

**Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w
Siedlcach ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce.**

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(SIWZ)**

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego dla dostaw o wartości zamówienia nie przekraczającej, wyrażonej w złotych, równowartości kwoty 144.000 EURO.

Przedmiot zamówienia:

**Dostawa standardów i wzorców do GC, HPLC i LC/MS/MS
dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie.**

Zatwierdził:

(pieczęć i podpis)

Siedlce 2018 r.

ROZDZIAŁ I – POSTANOWIENIA OGÓLNE.

1. **Nazwa oraz adres Zamawiającego:**
Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach
08-110 Siedlce
ul. Kazimierzowska 29
NIP: 821-20-68-188
telefon: + 48 (25) 63 264 59, Faks: + 48 (25) 63 255 84
adres strony internetowej: **www.wiw.mazowsze.pl**
2. **Oznaczenie postępowania.**
Postępowanie, którego dotyczy niniejsza SIWZ oznaczone jest znakiem: **WIW-AD.272.121.2018**. Wykonawcy zobowiązani są do powoływania się na wyżej podane oznaczenie we wszelkich kontaktach z Zamawiającym.
3. **Tryb udzielenia zamówienia.**
 - 3.1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej poniżej 144.000 EURO na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późniejszymi zmianami).
 - 3.2. Ilekroć w niniejszej SIWZ zastosowane jest pojęcie „**ustawa**”, „**ustawa Pzp**” lub „**Pzp**”, należy przez to rozumieć ustawę Prawo zamówień publicznych, o której mowa w pkt. 3.1.
 - 3.3. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z zastosowaniem aukcji elektronicznej, o której mowa w art. 91a - 91c ustawy Pzp.
 - 3.4. Procedura z art. 24aa ust. 1 ustawy tzw. „procedura odwrócona”. Zamawiający informuje, że stosownie do możliwości jakie daje art. 24aa ust. 1 ustawy najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada czy Wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
4. **Opis przedmiotu zamówienia.**
 - 4.1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa standardów i wzorców do GC, HPLC i LC/MS/MS dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie.**
 - 4.2. Szczegółowe określenie zakresu przedmiotu zamówienia zawarte jest w Rozdziale XVI SIWZ: „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”.
 - 4.3. Klasyfikacja wg Wspólnego Słownika zamówień: 33.69.65.00-0.
 - 4.4. Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.
 - 4.5. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych w rozumieniu art. 2 pkt 7 ustawy Pzp.
 - 4.6. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych w rozumieniu art. 2 pkt 6 ustawy Pzp.
 - 4.7. Zamawiający nie przewiduje zamówień uzupełniających.
 - 4.8. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walucie obcej.
 - 4.9. Zamawiający nie przewiduje zmian cen wynikających ze zmiany kursów walut.

5. Termin wykonania i miejsce realizacji zamówienia.

- 5.1. Miejsce i termin realizacji zamówienia: dostawa do Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie ul. Lechicka 21, 02-156 Warszawa zgodnie z harmonogramem dostaw stanowiącym załącznik nr 5 do SIWZ.

ROZDZIAŁ II - WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA.

1. W postępowaniu mogą brać udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 12-23 PZP.
2. W postępowaniu mogą brać udział Wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 PZP dotyczące:
 - 2.1 w zakresie kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie opisu spełniania tego warunku udziału w postępowaniu.
 - 2.2 w zakresie sytuacji ekonomicznej lub finansowej – Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie opisu spełniania tego warunku udziału w postępowaniu.
 - 2.3 w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej – Zamawiający nie stawia szczególnych wymagań w zakresie opisu spełniania tego warunku udziału w postępowaniu.
3. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu dokonana zostanie zgodnie z formułą „spełnia”/„nie spełnia”, w oparciu o informacje zawarte w dokumentach lub oświadczeniach złożonych przez Wykonawców.
4. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, każdy z warunków udziału w postępowaniu określonych w pkt 2 winien spełniać co najmniej jeden z tych wykonawców albo wszyscy ci Wykonawcy wspólnie. Żaden z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia nie może podlegać wykluczeniu z postępowania.
5. Na podstawie art. 22d ust. 2 PZP Zamawiający może, na każdym etapie postępowania, uznać, że wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.

ROZDZIAŁ III - WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA ORAZ W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z postępowania, o których mowa w Rozdziale II pkt 1 oraz w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w Rozdziale II Wykonawca będzie obowiązany przedstawić Zamawiającemu następujące oświadczenia i dokumenty (w terminach wskazanych w niniejszej SIWZ):
 - 1.1. aktualne na dzień składania ofert Oświadczenie wykonawcy zwane dalej „Oświadczeniem”, którego wzór określa załącznik nr 1 do SIWZ, stanowiące wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

- 1.2. odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy.
2. Dokument wskazany w pkt 1.2 Wykonawca będzie obowiązany złożyć w terminie wskazanym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 5 dni, określonym w wezwaniu wystosowanym przez Zamawiającego do Wykonawcy po otwarciu ofert.
3. W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 PZP Wykonawca będzie zobowiązany złożyć oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej (wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 2 do SIWZ). Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie internetowej informacje dotyczące: (1) kwoty jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, (2) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie oraz (3) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach. Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej ww. informacji przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej. Wzór oświadczenia zawarty jest w załączniku nr 2 do SIWZ. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dokumenty bądź informacje, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oświadczenie składa każdy z takich wykonawców.
4. Wykonawca może polegać na zdolnościach technicznych innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków. Wykonawca w takiej sytuacji musi udowodnić zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia. Dokument, z którego będzie wynikać zobowiązanie podmiotu trzeciego powinien wyrażać w sposób jednoznaczny wolę udostępnienia Wykonawcy ubiegającemu się o zamówienie, odpowiedniego zasobu, czyli wskazywać jakiego zasobu dotyczy, określać jego rodzaj, zakres, czas udostępnienia oraz inne okoliczności wynikające ze specyfiki danego zasobu.
Z treści przedstawionego dokumentu musi jednoznacznie wynikać:
 - 4.1. zakres dostępnych wykonawcy zasobów innego podmiotu;
 - 4.2. sposób wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia publicznego;
 - 4.3. zakres i okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia publicznego;
 - 4.4. czy podmiot, na zdolnościach którego wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu zrealizuje dostawy, których wskazane zdolności dotyczą.
5. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1b PZP, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 PZP, Wykonawca będzie zobowiązany do:

- 5.1. złożenia oświadczenia podmiotu trzeciego o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu (w zakresie warunku, w stosunku do którego udostępnia swój potencjał) i braku podstaw do wykluczenia.
- 5.2. przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w Rozdziale III pkt 1.2. Dokumenty wymienione w Rozdziale III pkt 1.2 Wykonawca będzie obowiązany złożyć w terminie wskazanym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 5 dni, określonym w wezwaniu wystosowanym przez Zamawiającego do Wykonawcy po otwarciu ofert.
6. W przypadku oferty wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (konsorcjum):
 - 6.1. w formularzu oferty należy wskazać firmy (nazwy) wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;
 - 6.2. oferta musi być podpisana w taki sposób, by wiązała prawnie wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia. Osoba podpisująca ofertę musi posiadać umocowanie prawne do reprezentacji. Umocowanie musi wynikać z treści pełnomocnictwa załączonego do oferty – treść pełnomocnictwa powinna dokładnie określać zakres umocowania;
 - 6.3. „Oświadczenie”, którego wzór określa załącznik nr 1 do SIWZ składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
 - 6.4. dokumenty, o których mowa w Rozdziale III pkt od 1.2 obowiązany będzie złożyć każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia.
 - 6.5. wszyscy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia będą ponosić odpowiedzialność solidarną za wykonanie umowy;
 - 6.6. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia wyznaczają spośród siebie Wykonawcę kierującego (lidera), upoważnionego do zaciągania zobowiązań, otrzymywania poleceń oraz instrukcji dla i w imieniu każdego, jak też dla wszystkich partnerów;
 - 6.7. Zamawiający może w ramach odpowiedzialności solidarnej żądać wykonania umowy w całości przez lidera lub od wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia łącznie lub każdego z osobna.
7. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu i spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.
8. Ponadto Zamawiający żąda od Wykonawcy złożenia wraz z ofertą pełnomocnictwa udzielanego osobom podpisującym ofertę, o ile prawo do reprezentowania Wykonawcy w powyższym zakresie nie wynika wprost z dokumentu rejestrowego. Treść pełnomocnictwa musi jednoznacznie określać czynności, co do wykonywania, których pełnomocnik jest upoważniony. Pełnomocnictwo musi być przedstawione w formie oryginału, poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem kopii, sporządzonego przez notariusza odpisu lub wyciągu z dokumentu, lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez mocodawcę.

ROZDZIAŁ IV - WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP:

1. Wykonawca na potwierdzenie spełniania przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez zamawiającego o których mowa w Rozdziale XVI składa:
 - 1.1 specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia na formularzu zgodnym z treścią załącznika nr 6 do SIWZ.
2. Dokument wskazany w pkt 1.1 Wykonawca będzie obowiązany złożyć w terminie wskazanym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 5 dni, określonym w wezwaniu wystosowanym przez Zamawiającego do Wykonawcy po otwarciu ofert.
3. Dokument wymieniony w pkt. 1.1 należy dostarczyć w postaci oryginału.

ROZDZIAŁ V - INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIE Z WYKONAWCAMI.

1. W przedmiotowym postępowaniu składanie ofert oraz oświadczeń przez Wykonawcę odbywa się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe (Dz. U. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830), osobiście lub za pośrednictwem posłańca na adres: tj. Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29; 08-110 Siedlce w Kancelarii Zamawiającego w godzinach urzędowania, tj.: od poniedziałku do piątku w godzinach od 8.15 do 16.15.
2. Oświadczenia lub dokumenty składane przez Wykonawcę w postępowaniu na wezwanie Zamawiającego zgodnie z art. 26 ustawy mogą być przesłane Zamawiającemu w wersji elektronicznej (skany dokumentów) drogą elektroniczną, a następnie niezwłocznie przesłane w formie pisemnej za pośrednictwem operatora osobiście lub za pośrednictwem posłańca.
3. Komunikacja pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcą w zakresie pytań, wyjaśnień wniosków, zawiadomień oraz innych informacji odbywać się będzie przy użyciu poczty elektronicznej na adres: zamowienia@wiw.mazowsze.pl
4. Osobą uprawnioną do porozumiewania się z Wykonawcami w związku z toczącym się postępowaniem jest Bogumiła Krasuska: telefon: + 48 (25) 63 264 59 wew. 37.
5. Fakt otrzymania wniosków, zawiadomień i informacji przesłanych przy użyciu faksu lub środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną należy niezwłocznie potwierdzić tą samą drogą.
6. W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż pismo wysłane przez Zamawiającego na nr faksu lub na adres poczty elektronicznej podany przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.

ROZDZIAŁ VI - WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM.

1. Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu nie żąda wniesienia wadium.

ROZDZIAŁ VII - TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ.

1. Termin związania ofertą wynosi 30 dni.
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
3. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania z ofertą na czas niezbędny do zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
4. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania z ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

ROZDZIAŁ VIII - OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT

1. Każdy Wykonawca zobowiązany jest zapoznać się dokładnie z informacjami zawartymi w SIWZ i przygotować ofertę zgodnie z wymaganiami Zamawiającego.
2. Wykonawca na etapie przygotowywania oferty powinien zweryfikować dostępność wyspecyfikowanych przez Zamawiającego produktów oraz możliwość ich dostarczenia w określonym przez Zamawiającego terminie.
3. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Wyjaśnienia treści SIWZ udzielane będą przez Zamawiającego z zachowaniem zasad określonych w art. 38 ustawy Pzp.
4. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Wnioski, które Zamawiający otrzyma po tym terminie, mogą pozostać bez odpowiedzi.
5. Treść wszystkich pytań o wyjaśnienie treści SIWZ i udzielonych odpowiedzi, Zamawiający przekaże za pośrednictwem poczty elektronicznej wszystkim, którym SIWZ została przekazana, bez ujawniania źródła zapytania oraz umieści je na stronie internetowej.
6. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed terminem składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę treści specyfikacji Zamawiający udostępni na stronie internetowej.
7. Ofertę należy sporządzić w formie pisemnej, w języku polskim. Zaleca się, aby oferta była napisana na komputerze, maszynie do pisania lub w sposób czytelny - ręcznie długopisem bądź niezmywalnym atramentem. Wszelkie dokumenty i oświadczenia w językach obcych należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski. Wszelkie poprawki lub zmiany dokonane w treści oferty (przed jej złożeniem) muszą być parafowane przez osobę (osoby) podpisującą ofertę.

8. Oferta i wszystkie załączone dokumenty i oświadczenia składane przez Wykonawcę muszą być podpisane czytelnie lub opatrzone dodatkowo pieczętkami imiennymi przez osoby zdolne do czynności prawnych w imieniu Wykonawcy i zaciągania w jego imieniu zobowiązań finansowych, w wysokości odpowiadającej cenie oferty (Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia). Oznacza to, że jeżeli z dokumentu(ów) określającego(ych) status prawny Wykonawcy(ów) lub pełnomocnictwa (pełnomocnictw) wynika, że do reprezentowania Wykonawcy(ów) upoważnionych jest łącznie kilka osób, dokumenty wchodzące w skład oferty muszą być podpisane przez wszystkie te osoby.
9. O ile upoważnienie nie wynika z dokumentów rejestrowych w przypadku podpisania oferty przez pełnomocnika, do oferty należy dołączyć oryginał lub poświadczoną za zgodność z oryginałem przez notariusza, kopię pełnomocnictwa wystawionego na reprezentanta Wykonawcy przez osoby do tego umocowane.
10. Zamawiający zaleca, aby wszystkie strony oferty wraz z załącznikami były jednoznacznie ponumerowane i złączone w sposób uniemożliwiający ich zdekompletowanie.
11. Wykonawca może złożyć w postępowaniu tylko jedną ofertę.
12. Kopia dokumentu wymaga zapisu „za zgodność z oryginałem” lub innego równoznacznego zapisu
13. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez Wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości, co do jej prawdziwości.
14. Wszelkie koszty związane ze sporządzeniem oferty oraz jej złożeniem ponosi Wykonawca, niezależnie od wyniku postępowania, z zastrzeżeniem art. 93 ust. 4 ustawy Pzp.
15. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę.
16. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia do złożonej oferty pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone według takich samych zasad, jak składana oferta tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.
17. Żadna oferta nie może być modyfikowana lub wycofana po upływie terminu składania ofert.
18. Ofertę wraz z wszystkimi załącznikami należy umieścić w kopercie, trwale zaklejonej, odpowiednio zabezpieczonej przed uszkodzeniem w czasie transportu, oznakowanej w następujący sposób:

**Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w
Siedlcach**

ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce.

(nazwa i adres Zamawiającego)

oraz opisane:

Dostawa standardów i wzorców do GC, HPLC i LC/MS/MS dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie.

(nazwa zamówienia)

Nie otwierać przed dniem 13 listopada 2018 roku; godz.: 10:00.

19. W przypadku, gdyby oferta zawierała informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu Ustawy z dnia 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. Dz.U. z 2003 r. Nr 153, poz.1503 z późn. zm.), Wykonawca winien w sposób niebudzący wątpliwości zastrzec, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa i nie mogą być udostępniane. Informacje te – powinny być opatrzone klauzulą: „nie udostępniać innym uczestnikom postępowania, informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” i umieszczone w osobnym wewnętrznym opakowaniu (tj. w odrębnej kopercie oznakowanej literką „B”) trwale ze sobą połączone i ponumerowane. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust.4 ustawy Pzp.
20. Zawartość oferty: Wykonawca winien złożyć w terminie wskazanym w Rozdziale IX SIWZ:
 - 20.1. wypełniony, podpisany i opieczetowany (pieczętą firmową i imienną) przez osobę/y uprawnioną/e do reprezentowania Wykonawcy formularz oferty przetargowej, stanowiący Załącznik nr 3 do SIWZ.
 - 20.2. oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu – Załącznik nr 1 do SIWZ.
 - 20.3. pełnomocnictwo udzielane osobom podpisującym ofertę, o ile prawo do reprezentowania Wykonawcy w powyższym zakresie nie wynika wprost z dokumentu rejestrowego. Treść pełnomocnictwa musi jednoznacznie określać czynności, co do wykonywania, których pełnomocnik jest upoważniony. Pełnomocnictwo musi być przedstawione w formie oryginału, poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem kopii, sporządzonego przez notariusza odpisu lub wyciągu z dokumentu, lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez mocodawcę.

ROZDZIAŁ IX - MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Oferty winny być złożone w siedzibie Zamawiającego tj. **Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29; 08-110 Siedlce w kancelarii**, w terminie do dnia **13 listopada 2018 r. do godziny 09:30**.
2. Oferty, które zostały złożone po terminie określonym w ust. 1 zostaną zwrócone wykonawcom niezwłocznie.
3. Oferty zostaną otwarte w siedzibie Zamawiającego tj. **Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29; 08-110 Siedlce w zespole ds. administracyjnych**, w dniu **13 listopada 2018 r.** o godzinie **10:00**.
4. Otwarcie ofert jest jawne. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie

zamówienia. Podczas otwarcia ofert podane zostaną: imię i nazwisko, nazwa (firma) oraz adres wykonawcy, którego oferta jest otwierana oraz cena oferty. Powyższe informacje zostaną dostarczone wykonawcom, którzy nie byli obecni przy otwarciu ofert, na ich wnioski.

ROZDZIAŁ X – OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY.

1. Cena oferty będzie obejmować całkowity koszt wykonania zamówienia oraz wszelkie koszty związane z wykonaniem zamówienia, o którym mowa w Rozdziale XVI SIWZ „Opis przedmiotu zamówienia” oraz w Załączniku nr 4 do SIWZ „Wzór umowy”, oraz wszelkie inne ewentualne obciążenia, w szczególności podatek VAT oraz ewentualne cło.
2. Wykonawca określi cenę w złotych polskich.
3. Ceny muszą być podane **z dokładnością do setnych części złotego.**
4. Ceny netto dostawy (bez VAT) należy przemnożyć przez ilość oferowanych jednostek miary i wyliczyć wartość dostawy netto (bez VAT). Do wartości dostawy netto (bez VAT) Wykonawca doliczy podatek VAT w obowiązującej wysokości, i w ten sposób wyliczy wartość dostawy brutto (z VAT).
5. Jeżeli Wykonawca nie będzie zobowiązany zgodnie z przepisami prawa polskiego do naliczenia VAT od wartości dokonywanej dostawy, a obowiązek zapłaty tego podatku (i ewentualnie cła) będzie obciążał Zamawiającego, wówczas do podanych przez takiego Wykonawcę wartości dostawy netto (bez VAT) dla poszczególnych Pozycji Zamawiający doliczy - dla potrzeb porównania i oceny ofert - kwotę VAT (i ewentualnie cła) w obowiązującej Zamawiającego wysokości, następnie zsumuje uzyskane wartości, i tak uzyskaną cenę oferty porówna z cenami brutto pozostałych ofert.
6. W przypadku, gdy w wyniku wyboru najkorzystniejszej oferty obowiązek zapłaty podatku VAT (i ewentualnie cła) będzie ciążył na Zamawiającym, wynagrodzeniem Wykonawcy będzie kwota bez podatku VAT (i ewentualnie cła).
7. Ceny jednostkowe dostawy netto (bez VAT) określone przez Wykonawcę będą stanowiły podstawę do rozliczeń w całym okresie trwania umowy.
8. Ceny jednostkowe dostawy netto (bez VAT) nie będą podlegać waloryzacji.

ROZDZIAŁ XI - OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT.

1. Zamawiający za najkorzystniejszą uzna ofertę niepodlegającą odrzuceniu, która uzyska największą liczbę punktów obliczona w oparciu o podane kryteria oceny ofert.
2. Zamawiający dokona oceny ofert według następujących kryteriów i ich wag:
- **CENA o wadze 100% (C)**
3. W kryterium „**CENA**” ocena ofert zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

$$\text{Cena (C)} = \frac{\text{CN}}{\text{COB}} \times 100$$

gdzie:

C - liczba punktów przyznanych wykonawcy za cenę.

CN – najniższa cena spośród zaoferowanych ofert.

COB - cena ocenianej oferty.

Zamawiający wyjaśnia, iż punkty w tym kryterium oceny ofert będzie przyznawał na podstawie oświadczenia Wykonawcy zawartego w treści oferty (Załącznik nr 3 do SIWZ).

4. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta zostanie oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane powyżej kryteria oceny ofert.

ROZDZIAŁ XII - INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO.

1. Wykonawca, którego ofertę wybrano jako najkorzystniejszą jest obowiązany do zawarcia umowy w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni - jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminów, o których mowa powyżej, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia została złożona tylko jedna oferta.
3. W przypadku poinformowania Zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności do której był zobowiązany oraz w przypadku wniesienia odwołania - po wyborze najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wyznaczy nowy termin podpisania umowy. Niedopełnienie przez Wykonawcę tego terminu, zostanie poczytane przez Zamawiającego jako uchylanie się Wykonawcy od podpisania umowy.
4. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania, przed podpisaniem umowy w sprawie udzielenia zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych wykonawców.

ROZDZIAŁ XIII - WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY.

1. Zamawiający nie wymaga zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

ROZDZIAŁ XIV - ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO. WZÓR UMOWY. ZMIANY UMOWY.

1. Postanowienia umowy określa wzór umowy stanowiący Załącznik nr 4 do SIWZ.
2. Wykonawca, który przedstawił najkorzystniejszą ofertę pod względem kryteriów oceny ofert zamówienia, będzie zobowiązany do podpisania w siedzibie Zamawiającego umowy zgodnej ze wzorem umowy załączonym do SIWZ.

3. Do przedstawionego wzoru umowy zostaną wprowadzone zobowiązania Wykonawcy w trakcie procedury, wynikające z przedstawionej przez niego oferty.
4. Wzór umowy, po upływie terminu do składania ofert, nie podlega negocjacom złożenie oferty jest równoznaczne z pełną akceptacją umowy przez Wykonawcę.
5. Dopuszcza się możliwość zmiany umowy w zakresie:
 - 5.1 zmiany terminu realizacji przedmiotu zamówienia w związku z zaistnieniem okoliczności uniemożliwiających wykonanie dostaw niezależnych od Wykonawcy,
 - 5.2 zmiany obowiązującej stawki podatku VAT w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT.

ROZDZIAŁ XV - POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYŚLUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA.

Wykonawcom, a także innym osobom, których interes prawny w uzyskaniu zamówienia doznał lub może doznać uszczerbku, w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów Ustawy, przysługują środki ochrony prawnej, o których mowa w Dziale VI ustawy PZP.

ROZDZIAŁ XVI SIWZ – SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Przedmiotem zamówienia jest **dostawa standardów i wzorców do GC, HPLC i LC/MS/MS dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie** w następujących ilościach i o następujących parametrach technicznych:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - Parametry techniczne	Ilość zamawiana	Wielkość op.	Jednostka miary	Wymagany termin gwarancji	Dokumenty dostarczone do dostawy
1.	Standard 17α-Nortestosterone	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy.	Certyfikat jakości dla każdej serii.
2.	Standard -Nortestosterone -d3	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
3.	Standard 17β-Nortestosterone	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
4.	Standard 17α-Trenbolone	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
5.	Standard 17α-Trenbolone-d3	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
6.	Standard 17β-Trenbolon	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.

7.	Standard 17b-Trenbolon-d5	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
8.	Standard 16-beta-OH-stanozolol	Standard analityczny	6 op.	1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
9.	Standard 16-beta-OHstanozolole- d3	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
10.	Standard stanozolol	Standard analityczny	1 op.	50 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
11.	Standard 2-tiouracyl 4-Hydroxy-2- mercaptopyrimidine Wzór empiryczny C ₄ H ₄ N ₂ OS	Standard analityczny, > 99%	1 op.	25 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
12.	Standard 5,6-dimetylo-2- tiouracyl Wzór empiryczny C ₆ H ₈ N ₂ OS	Standard analityczny, min. 97%	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
13.	Standard 6-metyl-2- tiouracyl Wzór empiryczny C ₁₀ H ₈ N ₂ OS	Standard analityczny, > 98%	1 op.	100 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
14.	Standard 6-phenyl-2- tiouracyl Wzór empiryczny C ₁₀ H ₈ N ₂ OS.	Standard analityczny, > 95%	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

15.	Standard 6-propyl-2- tiouracyl 4-Hydroxy-2-mercapto-6-propylpyrimidine Wzór empiryczny C ₇ H ₁₀ N ₂ OS	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
16.	Standard 2-mercapto-1- methylimidazol Methimazole Wzór empiryczny C ₄ H ₆ N ₂ S	Standard analityczny, > 99%	1 op.	5 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
17.	Standard 17β-boldenon – d3	Standard analityczny	6 op.	1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
18.	Standard 17α- boldenon	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
19.	Standard metyloboldenon – d3	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
20.	Standard metyloboldenon	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
21.	Standard dienestrol-d4	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
22.	Standard dienestrol	Standard analityczny	2 op.	25 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.

23.	Standard diethylstilbestrol-d8	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
24.	Standard diethylstilbestrol C ₁₈ H ₂₀ O ₂	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
25.	Standard hexestrol Dihydrodiethylstilbestrol Wzór empiryczny C ₁₈ H ₂₂ O ₂ .	Standard analityczny	1 op.	1g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
26.	Standard hexestrol -d4	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
27.	Standard metylotestosterone 17 α -Methyl-4-androsten-17 β -ol-3-one, Methyltestosterone Wzór empiryczny C ₂₀ H ₃₀ O ₂ .	Standard analityczny, min. 97%	1 op.	5 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
28.	Standard metylotestosteron-d3	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
29.	Standard zeranol-d5 α/β	Standard analityczny	6 op.	0,05 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
30.	Standard taleranol	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.

31.	Standard zeranol (α-zearalanol)	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
32.	Standard zearalenone	Standard analityczny, 100 µg/ml w acetonitrylu	2 op.	2 ml	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
33.	Standard medroxyprogesterone Wzór empiryczny C ₂₂ H ₃₂ O ₄	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
34.	Standard megestrol acetate Wzór empiryczny C ₂₄ H ₃₂ O ₄	Standard Analityczny	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
35.	Standard chlormadinone acetate Wzór empiryczny C ₂₃ H ₂₉ ClO ₄	Standard analityczny, > 98%	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
36.	Standard melengestrol acetate Wzór empiryczny C ₂₅ H ₃₂ O ₄	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
37.	Standard medroxyprogesterone-d3 acetate	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
38.	Standard megestrol-d3 acetate	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.

39.	Standard melengestrol-d3 acetate	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
40.	Standard chlormadinone- (³⁷Cl) acetate	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
41.	Standard 6-OH-17-β boldenon,	Standard analityczny	6 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
42.	Standard 17-alfa-etynyloestradiol	Standard analityczny, 1mg/ml w metanolu	4 op.	1 ml	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
43.	Standard α-zearalanol	Standard analityczny, 10 µg/ml w acetonitrylu	3 op.	1 ml	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
44.	Standard β-zearalanol	Standard analityczny, 10 µg/ml w acetonitrylu	3 op.	1 ml	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
45.	Standard hydroksypronidazol Hydroxy Ipronidazole	Standard analityczny	2 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
46.	Standard HMMNI-d3 2-Hydroxymethyl-1- methyl-d3-5-nitro-1H-imidazole Wzór empiryczny: C ₅ H ₄ D ₃ N ₃ O ₃	Standard analityczny	3 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.

47.	Standard nitrofurazon C ₆ H ₆ N ₄ O ₄	Standard analityczny	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
48.	Standard HMMNI 2- Hydroxymethyl-1-methyl-5-nitro-1H-imidazole Wzór empiryczny C ₅ H ₇ N ₃ O ₃	Standard analityczny	3 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
49.	Standard ipronidazol 1-Methyl-2-(1-methylethyl)-5-nitro-1H-imidazole, 2-Isopropyl-1-methyl-5-nitroimidazol, Wzór empiryczny C ₇ H ₁₁ N ₃ O ₂	Standard analityczny	3 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
50.	Standard ronidazol – d3 2-(Carbamoyloxymethyl)-1-methyl-d3-5-nitro-imidazole Wzór empiryczny C ₆ D ₃ H ₅ N ₄ O ₄	Standard analityczny	3 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
51.	Standard tryptophan Wzór empiryczny C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₂	Standard analityczny	1 op.	500 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
52.	Standard ipronidazol-OH-d3 2-[1-(Methyl-d3)-5-nitro-1H-imidazol-2-yl]propan-2-ol, Hydroxy-ipronidazole-d3, IPZOH-d3 Wzór empiryczny C ₇ D ₃ H ₈ N ₃ O ₃	Standard analityczny	3 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
53.	Standard tylozyna Tylosin tartrate	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

54.	Standard Streptomycin sesquisulfate hydrate C ₂₁ H ₃₉ N ₇ O ₁₂ · 1,5H ₂ O ₄ S · XH ₂ O	Standard analityczny	1 op.	5 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
55.	Standard 2-NP-AOZ-d4 3-(2-Nitrobenzylidenamino)-2-oxazolidinone d4 Wzór empiryczny C ₁₀ H ₅ D ₄ N ₃ O ₄	Standard analityczny	3 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
56.	Standard tilmikozyna C ₄₆ H ₈₀ N ₂ O ₁₃	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
57.	Standard Mapenterol hydrochloride 1-(4-Amino-3-chloro-5-trifluoromethylphenyl)-2-(1,1-dimethylpropylamino)ethanol hydrochloride Wzór empiryczny: C ₁₄ H ₂₀ ClF ₃ N ₂ O · HCl	Standard analityczny	4 op.	5 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
58.	Standard brombuterol hydrochloride 1-(4-Amino-3,5-dibromophenyl)-2-tertbutylaminoethanol hydrochloride Wzór empiryczny C ₁₂ H ₁₈ Br ₂ N ₂ O · HCl	Standard analityczny	2 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
59.	Standard jozamyctyna Wzór empiryczny C ₄₂ H ₆₉ NO ₁₅	Standard analityczny, min 98%	1 op.	50 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
60.	Standard cefazolina sól sodowa Cefazolin sodium salt Wzór empiryczny C ₁₄ H ₁₃ N ₈ NaO ₄ S ₃	Standard analityczny, > 89,1%	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

61.	Standard tetracyklina hydrochloride C ₂₂ H ₂₅ ClN ₂ O ₈	Standard analityczny, > 88%	1 op.	5 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
62.	Standard chloramphenikol d5 DL-threo-2,2-Dichloro-N-[β-hydroxy-α-(hydroxymethyl)-β-(4-nitrophenyl-2,3,5,6-d4)ethyl-β-d]acetamide Wzór empiryczny C ₁₁ D ₅ H ₇ Cl ₂ N ₂ O ₅	Standard analityczny	4 op.	1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
63.	Standard chlorpromazyna d3 0,1 mg w metanolu	Standard analityczny, 0,1 mg w metanolu	4 op.	1 ml	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
64.	Standard Terbutaline acetate salt hemihydrate 5-(2-tert-Butylamino-1-hydroxyethyl) benzene-1,3-diol acetate salt hemihydrate Wzór empiryczny C ₁₂ H ₁₉ NO ₃ · C ₂ H ₄ O ₂ · 0.5H ₂ O	Standard analityczny	4 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
65.	Standard Klenbuterol – D9 hydrochloride C ₁₂ D ₉ H ₉ Cl ₂ N ₂ O · HCl	Standard analityczny	3 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
66.	Standard terbutaline-(tert-butyl-d9) acetate salt hemihydrate	Standard analityczny	3 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
67.	Standard doramektyna 25-Cyclohexyl-5-O-demethyl-25-de(1-methylpropyl)avermectin Wzór empiryczny C ₅₀ H ₇₄ O ₁₄	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

68.	Standard eprinomektyna C ₅₀ H ₇₅ NO ₄	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
69.	Standard cefapirin sodium Wzór empiryczny C ₁₇ H ₁₆ N ₃ NaO ₆ S ₂	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
70.	Standard penicylina G sól sodowa Benzylpenicillin sodium salt Wzór empiryczny C ₁₆ H ₁₇ N ₂ NaO ₄ S	Standard analityczny, > 98%	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
71.	Standard ampicylina D-(-)-α-Aminobenzylpenicillin Wzór empiryczny C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₄ S	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
72.	Standard oksacylina Oxacillin sodium salt Wzór empiryczny C ₁₉ H ₁₈ N ₃ O ₅ SNa w H ₂ O	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
73.	Standard ipronidazol-d3 2-Isopropyl-1-methyl-d3-5-nitro-1H-imidazole Wzór empiryczny C ₇ D ₃ H ₈ N ₃ O ₂	Standard analityczny	4 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
74.	Standard karazolol 1-(Carbazol-4-yloxy)-3- (isopropylamino)-2-propanol, 4-(2- Hydroxy-3-isopropylaminopropoxy) carbazole Wzór empiryczny C ₁₈ H ₂₂ N ₂ O ₂	Standard analityczny	4 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
75.	Standard kloksacylina sól sodowa Cloxacillin sodium salt hydrate Wzór empiryczny C ₁₉ H ₁₇ ClN ₃ NaO ₅ S	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy	Certyfikat jakości serii.

						od dnia dostawy	
76.	Standard mabuterol hydrochloride 1-(4-Amino-3-chloro-5-trifluoromethylphenyl)-2-tert-butylaminoethanol hydrochloride Wzór empiryczny $C_{13}H_{18}ClF_3N_2O \cdot HCl$	Standard analityczny	4 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
77.	Standard mapenterol –d11 furmate	Standard analityczny	4 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
78.	Standard marbofloksacyna 9-Fluoro-2,3-dihydro-3-methyl-10-(4-methyl-piperazino)-7-oxo-7H-pyrido[1,2,3-ij] [1,2,4]benzoxadiazine-6-carboxylic acid Wzór empiryczny $C_{17}H_{19}FN_4O_4$	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
79.	Standard moksydektyna Moxidectin Wzór empiryczny $C_{37}H_{53}NO_8$	Standard analityczny	1 op.	25 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
80.	Standard nafcillin sodium salt $C_{21}H_{21}N_2NaO_5S$	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
81.	Standard raktopamina –d6 hydrochloride $C_{18}H_{18}D_6ClNO_3$	Standard analityczny	2 op.	1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.

82.	Standard salbutamol-(tert-butyl-d9) acetate (±)-2-(tert-Butyl-d9-amino)-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl] ethanol acetate salt Wzór empiryczny $C_{13}D_9H_{12}NO_3 \cdot C_2H_4O_2$	Standard analityczny	3op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
83.	Standard spektynomycyna Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate Wzór empiryczny $C_{14}H_{24}N_2O_7 \cdot 2HCl \cdot 5H_2O$	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
84.	Standard sulfadiazyna 4-Amino-N-(2-pyrimidinyl) benzenesulfonamide, N1-(Pyrimidin-2-yl)sulfanilamide Wzór empiryczny $C_{10}H_{10}N_4O_2S$	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
85.	Standard sulfadimetoksyna 4-Amino-N-(2,6-dimethoxy-4-pyrimidinyl)benzenesulfonamide Wzór empiryczny $C_{12}H_{14}N_4O_4S$	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
86.	Standard dikloksacylina Dicloxacillin sodium salt hydrate Wzór empiryczny $C_{19}H_{16}Cl_2N_3NaO_5S \cdot H_2O$	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
87.	Standard sulfafenazol 4-Amino-N-(1-phenyl-1H-pyrazol-5-yl) benzenesulfonamide Wzór empiryczny $C_{15}H_{14}N_4O_2S$	Standard analityczny, ≥ 98%	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
88.	Standard spiramycyna Spiramycin from Streptomyces sp.	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

89.	Standard sulfachinoksalina 4-Amino-N-(2-quinoxalinył) benzenesulfonamide, Wzór empiryczny C ₁₄ H ₁₂ N ₄ O ₂ S	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiący od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
90.	Standard sulfametoksazol 4-Amino-N-(5-methyl-3-isoxazolyl) benzenesulfonamide, Wzór empiryczny C ₁₀ H ₁₁ N ₃ O ₃ S	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiący od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
91.	Standard norfloksacyna 1-Ethyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-7-(1- piperazinył)-3-quinolinecarboxylic acid, Wzór empiryczny C ₁₆ H ₁₈ FN ₃ O ₃	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiący od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
92.	Standard sulfaguanidyna 4-Amino-N-(aminoiminomethyl) benzenesulfonamide, Wzór empiryczny: C ₇ H ₁₀ N ₄ O ₂ S	Standard Analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiący od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
93.	Standard ceftiofur 3-[(2-Furyłcarbonył)thio]methyl]-7-[2-(2- amino-4-thiazolyl)-2- (methoxyiminoacetamido)-3-cephem-4- carboxylic acid Wzór empiryczny: C ₁₉ H ₁₇ N ₅ O ₇ S ₃	Standard Analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiący od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
94.	Standard chlortetracyklina hydrochloride	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiący od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
95.	Standard tiamulina Tiamulin 1S,2R,3S,4S,6R,7S,14R)-6-[(2- Diethylaminoethylthio)acetoxyl]-3-hydroxy- 2,4,7,14-tetramethyl-4- vinyltricyclo[5,4,3,01.8]tetradecan-9-one Wzór empiryczny C ₂₈ H ₄₇ NO ₄ S.	Standard Analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiący od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

96.	Standard vitamin A acetate Retinol acetate Wzór empiryczny $C_{22}H_{32}O_2$	Standard analityczny	3 op.	150 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
97.	Standard zilpaterol- d7 Wzór empiryczny $C_{14}H_{12}D_7N_3O_2$	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
98.	Standard nitrofurantoina N-(5-Nitro-2-furfurylidene)-1- aminohydantoin, Furadoxyl, Nitrofurantoina Wzór empiryczny $C_8H_6N_4O_5$	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
99.	Standard furaltadon 5-Morpholinomethyl-3- (5 nitrofurfurylideneamino)-2- oxazolidinone Wzór empiryczny $C_{13}H_{16}N_4O_6$	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
100.	Standard cefquinome sulfate Wzór empiryczny $C_{23}H_{24}N_6O_5S_2 \cdot H_2SO_4$	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
101.	Standard cefalonium hydrate Wzór empiryczny $C_{20}H_{18}N_4O_5S_2 \cdot xH_2O$	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
102.	Standard sulfatiazol 4-Amino-N-(2-thiazolyl) benzenesulfonamide, Wzór empiryczny $C_9H_9N_3O_2S_2$	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

103.	Standard ciprofloksacyna Ciprofloxacin Wzór empiryczny $C_{17}H_{18}FN_3O_3$	Standard analityczny	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
104.	Standard danofloksacyna Danofloxacin Wzór empiryczny $C_{19}H_{20}FN_3O_3$	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
105.	Standard difloksacin hydrochloride	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
106.	Standard enrofloksacyna Wzór empiryczny $C_{19}H_{22}FN_3O_3$	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
107.	Standard gentamycyny siarczan uwodniony Gentamicin sulfate salt hydrate	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
108.	Standard neomycyny siarczan hydrat Neomycin trisulfate salt hydrate Wzór empiryczny $C_{23}H_{46}N_6O_{13} \cdot 3H_2SO_4 \cdot xH_2O$.	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
109.	Standard linkomycyna Lincomycin hydrochloride monohydrate Wzór empiryczny $C_{18}H_{34}N_2O_6S \cdot HCl \cdot H_2O$	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
110.	Standard oksytetracyklina hydrochloride Oxytetracycline hydrochloride Wzór empiryczny $C_{22}H_{24}N_2O_9 \cdot HCl$	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

111.	Standard 4-epitetrazyklina 4-epitetrazyklina hydrochloride Wzór empiryczny $C_{22}H_{24}N_2O_8 \cdot HCl$	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
112.	Standard 4-epioksyteracyklina Wzór empiryczny $C_{22}H_{24}N_2O_9$	Standard analityczny	3 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
113.	Standard 4-epichlortetrazyklina 4-epichlortetrazycline	Standard analityczny	4 op.	1 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
114.	Standard trimetoprim 2,4-Diamino-5-(3,4,5-trimethoxybenzyl) pyrimidine, Wzór empiryczny $C_{14}H_{18}N_4O_3$	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
115.	Standard chloramfenikol D-(-)-threo-2,2-Dichloro-N-[[hydroxy-V- (hydroxymethyl)-[(4- nitrophenyl)ethyl]acetamide, D-(-)-threo-2- Dichloroacetamido-1-(4-nitrophenyl)-1,3- propanediol, D-threo-2,2-Dichloro-N-[[hydroxy-V-(hydroxymethyl)-4- nitrophenethyl]acetamide, Chloromycetin Wzór empiryczny $Cl_2CHCONHCH(CH_2OH)CH(OH)C_6H_4NO_2$	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
116.	Standard azaperon Wzór empiryczny: $C_{19}H_{22}FN_3O$	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

117.	Standard chloropromazyny chlorowodorek Chloropromazine hydrochloride Wzór empiryczny: C ₁₇ H ₁₉ ClN ₂ S ·HCl	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
118.	Standard iwermektyna 22,23-Dihydroavermectin	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
119.	Standard abamektyna Avermectin B1.	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
120.	Standard Sulfamerazyna 4-Amino-N-(4-methyl-2-pyrimidinyl) benzenesulfonamide, Wzór empiryczny C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₂ S	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
121.	Standard Sulfametazyna 4,6-Dimethylsulfadiazine, 4-Amino-N-(4,6-dimethyl-2-pyrimidinyl) benzenesulfonamide, Wzór empiryczny C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₂ S	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
122.	Standard 2NP-AMOZ-d5 Wzór empiryczny C ₁₅ H ₁₃ D ₅ N ₄ O ₅	Standard analityczny	4 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
123.	Standard Salbutamol Wzór empiryczny C ₁₃ H ₂₁ NO ₃	Standard analityczny	1 op.	25 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

124.	Standard zilpaterol	Standard analityczny	1 op.	25 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
125.	Standard mabuterol-d9	Standard analityczny	4 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
126.	Standard metronidazol-OH Wzór empiryczny C ₆ H ₉ N ₃ O ₄	Standard analityczny	3 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości dla każdej serii.
127.	Standard kanamycyna A Wzór empiryczny C ₁₈ H ₃₆ N ₁₁	Standard analityczny	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii
128.	Standard cefaleksyna Cefalexin, Wzór empiryczny C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₄ S	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
129.	Standard halofuginone hydrobromide	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
130.	Standard maduramicin ammonium	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii
131.	Standard nigerycyna sól sodowa	Standard analityczny, min 98%	1 op.	5 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

132.	Standard diclazuril	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
133.	Standard DNC-d8 4,4- Dinitricarbanilide-d8	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
134.	Standard dekokwinat	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
135.	Standard DNC 4,4- Dinitricarbanilide	Standard analityczny, min. 97%	1 op.	5 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
136.	Standard monenzin sodium salt hydrate	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
137.	Standard decoquinate-d5	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
138.	Standard diclazuril methyl	Standard analityczny, min. 96,5%	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

139.	Standard zieleni leukomalachitowej D5	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
140.	Standard fioletu leukokrystalicznego-D6	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.
141.	Standard pikrynianu zieleni malachitowej-D5	Standard analityczny	1 op.	25 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości serii.

Nr sprawy: WIW-AD.272.121.2018

**OŚWIADCZENIE
O NIEPODLEGANIU WYKLUCZENIU ORAZ SPEŁNIENIU
WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Nazwa i adres Wykonawcy:

.....

.....

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę standardów i wzorców do GC, HPLC i LC/MS/MS dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie** oświadczam, że:

1. nie podlegam wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 24 ust. 1 pkt od 12 do 23 ustawy Prawo zamówień publicznych,
2. spełniam warunki udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego określone przez zamawiającego w niniejszym postępowaniu.
3. Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. Ustawy Pzp (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

1. Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w Rozdziale II Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz Ogłoszeniu o zamówieniu, polegam na zasobach następującego/ych podmiotu/ów:

.....

.....

w następującym zakresie:

.....
.....

(wskazać podmiot i określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

2. Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:
..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CeiDG) nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.
3. Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawcą/ami:
..... *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CeiDG),* nie podlega/ą wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.
4. Wszystkie informacje podane w niniejszym oświadczeniu są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji.

_____ dnia __ __ 2018 rok

*(podpis osób wskazanych w dokumencie
uprawnającym do wystąpienia w obrocie prawnym
lub posiadającym pełnomocnictwo)*

Nr sprawy: WIW-AD.272.121.2018

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY DOTYCZĄCE GRUPY KAPITAŁOWEJ

My niżej podpisani, działając w imieniu i na rzecz:

.....
.....

(pełna nazwa (firma) dokładny adres Wykonawcy)

W przypadku składania oferty przez Wykonawców występujących wspólnie oświadczenie składa każdy z wykonawców.

Ubiegając się o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę standardów i wzorców do GC, HPLC i LC/MS/MS dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie**, oświadczam, że **należę*** / **reprezentowany przeze mnie podmiot należy do grupy kapitałowej***, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2017 r., poz. 229,) do której należą także następujące podmioty*:

- 1.....;
- 2.....;
- 3.....;

oświadczam, że: **nie należę*** / **reprezentowany przeze mnie podmiot nie należy do grupy kapitałowej***, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. Zm.)*.

_____ dnia __ __ 2018 rok

*(podpis osób wskazanych w dokumencie
uprawnającym do wystąpienia w obrocie prawnym
lub posiadającym pełnomocnictwo)*

* niepotrzebne skreślić

Nr sprawy: WIW-AD.272.121.2018

OFERTA

Do:
Wojewódzkiego Inspektoratu Weterynarii z siedzibą
w Siedlcach
ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce.

(nazwa i adres Zamawiającego)

Nawiązując do ogłoszenia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę standardów i wzorców do GC, HPLC i LC/MS/MS dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie,**

my niżej podpisani:

.....

działając w imieniu i na rzecz:

.....

.....

.....

(nazwa (firma) dokładny adres Wykonawcy/Wykonawców); w przypadku składania oferty przez podmioty występujące wspólnie podać nazwy (firmy) i dokładne adresy wszystkich podmiotów składających wspólną ofertę)

1. **OŚWIADCZAMY**, że naszym pełnomocnikiem dla potrzeb niniejszego zamówienia jest:

.....

(Wypełniają jedynie przedsiębiorcy składający wspólną ofertę)

2. **SKŁADAMY OFERTE** na wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia za cenę w wysokości:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Producent	Nr katalogowy **	Termin gwarancji	J.m.	Wielkość J.m.	Cena jedn. Netto dostawy (bez VAT) w zł	Ilość J.m.	Wartość dostawy netto (bez VAT) w zł	Stawka VAT %	Kwota VAT w zł	Wartość dostawy brutto w zł*
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
CENA OFERTY (DOSTAWY) NETTO (należy dodać do siebie poszczególne pozycje z kolumny 10)										-	-	-
RAZEM KWOTA VAT (należy dodać do siebie poszczególne pozycje z kolumny 12)												-
CENA OFERTY (DOSTAWY) BRUTTO (należy dodać do siebie poszczególne pozycje z kolumny 13)												
Słownie brutto: (.....)												

*Gdy Wykonawca nie jest zobowiązany do naliczenia VAT należy wpisać kwotę z pozycji 10 (wartość dostawy netto bez VAT).

**w przypadku braku nr katalogowego należy wpisać „brak nr katalogowego”

3. **OŚWIADCZAMY**, że jesteśmy/nie jesteśmy* podatnikiem VAT o numerze zarejestrowanym w (podać kraj) i przez cały czas trwania umowy będziemy się posługiwać podanym wyżej numerem. Podmiotem uprawnionym do wystawienia faktur przez cały czas trwania umowy jest
- (w przypadku wykonawców wspólnie składający ofertę).
4. **OŚWIADCZAMY**, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i uznajemy się za związanych określonymi w niej postanowieniami i zasadami postępowania.
5. **ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ** do wykonania zamówienia w terminie określonym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
6. **AKCEPTUJEMY** warunki płatności określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

7. **UWAŻAMY SIĘ** za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, tj. przez okres **30 dni** od upływu terminu składania ofert.
8. **OŚWIADCZAMY**, że zapoznaliśmy się z wzorem umowy i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
9. **OŚWIADCZAMY**, że informacje stanowiące tzw. Tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, zostały umieszczone w odrębnej kopercie z adnotacją „Tajemnica przedsiębiorstwa” TAK / NIE*
10. **OŚWIADCZAMY**, iż zaliczamy się do małych i średnich przedsiębiorstw **TAK/NIE***.
11. **ZAMÓWIENIE ZREALIZUJEMY** sami/przy udziale podwykonawców*, którzy będą wykonywać następujące prace wchodzące w zakres przedmiotu zamówienia:

a)

(opis zamówienia zlecanego podwykonawcy)

b)

(opis zamówienia zlecanego podwykonawcy)

W przypadku, gdy Wykonawca powołuje się na zasoby innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy Pzp w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp następujący podwykonawcy będą wykonywali poniższe prace

.....

.....

(opis zamówienia zlecanego podwykonawcy)

12. **WSZELKĄ KORESPONDENCJĘ** w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na adres:

tel. fax.

adres poczty elektronicznej

osoba wyznaczona do kontaktu z Zamawiającym

13. **OFERTE** niniejszą składamy na kolejno ponumerowanych stronach.

14. **PRZEDKLADAMY** do oferty następujące oświadczenia i dokumenty:

a/str. oferty

b/ str. Oferty

.....

c/ str. Oferty

.....

_____ dnia __ __ 2018 rok

*(podpis osób wskazanych w dokumencie
uprawnającym do wystąpienia w obrocie prawnym
lub posiadającym pełnomocnictwo)*

*** - niepotrzebne skreślić**

Nr sprawy: WIW-AD.272.121.2018

U M O W A nr WIW-AD.273.2018

zawarta w dniu 2018 roku pomiędzy:

Skarbem Państwa – Wojewódzkim Inspektorem Weterynarii z siedzibą w Siedlcach; ul. Kazimierzowska 29; 08-110 Siedlce;

reprezentowanym przez:

.....
.....

zwanym dalej w treści umowy „**Zamawiającym**”

a firmą

.....
.....,

numer KRS:

reprezentowanym przez:

.....
.....

zwanym dalej w treści umowy „**Wykonawcą**”, w wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego poniżej równowartości 144.000 EURO **Nr sprawy: WIW-AD.272.121.2018** zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późniejszymi zmianami), została zawarta umowa o następującej treści.

§ 1

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest **dostawa standardów i wzorców do GC, HPLC i LC/MS/MS dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie** zgodnie z zestawieniem asortymentowo – cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 niniejszej umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się w ramach realizacji przedmiotu tej umowy, do dostarczenia przedmiotu zamówienia do Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie ul. Lechicka 21, 02-156 Warszawa, własnym transportem i na swój koszt.

§ 2

1. Przedmiot niniejszej umowy wskazany w § 1, dostarczany będzie przez Wykonawcę zgodnie z harmonogramem dostaw stanowiącym załącznik nr 2 do niniejszej umowy.
2. W dniu dostarczenia przedmiotu zamówienia Wykonawca wystawi fakturę VAT, która po potwierdzeniu dostarczenia przedmiotu umowy stanowić będzie podstawę rozliczeń między stronami.
3. Fakturę VAT za dostarczony przedmiot zamówienia Wykonawca prześle bezpośrednio do Zamawiającego tj. **Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29, 08-110 Siedlce.**

§ 3

1. Potwierdzeniem dostarczenia przedmiotu zamówienia będzie Protokół Odbioru sporządzony przez Wykonawcę wg wzoru stanowiącego **Załącznik nr 3** niniejszej umowy.
2. Protokół Odbioru sporządzony będzie w 3 jednobrzmiących egzemplarzach (jeden egzemplarz dla Wykonawcy, i dwa egzemplarze dla Zamawiającego) oryginalnie podpisanych i osteplowanych przez upoważnione osoby:
 - a) Ze strony Zamawiającego:
 -
 -lub inne upoważnione osoby.
 - b) Ze strony Wykonawcy:
 -lub inne upoważnione osoby.
3. Podpisanie Protokołu Odbioru nastąpi w dniu dostarczenia przedmiotu zamówienia.

§ 4

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na dostarczony przedmiot zamówienia, zgodnie z załącznikiem nr 1 do niniejszej umowy.
2. Zamawiający ma obowiązek zawiadomienia Wykonawcy o zaistniałej wadzie przedmiotu umowy w ciągu 7 dni od dnia jej stwierdzenia.
3. Wykonawca zobowiązuje się do uwzględnienia reklamacji wad przedmiotu umowy w terminie 14 dni od dnia pisemnego zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego.

§ 5

W przypadku opóźnienia w wykonaniu umowy w zakresie terminu realizacji, Zamawiający może od Wykonawcy:

- a) żądać zapłacenia kary umownej w wysokości 0,5 % kwoty wynagrodzenia za niedostarczenie w terminie partii towaru, za każdy dzień opóźnienia, nie wyższej jednak niż 10 % wartości przedmiotu zamówienia. Zapłata kary umownej nastąpi w terminie 14 dni od wezwania skierowanego przez Zamawiającego do Wykonawcy listem poleconym. Wezwanie do zapłaty kary umownej zawierało będzie każdorazowo szczegółowe wyliczenie wysokości naliczonej kary umownej,
- b) wyznaczyć dodatkowy termin do wykonania umowy, przy zachowaniu prawa do naliczania kary umownej w wysokości określonej w punkcie a) za każdy dzień opóźnienia,
- c) rozwiązać umowę bez wypowiedzenia przy przekroczeniu terminu wyznaczonego w trybie pkt b), przy zachowaniu prawa do naliczania kary umownej w wysokości określonej w punkcie a).

§ 6

1. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie będzie leżeć w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, zamawiający będzie mógł odstąpić

od umowy w terminie miesiąca od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.

2. W przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego Wykonawca otrzyma wynagrodzenie stosowne do zakresu wykonanego zamówienia. Zakres wykonanego zamówienia zostanie określony przez Strony po dokonaniu wypowiedzenia umowy.
3. W przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę lub z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania otrzymania kary umownej w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości przedmiotu zamówienia. Zapłata kary umownej nastąpi w terminie 14 dni od wezwania skierowanego przez Zamawiającego do Wykonawcy listem poleconym. Wezwanie do zapłaty kary umownej zawierało będzie szczegółowe wyliczenie wysokości naliczonej kary umownej.
4. Zamawiający, w razie wykazania szkody przewyższającej karę umowną, może dochodzić od Wykonawcy odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 7

1. Strony ustalają, całkowite wynagrodzenie za realizację przedmiotu zamówienia w wysokości **zł brutto (słownie:**
.....).
2. Wynagrodzenie określone w ust. 1 obejmuje także koszty, jakie zostaną poniesione przez Wykonawcę dla wykonania zadań objętych niniejszą umową.

§ 8

1. Rozliczenie dostawy nastąpi na podstawie faktury VAT dostarczonej do siedziby Zamawiającego.
2. Faktura uregulowana zostanie w terminie 30 dni od dnia jej otrzymania przez Zamawiającego.
3. W przypadku opóźnienia w płatnościach, o których mowa powyżej przez Zamawiającego na rzecz Wykonawcy, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych za każdy dzień opóźnienia .

§ 9

1. W przypadku powstania sporów związanych z realizacją postanowień niniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający zobowiązany jest wyczerpać drogę postępowania reklamacyjnego, kierując swoje roszczenie do Wykonawcy.
2. W razie niezadowolającego rozstrzygnięcia reklamacyjnego, Zamawiającemu przysługuje prawo wystąpienia do sądu powszechnego. Sądem miejscowo właściwym będzie odpowiedni Sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.
3. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie znajdują postanowienia ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późniejszymi zmianami) oraz przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 10

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Dopuszcza się możliwość zmiany umowy w zakresie:

- a) zmiany terminu realizacji przedmiotu zamówienia w związku z zaistnieniem okoliczności uniemożliwiających wykonanie dostaw niezależnych od Wykonawcy,
- b) zmiany obowiązującej stawki podatku VAT w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT.

§ 11

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach: 1 egzemplarz dla Wykonawcy i 2 egzemplarze dla Zamawiającego.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

ZESTAWIENIE ASORTYMENTOWO – CENOWE

Lp.	Przedmiot zamówienia	Producent	Nr katalogowy	Termin gwarancji	J.m.	Wielkość J.m.	Cena jedn. Netto dostawy (bez VAT) w zł	Ilość J.m.	Wartość dostawy netto (bez VAT) w zł	Stawka VAT %	Kwota VAT w zł	Wartość dostawy brutto w zł
RAZEM:												

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

HARMONOGRAM DOSTAW

Miejsce realizacji: Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie Pracownia Badań Chemicznych (Działanie 21.3.2.3)

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	2018 rok
-	-	-	Do dnia 21 grudnia
1.	Standard 17a-Nortestosterone, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
2.	Standard Nortestosterone -d3, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
3.	Standard 17b-Nortestosterone, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
4.	Standard 17a-Trenbolone, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
5.	Standard 17a-Trenbolon-d3, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
6.	Standard 17b-Trenbolon, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
7.	Standard 17b-Trenbolon-d5, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
8.	Standard 16-beta-OH-stanozolol, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
9.	Standard 16-beta-OH stanozole- d3,	6 op. (a'0,1 mg)	6
10.	Standard stanozolol, 50 mg	1 op.(a'50 mg)	1
11.	Standard 2-tiouracyl, 25 g	1 op. (a'25 g)	1
12.	Standard 5,6-dimetylo-2- tiouracyl, 1g	1 op.(a'1 g)	1
13.	Standard 6-metyl-2-tiouracyl, 100 g	1 op.(a'100 g)	1
14.	Standard 6-phenyl-2- tiouracyl, min. 95%, 1 g	1 op.(a'1 g)	1
15.	Standard 6-propyl-2-tiouracyl, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
16.	Standard 2-mercapto-1- methylimidazol, 5 g	1 op. (a'5g)	1
17.	Standard 17B-boldenon - d3, 1 mg	6 op.(a'1 mg)	6

18.	Standard 17a- boldenon, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
19.	Standard metyloboldenon – d3, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
20.	Standard metyloboldenon, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
21.	Standard dienestrol-d4, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
22.	Standard dienestrol, 25 mg	2 op.(a'25 mg)	2
23.	Standard diethylstilbestrol-d8, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
24.	Standard diethylstilbestrol, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
25.	Standard hexestrol, 1 g	1 op.(a'1 g)	1
26.	Standard hexestrol –d4, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
27.	Standard a-metylotestosterone, 5 g	1 op. (a'5 g)	1
28.	Standard metylotestosteron-d3, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
29.	Standard zeranol-d5, 0,05 mg	6 op.(a'0,05 mg)	6
30.	Standard taleranol, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
31.	Standard zeranol, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
32.	Standard zearalanon, 100ug/ml w acetonitrylu, 2 ml	2 op. (a'2 ml)	2
33.	Standard medroxyprogesterone, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
34.	Standard megestrol octan,	1 op.(a'1 g)	1
35.	Standard chlormadinone octan, 1 g	1 op. (a'1 g)	1
36.	Standard malengestrol octan, 100 mg	1 op.(a'100 mg)	1
37.	Standard medroxyprogesterone-d3 octan, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
38.	Standard megestrol-d3 acetate, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
39.	Standard melengestrol-d3 acetate, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
40.	Standard chlormadinone- (37Cl) acetate, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6

41.	Standard 6-OH-17-beta boldenon, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
42.	Standard 17-alfa-etynyløestradiol, 1 mg/ml w metanolu, 1 ml	4 op.(a'1 ml)	4
43.	Standard a-zearalenol, 10 ug/ml w acetonitrylu, 1 ml	3 op.(a'1 ml)	3
44.	Standard b-zearalenol, 10 ug/ml w acetonitrylu, 1 ml	3 op.(a'1 ml)	3
45.	Standard hydroksyipronidazol, 10 mg	2 op.(a'10 mg)	2
46.	Standard HMMNI-d3, 10 mg	3 op.(a'10 mg)	3
47.	Standard nitrofurazon, 1 g	1 op.(a'1 g)	1
48.	Standard HMMNI, 10 mg	3 op.(a'10 mg)	3
49.	Standard ipronidazol, 10 mg	3 op.(a'10 mg)	3
50.	Standard ronidazol - d3, 10 mg	3 op.(a'10 mg)	3
51.	Standard tryptophan, 500 mg	1 op.(a'500 mg)	1
52.	Standard ipronidazol-OH-d3 , 10 mg	3 op.(a'10 mg)	3
53.	Standard tylozyna, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
54.	Standard Streptomycin sesquisulfate hydrate, 5g	1 op.(a'5 mg)	1
55.	Standard 2-NP-AOZ-d4, 10 mg	3 op.(a'10 mg)	3
56.	Standard Tylmikozyzna, 100 mg	1 op.(a'100 mg)	1
57.	Standard Mapenterol hydrochloride, 5 mg	4 op. (a'5 mg)	4
58.	Standard brombuterol, 10 mg	2 op.(a' 10 mg)	2
59.	Standard jozamyrcyna, 50 mg	1 op. (a'50 mg)	1
60.	Standard cefazolina sól sodowa, 100 mg	1 op.(a'100 mg)	1
61.	Standard tetracyklina, 5 g	1 op.(a'5 g)	1
62.	Standard chloramphenikol d5, 1 mg	4 op. (a'1 mg)	4
63.	Standard chloropromazyna d3, 0,1 mg w metanolu, 1 ml	4 op.(a'1 ml)	4

64.	Standard Terbutaline acetate salt hemihydrate, 10 mg	4 op.(a'10 mg)	4
65.	Standard Klenbuterol – D9 w HCl, 10 mg	3 op. (a' 10 mg)	3
66.	Standard Terbutaline-(tert-butyl-d9) acetate salt hemihydrate, 10 mg	3 op. (a' 10 mg)	3
67.	Standard doramektyna, 100 mg	1op. (a' 100 mg)	1
68.	Standard eprinomektyna, 100 mg	1 op.(a'100 mg)	1
69.	Standard cefapirin sodium, 100 mg	1 op.(a'100 mg)	1
70.	Standard penicylina G sól sodowa, 1 g	1 op.(a'1 g)	1
71.	Standard ampicylina, 100 mg	1 op. (a'100 mg)	1
72.	Standard oksacylina, 100 mg	1 op.(a'100 mg)	1
73.	Standard ipronidazol-d3, 10 mg	4 op.(a'10mg)	4
74.	Standard karazolol, 10 mg	4 op.(a' 10 mg)	4
75.	Standard kloksacylina sól sodowa, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
76.	Standard mabuterol hydrochloride, 10 mg	4 op. (a' 10mg)	4
77.	Standard mapenterol –d11, 0,1 mg	4 op. (a'0,1mg)	4
78.	Standard marbofloksacylina, 100 mg	1op. (a' 100 mg)	1
79.	Standard moksydektyna, 25 mg	1 op. (a'25 mg)	1
80.	Standard nafcilina sodium salt, 100 mg	1 op.(a'100mg)	1
81.	Standard raktopamina –d6 Hydrochloride Salt, 10 mg	2 op.(a'1 mg)	2
82.	Standard salbutamol-(tert-butyld9) acetate, 10 mg	3 op. (a' 10 mg)	3
83.	Standard spektynomycyna, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
84.	Standard sulfadiazyna, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
85.	Standard sulfadimetoksyna, 250 mg	1 op. (a' 250 mg)	1
86.	Standard dikloksacylina sodium salt, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1

87.	Standard sulfafenazol, 1 g	1 op.(a'1 g)	1
88.	Standard spiramycyna, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
89.	Standard sulfachinoksalina, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
90.	Standard sulfametoksazol, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
91.	Standard norfloksacyna, 100 mg	1 op. (a'100 mg)	1
92.	Standard sulfaguanidyna, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
93.	Standard ceftiofur, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
94.	Standard chlortetracyklina hydrochloride, 250 mg,	1 op.(a' 250 mg)	1
95.	Standard tiamulina, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
96.	Standard vitamin A acetate, 150 mg	3 op.(a' 150 mg)	3
97.	Standard zilpaterol- d7, 10 mg	1 op.(a'10 mg)	1
98.	Standard nitrofurantoina, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
99.	Standard furaltadon, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
100.	Standard cefquinome sulfate, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
101.	Standard cefalonium hydrate, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
102.	Standard sulfatiazol, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
103.	Standard ciprofloksacyna, 1 g	1 op.(a'1g)	1
104.	Standard danofloksacyna, min. 99%, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
105.	Standard difloxacin hydrochloride	1 op.(a' 100 mg)	1
106.	Standard enrofloksacyna, min. 99%, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
107.	Standard gentamycyny siarczan uwodniony, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
108.	Standard neomycyny siarczan hydrat, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
109.	Standard linkomycyna, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1

110.	Standard oksytetracyklina hydrochloride, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
111.	Standard 4-epitetracyklina, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
112.	Standard 4-epioksytertacyklina, 10 mg	3 op.(a'10mg)	3
113.	Standard 4-epichlortetracyklina, 1 mg	4 op.(a' 1 mg)	4
114.	Standard trimetoprim, 250 mg	1 op. (a' 250mg)	1
115.	Standard chloramfenikol, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
116.	Standard azaperon, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
117.	Standard chloropromazyny chlorowodorek, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
118.	Standard iwermektyna, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
119.	Standard abamektyna, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
120.	Standard Sulfamerazyna, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
121.	Standard Sulfametazyna, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
122.	Standard 2NP-AMUZ-d5, 10 mg	4 op.(a'10 mg)	4
123.	Standard Salbutamol, 25 mg	1op. (a'25 mg)	1
124.	Standard zilpaterol	1op. (a' 25 mg)	1
125.	Standard Mabuterol – D9, 0,1 mg	4 op. (a' 0,1 mg)	4
126.	Standard metronidazol-OH, 10 mg	3 op. (a' 10 mg)	3
127.	Standard kanamycyna A, 1 g	1 op. (a' 1g)	1
128.	Standard cefaleksyna, 100 mg	1 op. (a' 100 mg)	1
129.	Standard halofuginone hydrobromide	1 op. (a' 10mg)	1
130.	Standard maduramicin ammonium	1 op. (a' 100mg)	1
131.	Standard nigerycyna sól sodowa	1 op. (a' 5 g)	1
132.	Standard diclazuril	1 op. (a' 100 mg)	1

133.	Standard DNC-d8	1 op.(a'10 mg)	1
134.	Standard dekokwinat	1 op.(a'100 mg)	1
135.	Standard DNC	1 op.(a'5 g)	1
136.	Standard monenzyny	1 op.(a'100 mg)	1
137.	Standard decoquinate-d5	1 op.(a'10 mg)	1
138.	Standard diclazuril methyl	1 op.(a'10 mg)	1
139.	Standard zieleni leukomalachitowej D5	1 op.(a'10 mg)	1
140.	Standard fioletu leukokrystalicznego-D6	1 op.(a'10 mg)	1
141.	Standard pikrynianu zieleni malachitowej-D5	1 op.(a'25 mg)	1

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

PROTOKÓŁ ODBIORU
PRZEPROWADZONEGO W:

.....
.....
.....

Dzień odbioru:

I. Biorący udział:

Ze strony Wykonawcy – (nazwa i adres sprzedającego)

.....

p.....
(nazwisko i imię)

p.....
(nazwisko i imię)

Ze strony Zamawiającego – (nazwa i adres odbierającego)

.....

p.....
(nazwisko i imię)

II. Przedmiot dostawy i odbioru w ramach Umowy nr
z dnia

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Wartość w zł netto (zgodnie z umową)	Wartość w zł brutto (zgodnie z umową)

III. Kompletność dostawy¹:

1. TAK

2. NIE – uwagi / zastrzeżenia:

.....
.....

IV. Kontrola ilościowa i jakościowa¹:

1. Pozytywny

2. Negatywny – uwagi / zastrzeżenia:

.....
.....

50. Gwarancja

.....

VI. Końcowy wynik przyjęcia¹:

1. Pozytywny

2. Negatywny – uwagi / zastrzeżenia:

.....
.....

Podpisy:

*Ze strony Zamawiającego
imię, nazwisko, pieczęć*

*Ze strony Wykonawcy
imię, nazwisko, pieczęć*

¹ Niepotrzebne skreślić

Nr sprawy: WIW-AD.272.121.2018

HARMONOGRAM DOSTAW**Miejsce realizacji:** Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie Pracownia Badań Chemicznych (Działanie 21.3.2.3)

Lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość zamawiana	2018 rok
-	-	-	Do dnia 21 grudnia
1.	Standard 17a-Nortestosterone, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
2.	Standard Nortestosterone -d3, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
3.	Standard 17b-Nortestosterone, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
4.	Standard 17a-Trenbolone, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
5.	Standard 17a-Trenbolon-d3, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
6.	Standard 17b-Trenbolon, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
7.	Standard 17b-Trenbolon-d5, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
8.	Standard 16-beta-OH-stanozolol, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
9.	Standard 16-beta-OH stanozolole- d3,	6 op. (a'0,1 mg)	6
10.	Standard stanozolol, 50 mg	1 op.(a'50 mg)	1
11.	Standard 2-tiouracyl, 25 g	1 op. (a'25 g)	1
12.	Standard 5,6-dimetylo-2- tiouracyl, 1g	1 op.(a'1 g)	1
13.	Standard 6-metyl-2-tiouracyl, 100 g	1 op.(a'100 g)	1
14.	Standard 6-phenyl-2- tiouracyl, min. 95%, 1 g	1 op.(a'1 g)	1
15.	Standard 6-propyl-2-tiouracyl, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1

16.	Standard 2-mercapto-1- methylimidazol, 5 g	1 op. (a'5g)	1
17.	Standard 17B-boldenon – d3, 1 mg	6 op.(a'1 mg)	6
18.	Standard17a- boldenon, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
19.	Standard metyloboldenon – d3, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
20.	Standard metyloboldenon, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
21.	Standard dienestrol-d4, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
22.	Standard dienestrol, 25 mg	2 op.(a'25 mg)	2
23.	Standard diethylstilbestrol-d8, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
24.	Standard diethylstilbestrol, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
25.	Standard hexestrol, 1 g	1 op.(a'1 g)	1
26.	Standard hexestrol –d4, 0,1 mg	6 op. (a'0,1 mg)	6
27.	Standard a-metylotestosterone, 5 g	1 op. (a'5 g)	1
28.	Standard metylotestosteron-d3, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
29.	Standard zeranol-d5, 0,05 mg	6 op.(a'0,05 mg)	6
30.	Standard taleranol, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
31.	Standard zeranol, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
32.	Standard zearalanon, 100ug/ml w acetonitrylu, 2 ml	2 op. (a'2 ml)	2
33.	Standard medroxyprogesterone, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
34.	Standard megestrol octan,	1 op.(a'1 g)	1
35.	Standard chlormadinone octan, 1 g	1 op. (a'1 g)	1
36.	Standard malengestrol octan, 100 mg	1 op.(a'100 mg)	1
37.	Standard medroxyprogesterone-d3 octan, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6

38.	Standard megestrol-d3 acetate, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
39.	Standard melengestrol-d3 acetate, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
40.	Standard chlormadinone- (37Cl) acetate, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
41.	Standard 6-OH-17-beta boldenon, 0,1 mg	6 op.(a'0,1 mg)	6
42.	Standard 17-alfa-etynyloestradiol, 1 mg/ml w metanolu, 1 ml	4 op.(a'1 ml)	4
43.	Standard a-zearalenol, 10 ug/ml w acetonitrylu, 1 ml	3 op.(a'1 ml)	3
44.	Standard b-zearalenol, 10 ug/ml w acetonitrylu, 1 ml	3 op.(a'1 ml)	3
45.	Standard hydroksyipronidazol, 10 mg	2 op.(a'10 mg)	2
46.	Standard HMMNI-d3, 10 mg	3 op.(a'10 mg)	3
47.	Standard nitrofurazon, 1 g	1 op.(a'1 g)	1
48.	Standard HMMNI, 10 mg	3 op.(a'10 mg)	3
49.	Standard ipronidazol, 10 mg	3 op.(a'10 mg)	3
50.	Standard ronidazol – d3, 10 mg	3 op.(a'10 mg)	3
51.	Standard tryptophan, 500 mg	1 op.(a'500 mg)	1
52.	Standard ipronidazol-OH-d3 , 10 mg	3 op.(a'10 mg)	3
53.	Standard tylozyna, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
54.	Standard Streptomycin sesquisulfate hydrate, 5g	1 op.(a'5 mg)	1
55.	Standard 2-NP-AOZ-d4, 10 mg	3 op.(a'10 mg)	3
56.	Standard Tylmikozyzna, 100 mg	1 op.(a'100 mg)	1
57.	Standard Mapenterol hydrochloride, 5 mg	4 op. (a'5 mg)	4
58.	Standard brombuterol, 10 mg	2 op.(a' 10 mg)	2
59.	Standard jozamycyna, 50 mg	1 op. (a'50 mg)	1

60.	Standard cefazolina sól sodowa, 100 mg	1 op.(a'100 mg)	1
61.	Standard tetracyklina, 5 g	1 op.(a'5 g)	1
62.	Standard chloramphenikol d5, 1 mg	4 op. (a'1 mg)	4
63.	Standard chloropromazyna d3, 0,1 mg w metanolu, 1 ml	4 op.(a'1 ml)	4
64.	Standard Terbutaline acetate salt hemihydrate, 10 mg	4 op.(a'10 mg)	4
65.	Standard Klenbuterol – D9 w HCl, 10 mg	3 op. (a' 10 mg)	3
66.	Standard Terbutaline-(tert-butyl-d9) acetate salt hemihydrate, 10 mg	3 op. (a' 10 mg)	3
67.	Standard doramektyna, 100 mg	1op. (a' 100 mg)	1
68.	Standard eprinomektyna, 100 mg	1 op.(a'100 mg)	1
69.	Standard cefapirin sodium, 100 mg	1 op.(a'100 mg)	1
70.	Standard penicylina G sól sodowa, 1 g	1 op.(a'1 g)	1
71.	Standard ampicylina, 100 mg	1 op. (a'100 mg)	1
72.	Standard oksacylina, 100 mg	1 op.(a'100 mg)	1
73.	Standard ipronidazol-d3, 10 mg	4 op.(a'10mg)	4
74.	Standard karazolol, 10 mg	4 op.(a' 10 mg)	4
75.	Standard kloksacylina sól sodowa, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
76.	Standard mabuterol hydrochloride, 10 mg	4 op. (a' 10mg)	4
77.	Standard mapenterol –d11, 0,1 mg	4 op. (a'0,1mg)	4
78.	Standard marbofloksacyna, 100 mg	1op. (a' 100 mg)	1
79.	Standard moksydektyna, 25 mg	1 op. (a'25 mg)	1
80.	Standard nafcilina sodium salt, 100 mg	1 op.(a'100mg)	1
81.	Standard raktopamina –d6 Hydrochloride Salt, 10 mg	2 op.(a'1 mg)	2

82.	Standard salbutamol-(tert-butyld9) acetate, 10 mg	3 op. (a' 10 mg)	3
83.	Standard spektynomycyna, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
84.	Standard sulfadiazyna, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
85.	Standard sulfadimetoksyna, 250 mg	1 op. (a' 250 mg)	1
86.	Standard dikloksacylina sodium salt, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
87.	Standard sulfafenazol, 1 g	1 op.(a'1 g)	1
88.	Standard spiramycyna, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
89.	Standard sulfachinoksalina, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
90.	Standard sulfametoksazol, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
91.	Standard norfloksacyna, 100 mg	1 op. (a'100 mg)	1
92.	Standard sulfaguanidyna, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
93.	Standard ceftiofur, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
94.	Standard chlortetracyklina hydrochloride, 250 mg,	1 op.(a' 250 mg)	1
95.	Standard tiamulina, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
96.	Standard vitamin A acetate, 150 mg	3 op.(a' 150 mg)	3
97.	Standard zilpaterol- d7, 10 mg	1 op.(a'10 mg)	1
98.	Standard nitrofurantoina, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
99.	Standard furaltadon, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
100.	Standard cefquinome sulfate, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
101.	Standard cefalonium hydrate, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
102.	Standard sulfatiazol, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
103.	Standard ciprofloksacyna, 1 g	1 op.(a'1g)	1
104.	Standard danofloksacyna, min. 99%, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1

105.	Standard difloxacin hydrochloride	1 op.(a' 100 mg)	1
106.	Standard enrofloksacyna, min. 99%, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
107.	Standard gentamycyny siarczan uwodniony, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
108.	Standard neomycyny siarczan hydrat, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
109.	Standard linkomycyna, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
110.	Standard oksytetracyklina hydrochloride, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
111.	Standard 4-epitetracyklina, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
112.	Standard 4-epioksytertacyklina, 10 mg	3 op.(a'10mg)	3
113.	Standard 4-epichlortetracyklina, 1 mg	4 op.(a' 1 mg)	4
114.	Standard trimetoprim, 250 mg	1 op. (a' 250mg)	1
115.	Standard chloramfenikol, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
116.	Standard azaperon, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
117.	Standard chloropromazyny chlorowodorek, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
118.	Standard iwermektyna, 250 mg	1 op.(a'250 mg)	1
119.	Standard abamektyna, 100 mg	1 op.(a' 100 mg)	1
120.	Standard Sulfamerazyna, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
121.	Standard Sulfametazyna, 250 mg	1 op.(a' 250 mg)	1
122.	Standard 2NP-AMAZ-d5, 10 mg	4 op.(a'10 mg)	4
123.	Standard Salbutamol, 25 mg	1op. (a'25 mg)	1
124.	Standard zilpaterol	1op. (a' 25 mg)	1
125.	Standard Mabuterol – D9, 0,1 mg	4 op. (a' 0,1 mg)	4
126.	Standard metronidazol-OH, 10 mg	3 op. (a' 10 mg)	3

127.	Standard kanamycyna A, 1 g	1 op. (a' 1g)	1
128.	Standard cefaleksyna, 100 mg	1 op. (a' 100 mg)	1
129.	Standard halofuginone hydrobromide	1 op. (a' 10mg)	1
130.	Standard maduramicin ammonium	1 op. (a' 100mg)	1
131.	Standard nigerycyna sól sodowa	1 op. (a' 5 g)	1
132.	Standard diclazuril	1 op. (a' 100 mg)	1
133.	Standard DNC-d8	1 op.(a'10 mg)	1
134.	Standard dekokwinat	1 op.(a'100 mg)	1
135.	Standard DNC	1 op.(a'5 g)	1
136.	Standard monenzyny	1 op.(a'100 mg)	1
137.	Standard decoquinate-d5	1 op.(a'10 mg)	1
138.	Standard diclazuril methyl	1 op.(a'10 mg)	1
139.	Standard zieleni leukomalachitowej D5	1 op.(a'10 mg)	1
140.	Standard fioletu leukokrystalicznego-D6	1 op.(a'10 mg)	1
141.	Standard pikrynianu zieleni malachitowej-D5	1 op.(a'25 mg)	1

Nr sprawy: WIW-AD.272.121.2018

SPECYFIKACJA OFEROWANEGO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę standardów i wzorców do GC, HPLC i LC/MS/MS dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie** oświadczamy, że oferowany przez nas przedmiot zamówienia charakteryzuje się poniższymi parametrami:

Wymagane parametry przez Zamawiającego				Oferowane parametry przez Wykonawcę *		
Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis – Parametry techniczne, inne wymagania	Wielkość opakowania	Opis – Parametry techniczne, inne wymagania	Wielkość opakowania	Producent/ numer katalogowy
1.	Standard 17α-Nortestosterone	Standard analityczny	0,1 mg			
2.	Standard -Nortestosterone –d3	Standard analityczny	0,1 mg			
3.	Standard 17β-Nortestosterone	Standard analityczny	0,1 mg			
4.	Standard 17α-Trenbolone	Standard analityczny	0,1 mg			
5.	Standard 17α-Trenbolone-d3	Standard analityczny	0,1 mg			
6.	Standard 17β-Trenbolon	Standard analityczny	0,1 mg			
7.	Standard 17b-Trenbolon-d5	Standard analityczny	0,1 mg			
8.	Standard 16-beta-OH-stanozolol	Standard analityczny	1 mg			

9.	Standard 16-beta-OHstanozolole- d3	Standard analityczny	0,1 mg			
10.	Standard stanozolol	Standard analityczny	50 mg			
11.	Standard 2-tiouracyl 4-Hydroxy-2- mercaptopyrimidine Wzór empiryczny C ₄ H ₄ N ₂ OS	Standard analityczny, > 99%	25 g			
12.	Standard 5,6-dimetylo-2- tiouracyl Wzór empiryczny C ₆ H ₈ N ₂ OS	Standard analityczny, min. 97%	1 g			
13.	Standard 6-metyl-2- tiouracyl Wzór empiryczny C ₁₀ H ₈ N ₂ OS	Standard analityczny, > 98%	100 g			
14.	Standard 6-phenyl-2- tiouracyl Wzór empiryczny C ₁₀ H ₈ N ₂ OS.	Standard analityczny, > 95%	1 g			
15.	Standard 6-propyl-2- tiouracyl 4-Hydroxy-2-mercapto-6- propylpyrimidine Wzór empiryczny C ₇ H ₁₀ N ₂ OS	Standard analityczny	250 mg			
16.	Standard 2-mercapto-1- methylimidazol Methimazole Wzór empiryczny C ₄ H ₆ N ₂ S	Standard analityczny, > 99%	5 g			
17.	Standard 17β-boldenon – d3	Standard analityczny	1 mg			
18.	Standard 17α- boldenon	Standard analityczny	0,1 mg			
19.	Standard metyloboldenon – d3	Standard analityczny	0,1 mg			
20.	Standard metyloboldenon	Standard analityczny	0,1 mg			

21.	Standard dienestrol-d4	Standard analityczny	0,1 mg			
22.	Standard dienestrol	Standard analityczny	25 mg			
23.	Standard diethylstilbestrol-d8	Standard analityczny	0,1 mg			
24.	Standard diethylstilbestrol C ₁₈ H ₂₀ O ₂	Standard analityczny	250 mg			
25.	Standard hexestrol Dihydrodiethylstilbestrol Wzór empiryczny C ₁₈ H ₂₂ O ₂ .	Standard analityczny	1 g			
26.	Standard hexestrol -d4	Standard analityczny	0,1 mg			
27.	Standard metylolestosterone 17 α -Methyl-4-androsten-17 β -ol-3-one, Methyltestosterone Wzór empiryczny C ₂₀ H ₃₀ O ₂ .	Standard analityczny, min. 97%	5 g			
28.	Standard metylolestosteron-d3	Standard analityczny	0,1 mg			
29.	Standard zeranol-d5 α/β	Standard analityczny	0,05 mg			
30.	Standard taleranol	Standard analityczny	0,1 mg			
31.	Standard zeranol (α-zearalanol)	Standard analityczny	0,1 mg			
32.	Standard zearalenone	Standard analityczny, 100 μ g/ml w acetonitrylu	2 ml			
33.	Standard medroxyprogesterone Wzór empiryczny C ₂₂ H ₃₂ O ₄	Standard analityczny	250 mg			

34.	Standard megestrol acetate Wzór empiryczny $C_{24}H_{32}O_4$	Standard analityczny	1 g			
35.	Standard chlormadinone acetate Wzór empiryczny $C_{23}H_{29}ClO_4$	Standard analityczny, > 98%	1 g			
36.	Standard melengestrol acetate Wzór empiryczny $C_{25}H_{32}O_4$	Standard analityczny	100 mg			
37.	Standard medroxyprogesterone-d3 acetate	Standard analityczny	0,1 mg			
38.	Standard megestrol-d3 acetate	Standard analityczny	0,1 mg			
39.	Standard melengestrol-d3 acetate	Standard analityczny	0,1 mg			
40.	Standard chlormadinone- (^{37}Cl) acetate	Standard analityczny	0,1 mg			
41.	Standard 6-OH-17-β boldenon,	Standard analityczny	0,1 mg			
42.	Standard 17-alfa-etynyloestradiol	Standard analityczny, 1mg/ml w metanolu	1 ml			
43.	Standard α-zearalanol	Standard analityczny, 10 μ g/ml w acetonitrylu	1 ml			
44.	Standard β-zearalanol	Standard analityczny, 10 μ g/ml w acetonitrylu	1 ml			
45.	Standard hydroksyipronidazol Hydroxy Ipronidazole	Standard analityczny	10 mg			

46.	Standard HMMNI-d3 2-Hydroxymethyl-1- methyl-d3-5-nitro- 1H-imidazole Wzór empiryczny: C ₅ H ₄ D ₃ N ₃ O ₃	Standard analityczny	10 mg			
47.	Standard nitrofurazon C ₆ H ₆ N ₄ O ₄	Standard analityczny	1 g			
48.	Standard HMMNI 2- Hydroxymethyl-1-methyl-5- nitro-1H-imidazole Wzór empiryczny C ₅ H ₇ N ₃ O ₃	Standard analityczny	10 mg			
49.	Standard ipronidazol 1-Methyl-2-(1-methylethyl)- 5-nitro-1H-imidazole, 2- Isopropyl-1-methyl-5- nitroimidazol, Wzór empiryczny C ₇ H ₁₁ N ₃ O ₂	Standard analityczny	10 mg			
50.	Standard ronidazol – d3 2-(Carbamoyloxymethyl)-1- methyl-d3-5-nitro-imidazole Wzór empiryczny C ₆ D ₃ H ₅ N ₄ O ₄	Standard analityczny	10 mg			
51.	Standard tryptophan Wzór empiryczny C ₁₁ H ₁₂ N ₂ O ₂	Standard analityczny	500 mg			
52.	Standard ipronidazol-OH-d3 2-[1-(Methyl-d3)-5-nitro-1H-imidazol-2-yl] propan-2-ol, Hydroxy-ipronidazole-d3, IPZOH-d3 Wzór empiryczny C ₇ D ₃ H ₈ N ₃ O ₃	Standard analityczny	10 mg			
53.	Standard tylozyna Tylosin tartrate	Standard analityczny	250 mg			
54.	Standard Streptomycin sesquisulfate hydrate C ₂₁ H ₃₉ N ₇ O ₁₂ · 1,5H ₂ O ₄ S · XH ₂ O	Standard analityczny	5 g			

55.	Standard 2-NP-AOZ-d4 3-(2-Nitrobenzylidenamino)-2-oxazolidinone d4 Wzór empiryczny C ₁₀ H ₅ D ₄ N ₃ O ₄	Standard analityczny	10 mg			
56.	Standard tilmikozyna C ₄₆ H ₈₀ N ₂ O ₁₃	Standard analityczny	100 mg			
57.	Standard Mapenterol hydrochloride 1-(4-Amino-3-chloro-5-trifluoromethylphenyl)-2-(1,1-dimethylpropylamino)ethanol hydrochloride Wzór empiryczny: C ₁₄ H ₂₀ ClF ₃ N ₂ O · HCl	Standard analityczny	5 mg			
58.	Standard brombuterol hydrochloride 1-(4-Amino-3,5-dibromophenyl)-2-tertbutylaminoethanol hydrochloride Wzór empiryczny C ₁₂ H ₁₈ Br ₂ N ₂ O · HCl	Standard analityczny	10 mg			
59.	Standard jozamycyna Wzór empiryczny C ₄₂ H ₆₉ NO ₁₅	Standard analityczny, > 98%	50 mg			
60.	Standard cefazolina sól sodowa Cefazolin sodium salt Wzór empiryczny C ₁₄ H ₁₃ N ₈ NaO ₄ S ₃	Standard analityczny, > 89,1%	100 mg			
61.	Standard tetracyklina hydrochloride C ₂₂ H ₂₅ ClN ₂ O ₈	Standard analityczny, > 88%	5 g			
62.	Standard chloramphenikol d5 DL-threo-2,2-Dichloro-N-[β-hydroxy-α-(hydroxymethyl)-β-(4-nitrophenyl-2,3,5,6-d4)ethyl-β-d]acetamide Wzór empiryczny C ₁₁ D ₅ H ₇ Cl ₂ N ₂ O ₅	Standard analityczny	1 mg			

63.	Standard chloropromazyna d3 0,1 mg w metanolu	Standard analityczny, 0,1 mg w metanolu	1 ml			
64.	Standard Terbutaline acetate salt hemihydrate 5-(2-tert-Butylamino-1-hydroxyethyl) benzene-1,3-diol acetate salt hemihydrate Wzór empiryczny $C_{12}H_{19}NO_3 \cdot C_2H_4O_2 \cdot 0.5H_2O$	Standard analityczny	10 mg			
65.	Standard Klenbuterol – D9 hydrochloride $C_{12}D_9H_9Cl_2N_2O \cdot HCl$	Standard analityczny	10 mg			
66.	Standard terbutaline-(tert-butyl-d9) acetate salt hemihydrate	Standard analityczny	10 mg			
67.	Standard doramektyna 25-Cyclohexyl-5-O-demethyl-25-de(1-methylpropyl) avermectin Wzór empiryczny $C_{50}H_{74}O_{14}$	Standard analityczny	100 mg			
68.	Standard eprinomektyna $C_{50}H_{75}NO_4$	Standard analityczny	100 mg			
69.	Standard cefapirin sodium Wzór empiryczny $C_{17}H_{16}N_3NaO_6S_2$	Standard analityczny	100 mg			
70.	Standard penicylina G sól sodowa Benzylpenicillin sodium salt Wzór empiryczny $C_{16}H_{17}N_2NaO_4S$	Standard analityczny, > 98%	1 g			
71.	Standard ampicylina D-(-)- α -Aminobenzylpenicillin Wzór empiryczny $C_{16}H_{19}N_3O_4S$	Standard analityczny	100 mg			

72.	Standard oksacylina Oxacillin sodium salt Wzór empiryczny $C_{19}H_{18}N_3O_5SNa$ w H_2O	Standard analityczny	100 mg			
73.	Standard ipronidazol-d3 2-Isopropyl-1-methyl-d3-5-nitro-1H- imidazole Wzór empiryczny $C_7D_3H_8N_3O_2$	Standard analityczny	10 mg			
74.	Standard karazolol 1-(Carbazol-4-yloxy)-3- (isopropylamino)- 2-propanol, 4-(2- Hydroxy-3- isopropylaminopropoxy) carbazole Wzór empiryczny $C_{18}H_{22}N_2O_2$	Standard analityczny	10 mg			
75.	Standard kloksacylina sól sodowa Cloxacillin sodium salt hydrate Wzór empiryczny $C_{19}H_{17}ClN_3NaO_5S$	Standard analityczny	250 mg			
76.	Standard mabuterol hydrochloride 1-(4-Amino-3-chloro-5- trifluoromethylphenyl)-2-tert- butylaminoethanol hydrochloride Wzór empiryczny $C_{13}H_{18}ClF_3N_2O \cdot HCl$	Standard analityczny	10 mg			
77.	Standard mapenterol -d11 furmate	Standard analityczny	0,1 mg			
78.	Standard marbofloksacyna 9-Fluoro-2,3-dihydro-3-methyl-10-(4- methyl-piperazino)-7-oxo-7H-pyrido[1,2,3- ij] [1,2,4]benzoxadiazine-6-carboxylic acid Wzór empiryczny $C_{17}H_{19}FN_4O_4$	Standard analityczny	100 mg			
79.	Standard moksydektyna Moxidectin Wzór empiryczny $C_{37}H_{53}NO_8$	Standard analityczny	25 mg			

80.	Standard nafcillin sodium salt C ₂₁ H ₂₁ N ₂ NaO ₅ S	Standard analityczny	100 mg			
81.	Standard raktopamina -d6 hydrochloride C ₁₈ H ₁₈ D ₆ ClNO ₃	Standard analityczny	1 mg			
82.	Standard salbutamol-(tert-butyl-d9) acetate (±)-2-(tert-Butyl-d9-amino)-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl] ethanol acetate salt Wzór empiryczny C ₁₃ D ₉ H ₁₂ NO ₃ · C ₂ H ₄ O ₂	Standard analityczny	10 mg			
83.	Standard spektynomycyna Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate Wzór empiryczny C ₁₄ H ₂₄ N ₂ O ₇ · 2HCl · 5H ₂ O	Standard analityczny	250 mg			
84.	Standard sulfadiazyna 4-Amino-N-(2-pyrimidinyl) benzenesulfonamide, N1-(Pyrimidin-2-yl)sulfanilamide Wzór empiryczny C ₁₀ H ₁₀ N ₄ O ₂ S	Standard analityczny	100 mg			
85.	Standard sulfadimetoksyna 4-Amino-N-(2,6-dimethoxy-4-pyrimidinyl)benzenesulfonamide Wzór empiryczny C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₄ S	Standard analityczny	250 mg			
86.	Standard dikloksacylina Dicloxacillin sodium salt hydrate Wzór empiryczny C ₁₉ H ₁₆ Cl ₂ N ₃ NaO ₅ S · H ₂ O	Standard analityczny	100 mg			
87.	Standard sulfafenazol 4-Amino-N-(1-phenyl-1H-pyrazol-5-yl) benzenesulfonamide Wzór empiryczny C ₁₅ H ₁₄ N ₄ O ₂ S	Standard analityczny, ≥ 98%	1 g			

88.	Standard spiramycyna Spiramycin from Streptomyces sp.	Standard analityczny	100 mg			
89.	Standard sulfachinoksalina 4-Amino-N-(2-quinoxalinył) benzenesulfonamide, Wzór empiryczny C ₁₄ H ₁₂ N ₄ O ₂ S	Standard analityczny	250 mg			
90.	Standard sulfametoksazol 4-Amino-N-(5-methyl-3-isoxazolył) benzenesulfonamide, Wzór empiryczny C ₁₀ H ₁₁ N ₃ O ₃ S	Standard analityczny	250 mg			
91.	Standard norfloksacyna 1-Ethyl-6-fluoro-1,4-dihydro-4-oxo-7-(1- piperazinył)-3-quinolinecarboxylic acid, Wzór empiryczny C ₁₆ H ₁₈ FN ₃ O ₃	Standard analityczny	100 mg			
92.	Standard sulfaguanidyna 4-Amino-N-(aminoiminomethyl) benzenesulfonamide, Wzór empiryczny: C ₇ H ₁₀ N ₄ O ₂ S	Standard analityczny	100 mg			
93.	Standard ceftiofur 3-[(2-Furyłcarbonył)thio]methyl]-7-[2-(2- amino-4-thiazolył)-2- (methoxyiminoacetamido)-3-cephem-4- carboxylic acid Wzór empiryczny: C ₁₉ H ₁₇ N ₅ O ₇ S ₃	Standard analityczny	100 mg			
94.	Standard chlortetracyklina hydrochloride	Standard analityczny	250 mg			

95.	Standard tiamulina Tiamulin 1S,2R,3S,4S,6R,7S,14R)-6-[(2-Diethylaminoethylthio)acetoxy]-3-hydroxy-2,4,7,14-tetramethyl-4-vinyltricyclo[5,4,3,01.8]tetradecan-9-one Wzór empiryczny C ₂₈ H ₄₇ NO ₄ S.	Standard analityczny	100 mg			
96.	Standard vitamin A acetate Retinol acetate Wzór empiryczny C ₂₂ H ₃₂ O ₂	Standard analityczny	150 mg			
97.	Standard zilpaterol- d7 Wzór empiryczny C ₁₄ H ₁₂ D ₇ N ₃ O ₂	Standard analityczny	10 mg			
98.	Standard nitrofurantoina N-(5-Nitro-2-furfurylidene)-1-aminohydantoin, Furadoxyl, Nitrofurantoina Wzór empiryczny C ₈ H ₆ N ₄ O ₅	Standard analityczny	250 mg			
99.	Standard furaltadon 5-Morpholinomethyl-3-(5 nitrofurfurylideneamino)-2-oxazolidinone Wzór empiryczny C ₁₃ H ₁₆ N ₄ O ₆	Standard analityczny	250 mg			
100.	Standard cefquinome sulfate Wzór empiryczny C ₂₃ H ₂₄ N ₆ O ₅ S ₂ · H ₂ SO ₄	Standard analityczny	100 mg			
101.	Standard cefalonium hydrate Wzór empiryczny C ₂₀ H ₁₈ N ₄ O ₅ S ₂ · xH ₂ O	Standard analityczny	100 mg			
102.	Standard sulfatiazol 4-Amino-N-(2-thiazolyl)benzenesulfonamide, Wzór empiryczny C ₉ H ₉ N ₃ O ₂ S ₂	Standard analityczny	250 mg			

103.	Standard ciprofloksacyna Ciprofloxacin Wzór empiryczny $C_{17}H_{18}FN_3O_3$	Standard analityczny	1 g			
104.	Standard danofloksacyna Danofloxacin Wzór empiryczny $C_{19}H_{20}FN_3O_3$	Standard analityczny	100 mg			
105.	Standard difloxacin hydrochloride	Standard analityczny	100 mg			
106.	Standard enfloksacyna Wzór empiryczny $C_{19}H_{22}FN_3O_3$	Standard analityczny	100 mg			
107.	Standard gentamycyny siarczan uwodniony Gentamicin sulfate salt hydrate	Standard analityczny	250 mg			
108.	Standard neomycyny siarczan hydrat Neomycin trisulfate salt hydrate Wzór empiryczny $C_{23}H_{46}N_6O_{13} \cdot 3H_2SO_4 \cdot xH_2O$.	Standard analityczny	100 mg			
109.	Standard linkomycyna Lincomycin hydrochloride monohydrate Wzór empiryczny $C_{18}H_{34}N_2O_6S \cdot HCl \cdot H_2O$	Standard analityczny	250 mg			
110.	Standard oksytetracyklina hydrochloride Oxytetracycline hydrochloride Wzór empiryczny $C_{22}H_{24}N_2O_9 \cdot HCl$	Standard analityczny	250 mg			
111.	Standard 4-epitetracyklina 4-epitetracycline hydrochloride Wzór empiryczny $C_{22}H_{24}N_2O_8 \cdot HCl$	Standard analityczny	100 mg			
112.	Standard 4-epioksytertacyklina Wzór empiryczny $C_{22}H_{24}N_2O_9$	Standard analityczny	10 mg			
113.	Standard 4-epichlortetracyklina 4-epichlortetracycline	Standard analityczny	1 mg			

114.	Standard trimetoprim 2,4-Diamino-5-(3,4,5-trimethoxybenzyl)pyrimidine, Wzór empiryczny C ₁₄ H ₁₈ N ₄ O ₃	Standard analityczny	250 mg			
115.	Standard chloramfenikol D-(-)-threo-2,2-Dichloro-N-[[(-hydroxy-V-(hydroxymethyl)-[(4-nitrophenyl)ethyl]acetamide, D-(-)-threo-2-Dichloroacetamido-1-(4-nitrophenyl)-1,3-propanediol, D-threo-2,2-Dichloro-N-[[(-hydroxy-V-(hydroxymethyl)-4-nitrophenethyl]acetamide, Chloromycetin Wzór empiryczny Cl ₂ CHCONHCH(CH ₂ OH)CH(OH)C ₆ H ₄ NO ₂	Standard analityczny	250 mg			
116.	Standard azaperon Wzór empiryczny: C ₁₉ H ₂₂ FN ₃ O	Standard analityczny	100 mg			
117.	Standard chloropromazyny chlorowodorek Chloropromazine hydrochloride Wzór empiryczny: C ₁₇ H ₁₉ ClN ₂ S · HCl	Standard analityczny	250 mg			
118.	Standard iwermektyna 22,23-Dihydroavermectin	Standard analityczny	250 mg			
119.	Standard abamektyna Avermectin B1.	Standard analityczny	100 mg			
120.	Standard Sulfamerazyna 4-Amino-N-(4-methyl-2-pyrimidinyl)benzenesulfonamide, Wzór empiryczny C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₂ S	Standard analityczny	250 mg			
121.	Standard Sulfametazyna 4,6-Dimethylsulfadiazine, 4-Amino-N-(4,6-dimethyl-2-pyrimidinyl)benzenesulfonamide,	Standard analityczny	250 mg			

	Wzór empiryczny C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₂ S					
122.	Standard 2NP-AMOZ-d5 Wzór empiryczny C ₁₅ H ₁₃ D ₅ N ₄ O ₅	Standard analityczny	10 mg			
123.	Standard Salbutamol Wzór empiryczny C ₁₃ H ₂₁ NO ₃	Standard analityczny	25 mg			
124.	Standard zilpaterol	Standard analityczny	25 mg			
125.	Standard mabuterol-d9	Standard analityczny	0,1 mg			
126.	Standard metronidazol-OH Wzór empiryczny C ₆ H ₉ N ₃ O ₄	Standard analityczny	10 mg			
127.	Standard kanamycyna A Wzór empiryczny C ₁₈ H ₃₆ N ₁₁	Standard analityczny	1 g			
128.	Standard cefaleksyna Cefalexin, Wzór empiryczny C ₁₆ H ₁₇ N ₃ O ₄ S	Standard analityczny	100 mg			
129.	Standard halofuginone hydrobromide	Standard analityczny	10 mg			
130.	Standard maduramicin ammonium	Standard analityczny	100 mg			
131.	Standard nigerycyna sól sodowa	Standard analityczny, min 98%	5 mg			
132.	Standard diclazuril	Standard analityczny	100 mg			
133.	Standard DNC-d8 4,4- Dinitricarbanilide-d8	Standard analityczny	10 mg			
134.	Standard dekokwinat	Standard analityczny	100 mg			

135.	Standard DNC 4,4- Dinitricarbanilide	Standard analityczny, min. 97%	5 g			
136.	Standard monenzin sodium salt hydrate	Standard analityczny	100 mg			
137.	Standard decoquinate-d5	Standard analityczny	10 mg			
138.	Standard diclazuril methyl	Standard analityczny, min.96,5%	10 mg			
139.	Standard zieleni leukomalachitowej D5	Standard analityczny	10 mg			
140.	Standard fioletu leukokrystalicznego-D6	Standard analityczny	10 mg			
141.	Standard pikrynianu zieleni malachitowej-D5	Standard analityczny	25 mg			

*do wypełnienia przez Wykonawcę, zapisy „Tak”, „Zgodnie”, czy „Spełnia” „Jak obok” nie będą akceptowane, należy podać rzeczywisty oferowany parametr.

_____ dnia __ __ 2018 rok

(pieczęć i podpis)