ACIDUM ZOLEDRONICUM ROZTWÓR DO INFUZJI 4 mg/100ml

| 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 | Acidum zoledronicum roztwór do infuzji 4 mg/100 ml x 1 butelka | ZOLEDRONIC ACID ACCORD ROZTW.DO INFUZ. 4 MG/100ML 1 WOR.A 100ML | ACCORD HEALTHCARE POLSKA SP. Z O.O. | 5909991377717 | op | 3000 | 53,00 | 159 000,00 | 8% | 57,24 | 171 720,00 |
| | RAZEM | | | | | | | 159 000,00 | | | 171 720,00 |

Zamawiający wymaga:

- aktualną, na dzień otwarcia ofert, Kartę Charakterystyki Produktu Leczniczego zawierającą potwierdzoną datę jej zatwierdzenia lub częściowej zmiany tekstu,
- 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 3 - EPIRUBICINI HYDROCHLORIDUM

| 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 | Epirubicini hydrochloridum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji lub roztwór do wstrzykiwań i infuzji 2 mg/ml x 1 fiolka a 25 ml | EPIRUBICIN-EBEWE KONC.DO S.ROZT.INFUZ. 2 MG/ML 1 FIOŁ.A 25ML | EBEWE PHARMA GMBH NFG.KG | 5909991104320 | op | 500 | 121,80 | 60 900,00 | 8% | 131,54 | 65 772,00 |
| | RAZEM | | | | | | | 60 900,00 | | | 65 772,00 |

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.

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 PROSZ.DO SPORZ.ZAW.DO WSTRZ. 0,025 G/ML 1 FIOL. PO 100 MG | STADA ARZNEIMITTEL AG | 5909991463489 | op | 1 800 | 60,90 | 109 620,00 | 8% | 65,77 | 118 389,60 |
| | RAZEM | | | | | | | 109 620,00 | | | 118 389,60 |

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,

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 /Bevacizumab 100 mg/ 4 ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji. | OYAVAS KONCENT.DO SPORZ.ROZTW.DO INFU 25 MG/ML 1 FIOL. PO 4 ML | STADA ARZNEIMITTEL AG | 5909991451332 | op | 500 | | 67 200,00 | 8% | 145,15 | 72 576,00 |
| | | | | | | | 134,40 | | | | |
| 2 | Bewacyzumab/ Bevacizumab 100 4g/ 16 ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji. | OYAVAS KONCENT.DO SPORZ.ROZTW.DO INFU 25 MG/ML 1 FIOL. PO 16 ML | STADA ARZNEIMITTEL AG | 5909991451349 | op | 550 | | 294 525,00 | 8% | 578,34 | 318 087,00 |
| | | | | | | | 535,50 | | | | |
| | RAZEM | | | | | | | 361 725,00 | | | 390 663,00 |

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 KAPS.TWARDE 5 MG 21 KAPS. | STADA ARZNEIMITTEL AG | 5909991466220 | op | 80 | 71,40 | 5 712,00 | 8% | 77,11 | 6 168,96 |
| 2 | Lenalidomide 10 mg x 21 kaps | KLEDER KAPS.TWARDE 0,01 G 21 KAPS. | STADA ARZNEIMITTEL AG | 5909991466206 | op | 150 | 115,50 | 17 325,00 | 8% | 124,74 | 18 711,00 |
| 3 | Lenalidomide 15 mg x 21 kaps | KLEDER KAPS.TWARDE 0,015 G 21 KAPS. | STADA ARZNEIMITTEL AG | 5909991450946 | op | 100 | 105,00 | 10 500,00 | 8% | 113,40 | 11 340,00 |
| 4 | Lenalidomide 25 mg x 21 kaps | KLEDER KAPS.TWARDE 0,025 G 21 KAPS. | STADA ARZNEIMITTEL AG | 5909991450960 | op | 330 | 147,00 | 48 510,00 | 8% | 158,76 | 52 390,80 |
| | RAZEM | | | | | | | 82 047,00 | | | 88 610,76 |

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