|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | |  | | --- | |  | |  | | |  | | |  | |  | |  | |  | |  | |  | | |  | | |  | |  | |
|  |  |  | | |  | | |  | |  | |  | |  | |  | |  | | |  | | |  | |  | |
|  |  |  | | |  | | |  | |  | |  | |  | |  | |  | | |  | | |  | |  | |
|  |  |  | | |  | | |  | |  | |  | |  | |  | |  | | |  | | |  | |  | |
|  |  |  | | |  | | |  | |  | |  | |  | |  | |  | | |  | | |  | |  | |
|  |  |  | Specyfikacja asortymentowo - cenowa |  | |  |  | |  | |  | |  | |  | |  | |  | | |
|  |  |  | | |  | | |  | |  | |  | |  | | załącznik nr 2 | | | |  | | |  | |  | |  | |
|  |  | | | | | | | | | | |  | |  | |  | |  | | |  | | |  | |  | |
|  | **Pakiet nr 1: Produkty farmaceutyczne - Leki I** | | | |  | | |  | |  | |  | |  | |  | |  | | |  | | |  | |  | |
|  | Lp. | Substancja czynna | | | postać farmaceutyczna/wielkość opakowania/dawka | | | j.m. | | ilość op. | | Cena jednostkowa netto | | Wartość netto | | VAT % | | Cena jedn bruto | | | Wartość brutto | | | Nazwa produktu\*/ lub produktu równoważnego\*\* | | | |
|  | 1 | Substancja typu Vancomycin 1,0 inj. 5 fiol =1 op lub równoważne | | | proszek do sporządzania roztworu do infuzji; Każda fiolka zawiera 1000 mg wankomycyny w postaci chlorowodorku, co odpowiada 1 000 000 IU wankomycyny, stabilność roztworu przygotowanego do infuzji w temp. 2-8 stopni Celsjusza przez okres 24 godz. 5 fiol = 1 op | | | op | | 2 | |  | |  | |  | |  | | |  | | | …............................ | | | |
|  | RAZEM | | | | | | | | |  | |  | |  | |  | |  | | |  | | |  | | | |
|  |  |  | | |  | | |  | |  | |  | |  | |  | |  | | |  | | |  | |  | |
|  | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | |  |  | | | | |  |  |  |  |  |  |  | |  | **Pakiet nr 2: Produkty farmaceutyczne - Leki II** | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | |  | Lp. | Substancja czynna | postać farmaceutyczna/wielkość opakowania/dawka | j.m. | ilość op. | Cena jednostkowa netto | Wartość netto | VAT % | Cena jedn bruto | Wartość brutto | Nazwa produktu\*/ lub produktu równoważnego\*\* | | |  | 2 | Substancja typu Teicoplanina (teicoplanin) 400 mg lub równoważne | proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji lub roztworu doustnego. Każda fiolka zawiera 400 mg teikoplaniny (Teicoplaninum), co odpowiada nie mniej niż 400 000 j.m. Po rekonstytucji roztwór będzie zawierał 400 mg teikoplaniny w 3,0 ml. Roztwór, trwałość pod względem chemicznym i fizycznym w temp. od 2 do 8 stopni Celsjusza przez okres 24 godz. | amp | 3 |  |  |  |  |  | ….................................. | | |  | RAZEM | | | |  |  |  |  |  |  |  | | |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | |  | **Pakiet nr 3: Produkty farmaceutyczne - Leki III** | | |  | |  | |  | |  | |  | |  | |  | |  | |  |  | | |  | Lp. | Substancja czynna | postać farmaceutyczna/wielkość opakowania/dawka | | j.m. | | ilość op. | | Cena jednostkowa netto | | Wartość netto | | VAT % | | Cena jedn bruto | | Wartość brutto | | Nazwa produktu\*/ lub produktu równoważnego\*\* | | | |  | 1 | Substancja typu Orytawancyna 400 mg =1 fiolka lub równoważne | proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, Każda fiolka zawiera 400 mg orytawancyny, w postaci orytawancyny difosforanu. Po rekonstytucji 1 ml roztworu zawiera 10 mg orytawancyny. Okres przechowywania po rozcieńczeniu 5% roztworem glukozy w worku infuzyjnym do 12 godz. w temperaturze 25 stopni Celsjusza lub do 24 godz. w temp. 2-8 stopni Celsjusza. | | fiolka | | 2 | |  | |  | |  | |  | |  | | ….................................. | | | |  | RAZEM | | | | | |  | |  | |  | |  | |  | |  | |  | | |   \*Wykonawca zobowiązany jest do wpisania pełnej nazwy oferowanego produktu obejmującego co najmniej nazwę producenta, nazwę handlową, model, typ lub inne oznaczenie identyfikacyjne, pozwalające na jednoznaczną identyfikację zaoferowanego produktu | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | \*\* Za równoważne Zamawiający uważa produkty o nie gorszych parametrach technicznych, jakościowych i funkcjonalnych niż produkt podany jako referencyjny. Zaproponowane przez | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | Wykonawców w ofercie produkty muszą posiadać minimalne parametry tj.: wielkość, sposób wykonania, rodzaj tworzywa, zakresy pomiarowe, masa własna itp. odpowiadające | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |  | |
|  | wyszczególnionego w załączniku, a także posiadać cechy jakościowe (normy, wzorce, licencje) nie gorsze niż produkt wymieniony przez Zamawiającego. Wykonawca, który w ofercie powoła się | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | na zastosowanie produktów równoważnych opisanych w specyfikacji asortymentowo-cenowej jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego produkty spełniają wymagania określone | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | przez Zamawiającego, poprzez wpisanie nazwy w specyfikacji asortymentowo-cenowej oraz załączy do oferty dokumenty zgodnie z częścią IV ust. 2 zapytania ofertowego. | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |  | |