

**Pakiet nr 7 - IMATINIBUM - TABLETKI POWLEKANE LUB KAPSUŁKI TWARDE**

| 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   | <b>Imatinibum 400 mg x 30 tabletek powlekanych lub kapsulek twardych</b> | MEAXIN TABL.POWLEKANE 400 MG 30 TABL. / KRKA, D.D., NOVO MESTO / 5909991053963 | op   | <b>900</b> | 103,52               | 93 168,00                      | 8%   | 111,80                | 100 621,44                      |
| 2   | <b>Imatinibum 100 mg x 60 tabletek powlekanych lub kapsulek twardych</b> | MEAXIN TABL.POWLEKANE 100 MG 60 TABL. / KRKA, D.D., NOVO MESTO / 5909991053895 | op   | <b>250</b> | 58,71                | 14 677,50                      | 8%   | 63,41                 | 15 851,70                       |
|     | <b>RAZEM</b>   |  |      |            |                      | <b>107 845,50</b>              |      |                       | <b>116 473,14</b>               |

**Zamawiający wymaga (dot. poz. 1 i 2):**

- 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 obie dawki leku pochodziły od jednego producenta