

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, dnia 16 maja 2017r.

**Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu**

INFORMACJA

Dotyczy: postępowania prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy produktów farmaceutycznych – leków onkologicznych - sprawa nr 29/17.

W odpowiedzi na pytania Wykonawców Zamawiający informuje:

Pytanie nr 1 dot. Zadania Nr 1 – poz. 1:

Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi czy Zamawiający wymaga, aby cechy specyficzne preparatów, takie jak trwałość preparatu po otwarciu i rozcieńczeniu, były potwierdzone poprzez Charakterystykę Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 2 dot. Projektu umowy:

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1 /in fine/ ustawy Prawo zamówień publicznych, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2 projektu umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy §1 ust.2 Projektu umowy i nie wyraża zgody na ich modyfikację.

Pytanie nr 3 dot. Projektu umowy §4, ust. 1:

Do treści §4 ust.1 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §4 ust.1 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Tak, dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

W związku z powyższym zamawiający modyfikuje zapisy:

- Części B.8 tiret siódme SIWZ – „Wymagania zamawiającego wobec wykonawcy”, które otrzymują poniższą treść:

„Wszystkie dostarczane preparaty farmaceutyczne muszą posiadać na opakowaniach numery świadectw dopuszczenia ich do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. Okres ważności dostarczanych preparatów farmaceutycznych w trakcie trwania umowy winien wynosić minimum 365 dni. Bez tych danych zamawiający

będzie miał prawo nie przyjąć dostawy leków. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach. O tym fakcie wykonawca informuje aptekę telefonicznie, faksem lub drogą elektroniczną. Dostawa produktów z krótszym terminem ważności może być zrealizowana dopiero po uzyskaniu, każdorazowo, zgody upoważnionego przedstawiciela zamawiającego."

➤ §4, ust. 1 Projektu umowy, który otrzymuje poniższe brzmienie:

„Wszystkie dostarczane preparaty farmaceutyczne muszą posiadać na opakowaniach numery świadectw dopuszczenia ich do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. Okres ważności dostarczanych preparatów farmaceutycznych w trakcie trwania umowy winien wynosić minimum 365 dni. Bez tych danych zamawiający będzie miał prawo nie przyjąć dostawy leków. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach. O tym fakcie wykonawca informuje aptekę telefonicznie, faksem lub drogą elektroniczną. Dostawa produktów z krótszym terminem ważności może być zrealizowana dopiero po uzyskaniu, każdorazowo, zgody upoważnionego przedstawiciela zamawiającego."

Pytanie nr 4 dot. Projektu umowy §4, ust. 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie kart charakterystyki produktów leczniczych w terminie 3 dni na każde żądanie Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami Projektu umowy §4, ust. 6 - załączany do pierwszej dostawy.

Pytanie nr 5 dot. Projektu umowy:

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (do §5 ust.6 projektu umowy).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i Projektu umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 6 dot. Projektu umowy §5, ust. 8:

Do treści §5 ust.8 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką zawartą w art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Projektu umowy §5, ust. 8 i nie wyraża zgody na ich modyfikację.

Pytanie nr 7:

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 8:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 9:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, tabl.o przedłużonym uwalnianiu – tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, fiol za worek, worek za – KabiPack i odwrotnie).

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 10:

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.

Pytanie nr 11:

Proszę o doprecyzowanie, czy zapis dotyczący konieczności zaoferowania leków o tej samej nazwie międzynarodowej od jednego producenta dotyczy zakresu każdego pojedynczego pakietu czy w zakresie całego postępowania (zapisy w siwz i pod pakietami są rozbieżne).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami części B.8 tiret drugie SIWZ, tj.:

„Zamawiający wymaga, aby w każdym pojedynczym zadaniu od nr 1 do 13, w którym wyszczególniona jest więcej niż jedna pozycja, leki o tej samej nazwie międzynarodowej, tej samej drodze podania i różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta”.

W związku z powyższym zamawiający modyfikuje zapis znajdujący się w formularzach cenowych w „Uwaga”.

Do niniejszych wyjaśnień załączone zostały prawidłowe Formularze Cenowe. Dotychczasowe formularze tracą ważność. **Prosimy o składanie ofert na formularzach aktualnych !**

Pytanie nr 12 dot. Zdania Nr 3, poz. 21:

Proszę o wyjaśnienie, czy w zadaniu nr 3 poz. 21 Zamawiający oczekuje leku Methotrexat konc. do sporz. roztw. do inf., 100 mg/ml a 5 ml?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 13 dot. Zadania Nr 3 poz. 26:

Topotecan konc. do sporz. roztw. do inf., fiolka 1 mg/ml a 2 ml. Proszę o wydzielenie pozycji lub umożliwienie przeliczenia dawki na 1 ml w ilości 10 op. Pozwoli to na przystąpienie większej liczby ofert, a tym samym uzyskanie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 14 dot. Zadania Nr 9, poz. 6:

Czy Zamawiający dopuszcza wyłączenie z zadania nr 9 poz. 6?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną ofertę cenową. Pozostawienie pakietu w formie jaką opisał Zamawiający spowoduje, iż w tej części zamówienia wystartuje tylko jeden dostawca, świadomy braku jakiegokolwiek konkurencji w niniejszym postępowaniu, złoży ofertę zdecydowanie mniej korzystną cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia i nie wyraża zgody na wydzielenie z Zadania Nr 9 poz. 6.

Pytanie nr 15 dot. Projektu umowy:

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich

przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy Projektu umowy poprzez dodanie w §6 po ust. 3 ust. 3a o poniższym brzmieniu:

„W przypadku konieczności zwrotu zakupionych wyrobów Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towar”.

Treść powyższych wyjaśnień stanowi, zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015r., poz.2164 tekst jednolity z późn. zm.) zmianę treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczuk

.....
(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (1)

Zadanie Nr 1 – Fluorouracil i kwas lewofoliowy

L.p.	Nazwa międzynarodowa leku	Postać	Nazwa handlowa	Jedn. miary	Dawka	Ilość w opak.	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto pozycji asortymentowej (kol.8 x kol.9)	Wartość podatku VAT	Wartość brutto pozycji asortymentowej (kol. 10 + kol. 11)
1.	Fluorouracil	roztw. do wstrz. i inf.		fiolka	50 mg/ml	10 ml	10				
2.	Fluorouracil	roztw. do wstrz. i inf.		fiolka	50 mg/ml	20 ml	10				
3.	Fluorouracil	roztw. do wstrz. i inf.		fiolka	50 mg/ml	100 ml	350				
4.	Acidum levofolicum	roztw. do wstrz.		fiolka	10 mg/ml	4 ml	10				
5.	Acidum levofolicum	roztw. do wstrz.		fiolka	10 mg/ml	9 ml	250				
RAZEM WARTOŚĆ ZADANIA											

UWAGA:

poz. 1 - 5 Fluorouracyl i Acidum levofolicum preparaty zgodne - jednego producenta muszą być ze sobą kompatybilne.

Zamawiający wymaga, aby oferowane w zakresie tego zadania leki, o tej samej nazwie międzynarodowej, tej samej drodze podania i różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

FORMULARZ CENOWY (2)

ZADANIE Nr 2 – Irinotecan i Oxaliplatyna

L.p.	Nazwa międzynarodowa leku	Postać	Nazwa handlowa	Jedn. miary	Dawka	Ilość w opakow.	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto pozycji asortymentowej (kol.8 x kol.9)	Wartość podatku VAT	Wartość brutto pozycji asortymentowej (kol. 10 + kol. 11)
1.	Irinotecan hydrochloride	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	20 mg/ml	2 ml	200				
2.	Irinotecan hydrochloride	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	20 mg/ml	5 ml	150				
3.	Irinotecan hydrochloride	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	20 mg/ml	15 ml	100				
4.	Oxaliplatyna	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	5 mg/ml	10 ml	20				
5.	Oxaliplatyna	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	5 mg/ml	40 ml	250				
RAZEM WARTOŚĆ ZADANIA											

UWAGA:

poz. 1-3. Irinotecan hydrochloride. Chemiczno-fizyczna stabilność przygotowanego roztworu- minimum 24 h w temp. do 25°C i 48h w temp. 2-8°C.
 poz. 4-5. Oxaliplatyna. Rozcieńczony roztwór jest stabilny przez minimum 24 godziny w temperaturze 25°C.

Zamawiający wymaga, aby oferowane w zakresie tego zadania leki, o tej samej nazwie międzynarodowej, tej samej drodze podania i różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.

.....
 / miejscowość, data/ /podpisy, pieczątki-osób upoważnionych/

.....
(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (3)

ZADANIE Nr 3 – Leki cytotoksyczne

L.p.	Nazwa międzynarodowa leku	Postać	Nazwa handlowa	Jedn. miary	Dawka	Ilość w opakow.	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto pozycji asortymentowej (kol.8 x kol.9)	Wartość podatku VAT	Wartość brutto pozycji asortymentowej (kol. 10 + kol. 11)
1.	Carboplatin	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	10 mg/ml	45 ml	50				
2.	Carboplatin	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	10 mg/ml	60 ml	30				
3.	Cisplatin	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	1 mg/ml	50 ml	30				
4.	Cisplatin	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	1 mg/ml	100 ml	300				
5.	Cyclophosphamide	proszek do sporz. roztw. do wstrz.		fiolka	200 mg	200 mg	60				
6.	Cyclophosphamide	proszek do sporz. roztw. do wstrz.		fiolka	1,0 g	1,0 g	150				
7.	Docetaxel	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	10 mg/ml	16 ml	50				
8.	Docetaxel	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	10 mg/ml	8 ml	10				
9.	Doxorubicyna	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	2 mg/ml	50 ml	10				
10.	Doxorubicyna	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	2 mg/ml	100 ml	150				

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczątki-osób upoważnionych/

ciąg dalszy formularza na następnej stronie

.....
(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (3) – ciąg dalszy

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
11.	Epirubicyna	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	2 mg/ml	5 ml	30				
12.	Epirubicyna	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	2 mg/ml	25 ml	40				
13.	Epirubicyna	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	2 mg/ml	50 ml	30				
14.	Epirubicyna	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	2 mg/ml	100 ml	2				
15.	Etoposide	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	20 mg/ml	10 ml	10				
16.	Etoposide	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	20 mg/ml	20 ml	60				
17.	Gemcitabine	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	40 mg/ml	25 ml	10				
18.	Gemcitabine	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	40 mg/ml	50 ml	250				
19.	Ifosfamide	proszek do sporz. roztw. do wstrz.		fiolka	1,0 g	1,0 g	10				
20.	Ifosfamide	proszek do sporz. roztw. do wstrz.		fiolka	2,0 g	2,0 g	20				
21.	Methotrexat	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	100 mg/ml	50 ml	12				
22.	Mitomycinum	proszek do sporz. roztw. do wstrz.		fiolka	20 mg	20 mg	5				
23.	Paclitaxel	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	6 mg/ml	25 ml	10				
24.	Paclitaxel	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	6 mg/ml	50 ml	160				

ciąg dalszy formularza na następnej stronie

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

.....
(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (3) – ciąg dalszy

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
25.	Topotecan	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	1 mg/ml	1 ml	5				
26.	Topotecan	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	1 mg/ml	2 ml	5				
27.	Topotecan	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	1 mg/ml	4 ml	2				
28.	Vincristine	roztw. do wstrz. i inf.		fiolka	1 mg/ml	1 ml	10				
RAZEM WARTOŚĆ ZADANIA											

UWAGA:

poz. 1-2 Carboplatin. Chemiczno-fizyczna stabilność przygotowanego roztworu-minimum 72 h w temp. pokojowej -w 5% roztworze glukozy i 24 h w temp. 2-8°C w 0,9% roztworze NaCl, chroniony przed światłem.
poz. 3-4 Cisplatin. Chemiczno-fizyczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki- 28 dni w temp. do 25°C niezależnie od dostępu światła.
poz. 7-8 Docetaxel. Chemiczno-fizyczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki-28 dni w lodówce lub temp. pokojowej, niezależnie od dostępu światła.
poz. 9-10 Doxorubicyna. Chemiczno-fizyczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki 28 dni w lodówce lub temp. pokojowej, niezależnie od dostępu światła.
poz. 11-14 Epirubicyna. Trwałość po rozcieńczeniu minimum 96 h w temp. 2-8°C i temp. 20-25°C, niezależnie od światła, przechowywany w workach PVC, pojemnikach polipropylenowych, polietylenowych lub szklanych.
poz. 15-16 Etoposide. Chemiczno-fizyczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki-28 dni w lodówce lub temp. pokojowej, niezależnie od dostępu światła.
poz. 17-18 Gemcytabina. Chemiczno-fizyczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki -28 dni temp. 2-8 °C i temperaturze pokojowej.
poz. 21. Methotrexat. Chemiczno-fizyczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki -28 dni temp. 2-8 °C i temperaturze pokojowej.
poz. 23.-24. Paclitaxel. Chemiczno-fizyczna stabilność po pierwszym otwarciu fiołki-28 dni w temp. 25°C,ISTNIEJE MOŻLIWOŚĆ POBIERANIA PŁYNU Z FIOŁKI PRZY POMOCY URZĄDZENIA TYPU SPIKE- CHEMO DISPENSING PIN.
poz. 26.-27. Topotecan. Preparat powinien wykazywać stabilność chemiczną i fizyczną po pierwszym otwarciu w okresie do 48 godzin, w warunkach przechowywania 2°C-8°C lub w temperaturze pokojowej.

Zamawiający wymaga, aby oferowane w zakresie tego zadania leki, o tej samej nazwie międzynarodowej, tej samej drodze podania i różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

.....
(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (5)

ZADANIE Nr 6 – Vinorelbina

L.p.	Nazwa międzynarodowa leku	Postać	Nazwa handlowa	Jedn. miary	Dawka	Ilość w opakow.	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto pozycji asortymentowej (kol.8 x kol.9)	Wartość podatku VAT	Wartość brutto pozycji asortymentowej (kol. 10 + kol. 11)
1.	Vinorelbine	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	10 mg/ml	10 fiolek 1 ml	15				
2.	Vinorelbine	konc. do sporz. roztw. do inf		fiolka	10 mg/ml	10 fiolek 5 ml	5				
3.	Vinorelbine	kaps.		szt.	20 mg	1 szt.	40				
4.	Vinorelbine	kaps.		szt.	30 mg	1 szt.	50				
RAZEM WARTOŚĆ ZADANIA											

UWAGA:

poz. 1.-2. Vinorelbine. Chemiczno-fizyczna stabilność przygotowanego roztworu minimum 24h w temp. 20+/-5 °C bez ochrony przed światłem i do 40 dni z ochroną przed światłem.

Zamawiający wymaga, aby oferowane w zakresie tego zadania leki, o tej samej nazwie międzynarodowej, tej samej drodze podania i różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (6)

ZADANIE Nr 7 – Doustne leki stosowane w chemioterapii

L.p.	Nazwa międzynarodowa leku	Postać	Nazwa handlowa	Jedn. miary	Dawka	Ilość w opakow.	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto pozycji asortymentowej (kol.8 x kol.9)	Wartość podatku VAT	Wartość brutto pozycji asortymentowej (kol. 10 + kol. 11)
1.	Bicalutamidum	tabl.powl		szt.	50 mg	28 szt.	30				
2.	Cyclophosphamide	draż.		szt.	50 mg	50 szt.	2				
3.	Temozolomide	kaps.twarde.		szt.	5 mg	5 szt.	20				
4.	Temozolomide	kaps.twarde.		szt.	20 mg	5 szt.	20				
5.	Temozolomide	kaps.twarde.		szt.	100 mg	5 szt.	20				
6.	Temozolomide	kaps.twarde.		szt.	140 mg	5 szt.	2				
7.	Temozolomide	kaps.twarde.		szt.	180 mg	5 szt.	2				
8.	Temozolomide	kaps.twarde.		szt.	250 mg	5 szt.	2				
RAZEM WARTOŚĆ ZADANIA											

UWAGA:

Zamawiający wymaga, aby oferowane w zakresie tego zadania leki, o tej samej nazwie międzynarodowej, tej samej drodze podania i różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.

.....
/ miejscowość, data/ podpisy, pieczątki-osób upoważnionych/

.....
(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (7)

ZADANIE Nr 8 – Xeloda

L.p.	Nazwa międzynarodowa leku	Postać	Nazwa handlowa	Jedn. miary	Dawka	Ilość w opakow.	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto pozycji asortymentowej (kol.8 x kol.9)	Wartość podatku VAT	Wartość brutto pozycji asortymentowej (kol. 10 + kol. 11)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.	Capecitabine (XELODA -KONTYNUACJA LECZENIA)	tabl. powl.		szt.	150 mg	120 szt.	40				
2.	Capecitabine (XELODA -KONTYNUACJA LECZENIA)	tabl. powl.		szt.	500 mg	5 szt.	75				
RAZEM WARTOŚĆ ZADANIA											

UWAGA:

Zamawiający wymaga, aby oferowane w zakresie tego zadania leki, o tej samej nazwie międzynarodowej, tej samej drodze podania i różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.

.....
/ miejscowość, data/ podpisy, pieczętki-osób upoważnionych/

.....
(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (8)

ZADANIE Nr 9 – Leki wspomagające leczenie chorych na nowotwory

L.p.	Nazwa międzynarodowa leku	Postać	Nazwa handlowa	Jedn. miary	Dawka	Ilość w opakow.	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto pozycji asortymentowej (kol.8 x kol.9)	Wartość podatku VAT	Wartość brutto pozycji asortymentowej (kol. 10 + kol. 11)
1.	Acidum zolendronicum	roztw. do inf.		op.	4 mg	100 ml	30				
2.	Aprepitant	kaps.twarde		op.	125 mg+2x80 mg	3 szt.	20				
3.	Calcium folinate	roztw. do wstrz.		fiol.	10 mg/ml	20 ml	30				
4.	Calcium folinate	roztw. do wstrz.		fiol.	10 mg/ml	35 ml	10				
5.	Mesna	roztw. do wstrz.		amp.	100 mg/ml	15 amp. 4 ml	10				
6.	Ondansetron	roztw. do wstrz.		amp.	2mg/ ml	5 amp. 4 ml	600				
7.	Ondansetron	tabl.powl		op.	8 mg	10 szt.	10				
8.	Netupitant + Palonosetron	kaps.twarde		op.	300mg +0,5 mg	1 szt.	20				
RAZEM WARTOŚĆ ZADANIA											

UWAGA:

Poz. 3 – 4 Calcium folinate. Stbilność chemiczno-fizyczna po pierwszym otwarciu fiołki 28 dni w lodówce lub temp. pokojowej, niezależnie od dostępu światła.
Zamawiający wymaga, aby oferowane w zakresie tego zadania leki, o tej samej nazwie międzynarodowej, tej samej drodze podania i różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczęćki-osób upowaznionych/

(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY (9)
Zadanie Nr 10 – Pegfigrastimum

L.p.	Nazwa międzynarodowa leku	Postać	Nazwa handlowa	Jedn. miary	Dawka	Ilość w opak.	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto pozycji asortymentowej (kol.8 x kol.9)	Wartość podatku VAT	Wartość brutto pozycji asortymentowej (kol. 10 + kol. 11)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.	Pegfigrastimum	amp.-strz.		op.	6 mg/0,6 ml	1 szt.	125				
RAZEM WARTOŚĆ ZADANIA											

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczątki-osób upoważnionych/

Zadanie Nr 11 – Bevacizumab

L.p.	Nazwa międzynarodowa leku	Postać	Nazwa handlowa	Jedn. miary	Dawka	Ilość w opak.	Ilość opakowań	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto pozycji asortymentowej (kol.8 x kol.9)	Wartość podatku VAT	Wartość brutto pozycji asortymentowej (kol. 10 + kol. 11)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1.	Bevacizumab	konc. do sporz. roztw. do inf		op.	25 mg/ ml	4 ml	2				
2.	Bevacizumab	konc. do sporz. roztw. do inf		op.	25 mg/ ml	16 ml	2				
RAZEM WARTOŚĆ ZADANIA											

Zamawiający wymaga, aby oferowane w zakresie tego zadania leki, o tej samej nazwie międzynarodowej, tej samej drodze podania i różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta.

.....
/ miejscowość, data/ /podpisy, pieczątki-osób upoważnionych/