

**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, równowartość kwoty 134.000 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 2015 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-I.272.85.2015** 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 134.000 EURO na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.).
 - 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.
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 XVII SIWZ: „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” oraz w Załączniku nr 5 do SIWZ: „Wzór Umowy”.
 - 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 przewiduje zamówień uzupełniających.
 - 4.7. Zamawiający nie przewiduje rozliczenia w walucie obcej.
 - 4.8. Zamawiający nie przewiduje zmian cen wynikających ze zmiany kursów walut.
5. **Termin wykonania i miejsce realizacji zamówienia.**
 - 5.1. Termin realizacji zamówienia: 30 dni od dnia podpisania umowy.
 - 5.2. Miejsce realizacji zamówienia: Zakład Higieny Weterynaryjnej w Warszawie ul. Lechicka 21; 02-156 Warszawa; Pracownia Badań Chemicznych.

ROZDZIAŁ II - WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW.

1. O udzielenie zamówienia ubiegać się mogą Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:
 - posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania,
 - posiadania wiedzy i doświadczenia,
 - dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia,
 - sytuacji ekonomicznej i finansowej.
2. Opis sposobu dokonania oceny spełniania warunków:
 - 2.1. Zamawiający oceni, czy Wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu na podstawie oświadczeń i dokumentów wymienionych w rozdziale III pkt. 1 SIWZ, a ocena zostanie dokonana na zasadzie „spełnia/nie spełnia”,
 - 2.2. jeżeli Wykonawca nie dołączy do oferty wymaganych oświadczeń i dokumentów lub z ich treści nie będzie wynikać, że zostały spełnione warunki udziału w postępowaniu - z zastrzeżeniem art. 26 ust. 3 ustawy Pzp, to Zamawiający wykluczy Wykonawcę na podstawie art. 24 ust. 2 pkt 4 ustawy Pzp,
 - 2.3. Wykonawcy, którzy ubiegają się wspólnie o udzielenie zamówienia warunek wiedzy i doświadczenia mogą spełniać łącznie.

ROZDZIAŁ III - WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU.

1. **Wykonawca jest zobowiązany wykazać nie później niż na dzień składania ofert spełnianie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp, a których opis sposobu oceny spełniania został dokonany w ogłoszeniu o zamówieniu oraz niniejszej SIWZ. W celu oceny spełniania przez Wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający żąda dołączenia do oferty następujących dokumentów:**
 - 1.1. oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu – wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 1 do SIWZ.
2. Jeżeli Wykonawca wykazując spełnienie warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2 b ustawy, a podmioty te będą brały udział w realizacji części zamówienia, Zamawiający żąda od Wykonawcy dołączenia do oferty, w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów wymienionych w rozdziale IV pkt od 1.1 do 1.2 SIWZ.
3. Jeżeli Wykonawca, wykazując spełnianie warunków polega na zasobach innych podmiotów na zasadach określonych w art. 26 ust. 2b ustawy, Zamawiający, w celu oceny, czy Wykonawca będzie dysponował zasobami innych podmiotów w stopniu niezbędnym dla należytego wykonania zamówienia oraz oceny, czy stosunek łączący Wykonawcę z tymi

podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów, żąda dołączenia do oferty dokumentów dotyczących w szczególności:

- 3.1. zakresu dostępnych Wykonawcy zasobów innego podmiotu,
 - 3.2. sposobu wykorzystania zasobów innego podmiotu, przez Wykonawcę, przy wykonywaniu zamówienia,
 - 3.3. charakteru stosunku, jaki będzie łączył Wykonawcę z innym podmiotem,
 - 3.4. zakresu i okresu udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia.
4. 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, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU WYKAZANIA BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA.

1. **Wykonawca jest zobowiązany wykazać nie później niż na dzień składania ofert brak podstaw do wykluczenia z powodu niespełnienia warunków, o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp. W celu wykazania braku podstaw do wykluczenia Wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający żąda dołączenia do oferty następujących dokumentów:**
 - 1.1. oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia – wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 2 do SIWZ,
 - 1.2. aktualny odpis z właściwego rejestru lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert,
 - 1.3. jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej składa dokumenty zgodnie z przepisami rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. poz. 231).

ROZDZIAŁ V - WYMAGANA FORMA SKŁADANIA DOKUMENTÓW.

1. Dokumenty są składane w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę, w tym:
 - 1.1. oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu należy złożyć w formie oryginału,

- 1.2. oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia należy złożyć w formie oryginału,
 - 1.3. dokument wymieniony w rozdziale IV pkt 1.2. SIWZ (lub odpowiednio w punkcie 1.3) należy złożyć w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę,
 - 1.4. pełnomocnictwo, o którym mowa w rozdziale III pkt 4 SIWZ, należy złożyć w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez notariusza lub mocodawcę,
 - 1.5. dokument ustanawiający pełnomocnika Wykonawców występujących wspólnie do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, o którym mowa w rozdziale V pkt 3.5, należy złożyć w formie oryginału lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem,
 - 1.6. listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy PZP , albo informację o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej, sporządzoną wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 7 do SIWZ należy złożyć w formie oryginału,
 - 1.7. specyfikację oferowanego przedmiotu zamówienia sporządzoną wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 6 do SIWZ należy złożyć w formie oryginału.
2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia oraz w przypadku podmiotów, o których mowa w rozdziale III pkt 2, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio Wykonawcy lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem przez wykonawcę lub te podmioty.
 3. W przypadku oferty składanej przez Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia:
 - 3.1. oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu składane jest przez wszystkich wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia lub przez pełnomocnika upoważnionego do reprezentowania ich w postępowaniu lub reprezentowania w postępowaniu i podpisaniu umowy,
 - 3.2. dokument wymieniony w rozdziale IV pkt 1.2 SIWZ (lub odpowiednio w punkcie 1.3) składa każdy z Wykonawców oddzielnie,
 - 3.3. oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia składa każdy z Wykonawców oddzielnie,
 - 3.4. listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy PZP , albo informację o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej składa każdy z Wykonawców oddzielnie,
 - 3.5. do oferty musi być załączony dokument ustanawiający pełnomocnika Wykonawców występujących wspólnie do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

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

1. W przedmiotowym postępowaniu, na podstawie art. 27 ustawy Pzp, Zamawiający dopuszcza sposób przekazywania sobie przez strony postępowania oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji:
 - 1.1 pisemnie na adres: tj. **Wojewódzki Inspektorat Weterynarii z siedzibą w Siedlcach ul. Kazimierzowska 29; 08-110 Siedlce,**
 - 1.2 faxem na numer: **+ 48 (25) 640 70 87.**
2. Zamawiający dopuszcza porozumiewanie się drogą elektroniczną. Adres poczty elektronicznej Zamawiającego: zamowienia@wiw.mazowsze.pl
3. Forma pisemna zastrzeżona jest dla złożenia oferty wraz z załącznikami, w tym oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań określonych przez zamawiającego, a także zmiany lub wycofania oferty.
4. Zamawiający przyjmuje wszelkie pisma w godzinach urzędowania, tj.: od poniedziałku do piątku w godzinach od 8.15 do 16.15.
5. W przypadku przekazywania oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji za pomocą faksu lub pocztą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza faksem lub pocztą elektroniczną, fakt ich otrzymania z informacją o godzinie i dacie ich otrzymania.
6. Zamawiający nie przewiduje udzielania żadnych ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane zapytania w sprawach wymagających zachowania formy pisemnej postępowania.
7. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający niezwłocznie udzieli wyjaśnień, 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. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa powyżej lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o udzielenie wyjaśnień treści SIWZ.
8. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zostanie przekazana Wykonawcom, którym przekazano SIWZ, bez ujawnienia źródła zapytania, a także zamieszczona na stronie internetowej, na której zamieszczona jest niniejsza SIWZ.
9. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić treść SIWZ. Dokonaną zmianę SIWZ Zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazano SIWZ, a także zamieszcza ją na stronie internetowej.
10. Osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Wykonawcami w związku z toczącym się postępowaniem są: w zakresie proceduralnym i merytorycznym
– **Alicja Bałazy i Bogumiła Krasuska telefon: + 48 (25) 63 264 59 wew. 20 lub wew. 37.**

ROZDZIAŁ VII - WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM.

1. Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu nie żąda wniesienia wadium.

ROZDZIAŁ VIII - TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ.

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 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 ofertą, 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. Odmowa Wykonawcy nie powoduje utraty wadium.
4. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą. Jeżeli przedłużenie terminu związania ofertą dokonywane jest po wyborze oferty najkorzystniejszej, obowiązek wniesienia nowego wadium lub jego przedłużenia dotyczy jedynie wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza.
5. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

ROZDZIAŁ IX - OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT.

1. Każdy Wykonawca zobowiązany jest zapoznać się dokładnie z informacjami zawartymi w SIWZ i przygotować ofertę zgodnie z wymaganiami w niej określonymi.
2. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę.
3. Zamawiający nie dopuszcza składanie ofert częściowych w rozumieniu art. 2 pkt 6 ustawy Pzp.
4. Oferta będzie zawierać:
 - 4.1. formularz „Oferta”, wypełniony przez Wykonawcę i podpisany przez osobę uprawnioną - sporządzoną wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 3 do SIWZ,
 - 4.2. formularz cenowy sporządzony wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 4 do SIWZ,
5. Wraz z ofertą Wykonawca winien złożyć następujące dokumenty:
 - 5.1. dokument wymagany postanowieniami Rozdziału III pkt. 1.1 SIWZ,
 - 5.2. dokument wymagany postanowieniami Rozdziału III pkt. 2 i 3 SIWZ – o ile jest niezbędny,
 - 5.3. dokumenty wymagane postanowieniami Rozdziału IV pkt. od 1.1. do 1.2. SIWZ lub odpowiednio w pkt. 1.3,
 - 5.4. dokumenty i oświadczenia wymagane postanowieniami Rozdziału XVIII pkt. 1.1,

- 5.5. listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy PZP, albo informację o tym, że Wykonawca nie należy do grupy kapitałowej, wg wzoru stanowiącego Załącznik nr 7 do SIWZ.
6. Oferta winna być sporządzona, pod rygorem nieważności, w formie pisemnej, w języku polskim, w formie zapewniającej pełną czytelność jej treści (np. na maszynie do pisania lub w postaci wydruku komputerowego).
7. Oferta musi być podpisana zgodnie z zasadami reprezentacji Wykonawcy.
8. Oferta oraz pozostałe dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie załączników do SIWZ, winny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami co do treści oraz opisu kolumn i wierszy.
9. Wskazane jest, aby wszystkie zapisane, zadrukowane strony oferty były kolejno ponumerowane i złączone w sposób uniemożliwiający jej dekompletację.
10. Dokumenty powinny być podpisane zgodnie z zasadami reprezentacji Wykonawcy.
11. Oświadczenia i dokumenty sporządzone w języku obcym należy przedstawić wraz z ich tłumaczeniem na język polski.
12. Wszystkie strony oferty zawierające jakąkolwiek treść winny być parafowane lub podpisane przez Wykonawcę. Wszelkie zmiany w treści oferty (poprawki, przekreślenia, dopiski) powinny być parafowane lub podpisane przez Wykonawcę – w przeciwnym wypadku nie będą uwzględniane.
13. Ofertę wraz z pozostałymi dokumentami należy umieścić w opakowaniu uniemożliwiającym odczytanie jego zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie winno być oznaczone nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowane do Zamawiającego na adres:

**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 28 września 2015 roku; godz.: 10:00

14. Wykonawca może wprowadzić zmiany w złożonej ofercie lub ją wycofać, pod warunkiem, że uczyni to przed terminem składania ofert. Zarówno zmiana, jak i wycofanie oferty wymagają formy pisemnej. Zmiany dotyczące treści oferty powinny być przygotowane, opakowane i zaadresowane w ten sam sposób, co oferta. Dodatkowo opakowanie, w którym jest przekazywana zmieniona oferta należy opatrzyć napisem "ZMIANA".
15. Pisemne oświadczenie o wycofaniu oferty powinno być opakowane i zaadresowane w ten sam sposób, co oferta. Dodatkowo opakowanie, w

- którym jest przekazywane to powiadomienie należy opatrzyć napisem "WYCOFANIE".
16. Oferta wraz z wymaganymi załącznikami, oświadczeniami i dokumentami jest jawna, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnice przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z dnia 2003 r Nr 153, poz. 1503, z późn. zm.), a Wykonawca składając ofertę zastrzegł w odniesieniu do tych informacji, że nie mogą być one udostępnione. Wykonawca nie może zastrzec informacji podawanych do publicznej wiadomości podczas otwarcia ofert (art. 86 ust. 4 ustawy Pzp).
 17. Zaleca się, aby Wykonawca, który zastrzega w odniesieniu do informacji stanowiących tajemnice przedsiębiorstwa, że nie mogą być one udostępnione, złożył te informacje w osobnym segregatorze z odpowiednim oznaczeniem, zamieszczonym w tej samej kopercie, w której zamieszczona jest pozostała, jawna, część oferty wraz z załącznikami, oświadczeniami i dokumentami.
 18. Protokół wraz z załącznikami jest jawny.
 19. Oferty, opinie biegłych, oświadczenia, informacja z zebrania z Wykonawcami, zawiadomienia, wnioski, inne dokumenty i informacje składane przez Zamawiającego i Wykonawców oraz umowa w sprawie zamówienia publicznego stanowią załączniki do protokołu.
 20. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania, z tym, że oferty udostępnia się od chwili ich otwarcia.

ROZDZIAŁ X - 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 **28 września 2015 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 **28 września 2015 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 XI – OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY.

1. Cena oferty zostanie wyliczona przez Wykonawcę na Formularzu cenowym, którego wzór wraz z instrukcją wypełnienia stanowi Załącznik nr 4 do SIWZ.
2. Cena oferty będzie obejmować całkowity koszt wykonania zamówienia oraz wszelkie koszty związane z wykonaniem zamówienia, o którym

mowa w Rozdziale XVII SIWZ „Opis przedmiotu zamówienia” oraz w Załączniku nr 5 do SIWZ „Wzór umowy”, oraz wszelkie inne ewentualne obciążenia, w szczególności podatek VAT oraz ewentualne cło.

3. Wykonawca określi cenę w złotych polskich.
4. Ceny muszą być podane **z dokładnością do setnych części złotego.**
5. 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). Następnie Wykonawca zsumuje wyliczone przez siebie wartości dostawy brutto (z VAT).
6. 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.
7. 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).
8. Ceny jednostkowe dostawy netto (bez VAT) określone przez Wykonawcę będą stanowiły podstawę do rozliczeń w całym okresie trwania umowy.
9. Ceny jednostkowe dostawy netto (bez VAT) nie będą podlegały waloryzacji.

ROZDZIAŁ XII - 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 95% (C)**
 - **TERMIN PŁATNOŚCI FAKTURY o wadze 5% (TP)**
3. W kryterium „**CENA**” ocena ofert zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

$$\text{Cena (C)} = \frac{\text{CN}}{\text{COB}} \times 95$$

gdzie:

C - liczba punktów przyznanych wykonawcy za cenę.

CN – najniższa cena spośród zaoferowanych ofert.

COB - cena ocenianej oferty.

4. W kryterium „**TERMIN PŁATNOŚCI**” ocena ofert zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

$$\mathbf{TERMIN\ PŁATNOŚCI\ (TP) = [(TPOO-21):(NTP-21)] \times 5}$$

gdzie:

TP - liczba punktów przyznanych wykonawcy za zaoferowany termin płatności faktury.

TPOO - termin płatności faktury (w dniach) oferty ocenianej.

NTP – najdłuższy termin płatności faktury (w dniach) spośród ocenianych ofert.

Uwaga: zaoferowany termin płatności faktur nie może być krótszy niż 21 dni od dnia ich otrzymania przez Zamawiającego. Maksymalny punktowany termin płatności faktur wynosi 30 dni od dnia ich otrzymania przez Zamawiającego.

Zamawiający wyjaśnia, iż punkty w tym kryterium oceny będzie przyznawał na podstawie oświadczenia Wykonawcy zawartego w treści oferty (Załącznik nr 3 do SIWZ pkt. 11).

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

ROZDZIAŁ XIII - 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. 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.
2. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzania ich ponownej oceny, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 93 ust. 1 pkt 6 i 7 ustawy PZP.
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, tak jak to opisano w pkt. 2 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.
5. Zamawiający unieważni postępowanie w przypadkach określonych w art. 93 ustawy Pzp. O unieważnieniu postępowania Zamawiający zawiadomi równocześnie wszystkich Wykonawców, podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

ROZDZIAŁ XIV - WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY.

1. Zamawiający nie wymaga zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

ROZDZIAŁ XV - 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 5 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 negocjacji. Złożenie oferty jest równoznaczne z pełną akceptacją umowy przez Wykonawcę.
5. Przed zawarciem umowy z podwykonawcą Wykonawca jest zobowiązany przedłożyć Zamawiającemu do akceptacji wzór tejże umowy (art. 647 KC).
6. Dopuszcza się możliwość zmiany umowy w zakresie:
 - 6.1. zmiany elementów składowych przedmiotu zamówienia na zasadzie ich uzupełnienia lub wymiany w przypadku wprowadzenia na rynek produktu udoskonalonego,
 - 6.2. przedłużenia terminu realizacji przedmiotu zamówienia w związku z zaistnieniem warunków uniemożliwiających wykonanie dostaw,
 - 6.3. zmiany terminu realizacji dostaw w przypadku zwiększenia liczby badań prowadzonych przez Zamawiającego,
 - 6.4. zmiany terminu realizacji umowy w przypadku zmniejszenia liczby badań prowadzonych przez Zamawiającego,
 - 6.5. zmiany obowiązującej stawki podatku VAT w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT.

ROZDZIAŁ XVI - 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 XVII 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 niżej podanych ilościach i parametrach technicznych.

Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis - parametry techniczne	Ilość zamawiana	Wielkość op.	J. m.	Wymagany termin gwarancji	Inne wymagania – dokumenty do dostawy
1.	Standard hydroksyipronidazol Hydroxy Ipronidazole Wzór empiryczny: $C_7H_{11}N_3O_3$	Standard analityczny	1 op.	25 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
2.	1. Standard HMMNI-d₃ 2-Hydroxymethyl-1-methyl-d₃-5-nitro-1H-imidazole Wzór empiryczny: $C_5H_4D_3N_3O_3$	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
3.	Standard α-Tocopherol witamina E Wzór empiryczny: $C_{29}H_{50}O_2$.	Standard analityczny	1 op.	50 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
4.	Standard nitrofurazon 100 ng/μl w acetonitrylu	Standard analityczny	1 op.	10 ml	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
5.	Standard HMMNI 2-Hydroxymethyl-1-methyl-5-nitro-1H-imidazole Wzór empiryczny: $C_5H_7N_3O_3$	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

6.	Standard ipronidazol 1-Methyl-2-(1-methylethyl)-5-nitro- 1H-imidazole, 2-Isopropyl-1-methyl- 5-nitroimidazol, Wzór empiryczny: C₇H₁₁N₃O₂	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
7.	Standard ronidazol – d3 2-(Carbamoyloxymethyl)-1-methyl- d3-5-nitro-imidazole Wzór empiryczny: C₆D₃H₅N₄O₄	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
8.	Standard tryptophan	Standard analityczny	1op.	0,5 g	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
9.	Standard L-Abrine N_α-Methyl-L-tryptophan Wzór empiryczny: C₁₂H₁₄N₂O₂	Standard analityczny	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
10.	Standard ipronidazol-OH-d3 2-[1-(Methyl-d₃)-5-nitro-1H-imidazol- 2-yl]propan-2-ol, Hydroxy- ipronidazole-d₃, IPZOH-d₃ Wzór empiryczny: C₇D₃H₈N₃O₃	Standard analityczny	2 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
11.	Standard Tylozyna Tylosin tartrate	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
12.	Standard Streptomycin sesquisulfate hydrate Wzór empiryczny: C₂₁H₃₉N₇O₁₂ · 1.5H₂O₄S · xH₂O	Standard analityczny	1 op.	250mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

13.	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	2 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
14.	Standard Tylmikozyina Wzór empiryczny: C ₄₆ H ₈₀ N ₂ O ₁₃	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
15.	Standard Diklazuril 2,6-Dichloro-α-(4-chlorophenyl)-4-[4,5-dihydro-3,5-dioxo-1,2,4-triazin-2(3H)-yl]benzeneacetonitrile Wzór empiryczny: C ₁₇ H ₉ Cl ₃ N ₄ O ₂	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
16.	Standard AHD 1-Aminohydantoin hydrochloride Wzór empiryczny: C ₃ H ₅ N ₃ O ₂ · HCl	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
17.	Standard amoksycylina Amoxicillin trihydrate Wzór empiryczny: C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O ₅ S · 3H ₂ O	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
18.	Standard AMOZ 3-Amino-5-morpholinomethyl-2-oxazolidinone Wzór empiryczny: C ₈ H ₁₅ N ₃ O ₃	Standard analityczny	1 op.	50 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
19.	Standard AOZ 3-Amino-2-oxazolidinone, NSC 111187, NSC 196570, NSC 38250 Wzór empiryczny: C ₃ H ₆ N ₂ O ₂	Standard analityczny	1 op.	50 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
20.	Standard Mapenterol hydrochloride 1-(4-Amino-3-chloro-5-trifluoromethylphenyl)-2-(1,1-	Standard analityczny	1 op.	5 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego

	dimethylpropylamino)ethanol hydrochloride Wzór empiryczny: $C_{14}H_{20}ClF_3N_2O \cdot HCl$						produktu.
21.	Standard brombuterol hydrochloride 1-(4-Amino-3,5-dibromophenyl)-2-tert-butylaminoethanol hydrochloride Wzór empiryczny: $C_{12}H_{18}Br_2N_2O \cdot HCl$	Standard analityczny	2 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
22.	Standard jozamyцина Wzór empiryczny: $C_{42}H_{69}NO_{15}$	Standard analityczny	1 op.	50 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
23.	Standard cefazolina sól sodowa Cefazolin sodium salt Wzór empiryczny: $C_{14}H_{13}N_8NaO_4S_3$	Standard analityczny czystość: >89,1%	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
24.	Standard zieleń malachitowa chloride <i>N,N,N',N'</i>-Tetramethyl-4,4'-diaminotriphenylcarbenium chloride Wzór empiryczny: $C_{23}H_{25}ClN_2$	Standard analityczny	1 op.	25 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
25.	Standard cefoperazon dihydrate Cefoperazon dihydrate Wzór empiryczny $C_{25}H_{27}N_9O_8S_2 \cdot 2H_2O$	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
26.	Standard zieleń leukomalachitowa 4,4'-Benzylidenebis(<i>N,N</i>-dimethylaniline) Wzór empiryczny: $C_6H_5CH[C_6H_4N(CH_3)_2]_2$	Standard analityczny czystość: >98%	1 op.	25 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

27.	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	3 op.	1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
28.	Standard zieleń leukomalachitowa d5 Bis-(4-dimethylaminophenyl)phenyl-d₅-methane Wzór empiryczny C ₆ D ₅ CH[C ₆ H ₄ N(CH ₃) ₂] ₂	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
29.	Standard chloropromazyna d3	Standard analityczny	2 op.	1 ml	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
30.	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	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
31.	Standard Clenbuterol-d₉ hydrochloride 1-(4-Amino-3,5-dichlorophenyl)-2-(tert-butyl-d₉-amino)ethanol hydrochloride Wzór empiryczny C ₁₂ D ₉ H ₉ Cl ₂ N ₂ O · HCl	Standard analityczny	2 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

32.	Standard clenbuterol 4-Amino-α-(<i>t</i>-butylaminomethyl)-3,5-dichlorobenzyl alcohol hydrochloride	Standard analityczny czystość: >95%	1 op.	50 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
33.	Standard Terbutaline-(<i>tert</i>-butyl-d_9) acetate salt hemihydrate 5-(2-<i>tert</i>-Butyl-d_9-amino-1-hydroxyethyl)benzene-1,3-diol acetate salt hemihydrate Wzór empiryczny: $C_{12}D_9H_{10}NO_3 \cdot C_2H_4O_2 \cdot 0.5H_2O$	Standard analityczny	1op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
34.	Standard Halofuginone hydrobromide <i>trans</i>-(\pm)-7-Bromo-6-chloro-3-[3-(3-hydroxy-2-piperidinyl)-2-oxopropyl]-4(3<i>H</i>)-quinazolinone monohydrobromide Wzór empiryczny: $C_{16}H_{17}BrClN_3O_3 \cdot HBr$	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
35.	Standard Maduramicin ammonium Wzór empiryczny: $C_{47}H_{83}NO_{17}$	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
36.	Standard dimetridazol-d_3 2-Methyl-1-(methyl-d_3)-5-nitro-1<i>H</i>-imidazole Wzór empiryczny: $C_5D_3H_4N_3O_2$	Standard analityczny	1op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
37.	Standard DNC -d_8 4,4'-Dinitrocarbanilide-d_8, N,N'-Bis(4-nitrophenyl)urea-d_8, BNPH-d_8 Wzór empiryczny $C_{13}D_8H_2N_4O_5$	Standard analityczny	1op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

38.	Standard doramektyna	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
39.	Standard eprinomektyna (4'R)-4''-(Acetylamino)-4''-deoxy-avermectin B₁	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
40.	Standard erytromycyna <i>for microbiological assay, European Pharmacopoeia (EP) Reference Standard</i> Wzór empiryczny: C ₃₇ H ₆₇ NO ₁₃	Standard referencyjny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
41.	Standard ethoxyquin	Standard analityczny	5 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
42.	Standard furaltadon 5-Morpholinomethyl-3-(5-nitrofurfurylideneamino)-2-oxazolidinone Wzór empiryczny: C ₁₃ H ₁₆ N ₄ O ₆	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
43.	Standard furazolidon 3-(5-Nitrofurfurylideneamino)-2-oxazolidinone Wzór empiryczny: C ₈ H ₇ N ₃ O ₅	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
44.	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	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

45.	Standard kanamycyna A Canamycin A disulfate salt Wzór empiryczny: $C_{18}H_{36}N_4O_{11} \cdot 2H_2SO_4 \cdot xH_2O$	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
46.	Standard karazolol 1-(Carbazol-4-yloxy)-3-(isopropylamino)-2-propanol, 4-(2-Hydroxy-3-isopropylamino-propoxy)carbazole Wzór empiryczny: $C_{18}H_{22}N_2O_2$	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
47.	Standard kloksacylina sól sodowa Cloxacillin sodium salt Wzór empiryczny: $C_{19}H_{17}ClN_3NaO_5S$	Standard analityczny	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
48.	Standard lasalocid, 100 ng/μL w acetonitrylu, Lasalocid A sodium salt solution Wzór empiryczny: $C_{34}H_{53}NaO_8$	Standard analityczny	1 op.	2 ml	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
49.	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	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
50.	Standard mapenterol -d11	Standard analityczny	2 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
51.	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-	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

	6-carboxylic acid, Zeniquin® Wzór empiryczny: C ₁₇ H ₁₉ FN ₄ O ₄						
52.	Standard moksydektyna Moxidectin Wzór empiryczny: C ₃₇ H ₅₃ NO ₈	Standard analityczny	1 op.	25 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
53.	Standard nafcilina sodium salt monohydrate 6-(2-Ethoxy-1- naphthamido)penicillin Wzór empiryczny: C ₂₁ H ₂₁ N ₂ O ₅ SNa · H ₂ O	Standard analityczny	1 op.	5 g	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
54.	Standard narazyjna Narasin from Streptomyces auriofaciens Wzór empiryczny: C ₄₃ H ₇₂ O ₁₁	Standard analityczny Czystość: >98%	1 op.	5 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
55.	Standard nigerycyna Antibiotic K178, Antibiotic X464, Azalomycin M, Helexin C, Polyetherin A Wzór empiryczny: C ₄₀ H ₆₇ NaO ₁₁	Standard analityczny Czystość: min. 98%	1 op.	5 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
56.	Standard paramomycyna sulfate salt Paromomycin sulfate salt Wzór empiryczny: C ₂₃ H ₄₅ N ₅ O ₁₄ · H ₂ SO ₄	Standard analityczny Czystość: >98%	1 op.	5 g	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
57.	Standard robenidyna-d8 hydrochloride 1,3-Bis[(4-chlorobenzylidene)amino] guanidine-d8 monohydrochloride Wzór empiryczny: C ₁₅ D ₈ H ₅ Cl ₂ N ₅ · HCl	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

58.	Standard dehydroxy raktopamina – d6	Standard analityczny	2 op.	1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
59.	Standard salbutamol-(tert-butyl-d9) acetate (±)-2-(tert-Butyl-d9-amino)-1-[4-hydroxy-3-(hydroxymethyl)phenyl] ethanol acetate salt, Albuterol-(tert-butyl-d9) acetate, Salbutamol-(tert-butyl-d9) acetate salt Wzór empiryczny: C ₁₃ D ₉ H ₁₂ NO ₃ · C ₂ H ₄ O ₂	Standard analityczny	1 op.	10 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
60.	Standard salinomycyna sól sodowa Salinomycin monosodium salt hydrate Wzór empiryczny: C ₄₂ H ₆₉ NaO ₁₁ · xH ₂ O	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
61.	Standard spektynomycyna Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate Wzór empiryczny: C ₁₄ H ₂₄ N ₂ O ₇ · 2HCl · 5H ₂ O	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
62.	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	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
63.	Standard sulfadimetoksyna 4-Amino-N-(2,6-dimethoxy-4-pyrimidinyl)benzenesulfonamide Wzór empiryczny: C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₄ S	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

64.	Standard sulfadoksyna Sulfadoxin Wzór empiryczny: C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₄ S	Standard analityczny Czystość: >98%	1 op.	10 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
65.	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 Czystość: >99%	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
66.	Standard sulfamerazyna 4-Amino-N-(4-methyl-2-pyrimidinyl)benzenesulfonamide, N¹-(4-Methylpyrimidin-2-yl)sulfanilamide 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 oferowanego produktu.
67.	Standard sulfametazyna 4,6-Dimethylsulfadiazine, 4-Amino-N-(4,6-dimethyl-2-pyrimidinyl)benzenesulfonamide, Sulfadimidine 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 oferowanego produktu.
68.	Standard sulfametoksypyridazyna N¹-(6-Methoxy-pyridazin-3-yl)sulfanilamide Wzór empiryczny: C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₃ S	Standard analityczny	1 op.	5 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
69.	Standard sulfamonometoksyna 4-Methoxy-6-sulfanilamidopyrimidine, 4-Amino-N-(6-methoxy-4-pyrimidinyl)benzenesulfonamide, N¹-(6-Methoxy-4-pyrimidinyl) sulfanilamide, SMM Wzór empiryczny: C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₃ S	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

70.	Standard sulfaguanidyna 4-Amino-N- (aminoiminomethyl)benzenesulfona mide, 4-Amino-N- guanylbenzenesulfonamide Wzór empiryczny: C ₇ H ₁₀ N ₄ O ₂ S	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
71.	Standard ceftiofur 3-[(2-Furylcarbonyl)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 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
72.	Standard chlorotetracyklina 7-Chlorotetracycline hydrochloride Wzór empiryczny: C ₂₂ H ₂₃ ClN ₂ O ₈ · HCl	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
73.	Standard fiolet krystaliczny Basic Violet 3, Gentian Violet, Hexamethylpararosaniline chloride, Methyl Violet 10B Wzór empiryczny: C ₂₅ H ₃₀ N ₃ Cl	Standard analityczny	1op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
74.	Standard pikrynian zieleni malachitowej d5	Standard analityczny	1op.	25 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
75.	Standard trójwodzian fioletu krystalicznego d6	Standard analityczny	1op.	25 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

76.	Standard fiolet leukokrystaliczny d6	Standard analityczny	1 op.	25 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
77.	Standard tiamulina 1S,2R,3S,4S,6R,7S,14R) -6-[(2-Diethylaminoethylthio)acetoxy]-3-hydroxy-2,4,7,14-tetramethyl-4-vinyltricyclo[5,4,3,0^{1.8}]tetradecan-9-one Wzór empiryczny: C ₂₈ H ₄₇ NO ₄ S	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
78.	Standard vitamin A acetate	Standard analityczny Czystość: 98,5%	1 op.	150 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
79.	Standard zilpaterol- d7	Standard analityczny	2 op.	5 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
80.	Standard 17a-Nortestosterone	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
81.	Standard 17b- Nortestosterone	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
82.	Standard Nortestosterone d3	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

83.	Standard 17a-Trenbolone	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
84.	Standard 17a-Trenbolone d3	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
85.	Standard 17b-Trenbolone	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
86.	Standard 17b-Trenbolone d3	Standard analityczny	1 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
87.	Standard 16-beta-OH-stanozolole-d3	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
88.	Standard 16-beta-OH-stanozolol	Standard analityczny	2 op.	1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
89.	Standard stanozolol	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
90.	Standard stanozolol -d3	Standard analityczny	1 op.	5 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego

							produktu.
91.	Standard 2-tiouracyl 4-Hydroxy-2-mercaptopyrimidine Wzór empiryczny: C ₈ H ₈ N ₄ O ₃	Standard analityczny czystość: >99%	1 op.	25 g	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
92.	Standard 5,6-dimetylo-2-tiouracyl Wzór empiryczny: C ₆ H ₈ N ₂ OS 5,6-dimetylo-2-tiouracyl	Standard analityczny czystość: 97%	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
93.	Standard 6-metyl-2-tiouracyl 6-metyl-2-thiouracyl Wzór empiryczny: C ₅ H ₆ N ₂ OS	Standard analityczny czystość: >98%	1 op.	100 g	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
94.	Standard 6-phenyl-2-tiouracyl >95% 6-phenyl-2-thiouracyl Wzór empiryczny: C ₁₀ H ₈ N ₂ OS	Standard analityczny, czystość: >95%	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
95.	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 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
96.	Standard 2-mercapto-1- methylimidazol 1-Methyl -2-imidazolethiol, 2- Mercapto-1-methylimidazole, Methimazole Wzór empiryczny: C ₄ H ₆ N ₂ S	Standard analityczny, czystość: >99%	1 op.	5g	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
97.	Standard boldenon – d3	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

98.	Standard boldenon A	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
99.	Standard metyloboldenon – d3	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
100.	Standard metyloboldenon	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
101.	Standard dienestrol-d4	Standard analityczny	2 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
102.	Standard dienestrol	Standard analityczny	1 op.	25 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
103.	Standard diethylstilbestrol-d6	Standard analityczny	2 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
104.	Standard diethylstilbestrol	Standard analityczny	2 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

105.	Standard hexestrol 4,4'-(1,2-Diethylethylene)diphenol, meso-3,4-Bis(4- hydroxyphenyl)hexane, Dihydrodiethylstilbestrol Wzór empiryczny: C₁₈H₂₂O₂	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
106.	Standard hexestrol -d4	Standard analityczny	1 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
107.	Standard 17 alpha- metylotestosterone 17α-Methyl-4-androsten-17β-ol-3- one, 17β-Hydroxy-17α-methyl-4- androsten-3-one, Mesterone, Methyltestosterone Wzór empiryczny: C₂₀H₃₀O₂	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
108.	Standard metylotestosteron-d3	Standard analityczny	3 op.	0,1mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
109.	Standard taleranol – D4/zeranol-d4	Standard analityczny	3 op.	0,05 mg/ 0,05 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
110.	Standard taleranol	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesiące od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

111.	Standard zeranol	Standard analityczny	3 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
112.	Standard zearalanone	Standard analityczny	1 op.	1 ml	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
113.	Standard medroxyprogesterone 17-acetate 17 α -Acetoxo-6 α -methylprogesterone, 17 α -Hydroxy-6 α -methyl-4-pregnene-3,20-dione 17-acetate, 6 α -Methyl-17 α -acetoxypogesterone, 6 α -Methyl-17 α -hydroxyprogesterone acetate Wzór empiryczny: C ₂₄ H ₃₄ O ₄	Standard analityczny	1 op.	250 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
114.	Standard megestrol acetate 17 α -Acetoxo-6-methyl-4,6-pregnadiene-3,20-dione, 17 α -Hydroxy-6-methyl-4,6-pregnadiene-3,20-dione 17-acetate, 17 α -Hydroxy-6-methyl-6-dehydroprogesterone 17-acetate, Megestrol 17-acetate Wzór empiryczny: C ₂₄ H ₃₂ O ₄	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
115.	Standard chlormadinone acetate 17 α -Acetoxo-6-chloro-4,6-pregnadiene-3,20-dione, 6-Chloro-6-dehydro-17 α -acetoxypogesterone, 6-Chloro-17 α -hydroxy-4,6-pregnadiene-3,20-dione 17-acetate, Gestafortin, Matrol, Menstridyl Wzór empiryczny: C ₂₃ H ₂₉ ClO ₄	Standard analityczny	1 op.	1 g	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

116.	Standard melengestrol acetate 17 α -Acetoxy-6-methyl-16-methylene-4,6-pregnadiene-3,20-dione, MGA Wzór empiryczny: C ₂₅ H ₃₂ O ₄	Standard analityczny	1 op.	100 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
117.	Standard medroxyprogesterone-d3 acetate	Standard analityczny	2 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
118.	Standard megestrol-d3 acetate	Standard analityczny	2 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
119.	Standard melengestrol d-3 acetate	Standard analityczny	2op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
120.	Standard chlormadinone-(³⁷Cl) acetate	Standard analityczny	2 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
121.	Standard 17b-estradiol-d3	Standard analityczny	2 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
122.	Standard 17b-testosterone-d2	Standard analityczny	2 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

123.	Standard 17b-estradiol	Standard analityczny	2 op.	0,1 mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.
124.	Standard 17b-testosterone	Standard analityczny	2 op.	0,1mg	op.	Min. 12 miesięcy od dnia dostawy	Certyfikat jakości oferowanego produktu.

ROZDZIAŁ XVIII - WYKAZ DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA, ŻE OFEROWANE DOSTAWY ODPOWIADAJĄ WYMAGANIOM OKREŚLONYM PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO

1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego zamawiający żąda dołączenia do oferty niżej wymienionych dokumentów:
 - 1.1. specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia na formularzu zgodnym z treścią Załącznika nr 6 do SIWZ.

Uwaga: Dokument wymieniony w pkt. 1.1. należy dołączyć do oferty w postaci oryginału.

Nr sprawy: WIW-AD-I.272.85.2015

OŚWIADCZENIE

o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu wymagane na podstawie art. 44 w związku z art. 22 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.).

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**, oświadczamy, że spełniamy warunki dotyczące:

2. posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
3. posiadania wiedzy i doświadczenia;
4. dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
5. sytuacji ekonomicznej i finansowej.

_____ dnia __ __ 2015 rok

(pieczęć i podpis Wykonawcy/ów)

Nr sprawy: WIW-AD-I.272.85.2015

OŚWIADCZENIE

o braku podstaw do wykluczenia wymagane na podstawie przepisu § 3 ust. 1 pkt 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. poz. 231) w związku z rozdziałem IV pkt 1.1 SIWZ.

Nazwa i adres Wykonawcy:

.....

.....

.....

.....

Oświadczamy, że brak jest podstaw do wykluczenia nas z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę standardów i wzorców do GC, HPLC i LC/MS/MS dla Zakładu Higieny Weterynaryjnej w Warszawie** w okolicznościach o których mowa w art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.).

_____, dnia __ __ 2015 roku

(pieczęć i podpis Wykonawcy)

Nr sprawy: WIW-AD-I.272.85.2015

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 OFERTĘ** na wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

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 niniejsza oferta jest jawna i nie zawiera informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, za wyjątkiem informacji zawartych na stronach
10. **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)
11. **OŚWEIADCZAMY**, iż termin płatności faktur wynosi dni od dnia ich otrzymania przez Zamawiającego.
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. **W ZAŁĄCZENIU** do oferty przedkładamy na kolejno ponumerowanych stronach komplet niżej wymienionych dokumentów:
.....
.....

_____ dnia __ __ 2015 rok

(pieczęć i podpis Wykonawcy)

* - niepotrzebne skreślić

Nr sprawy: WIW-AD-I.272.85.2015

FORMULARZ CENOWY

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 oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z poniższymi cenami:

Lp.	Przedmiot zamówienia*** Producent, numer katalogowy, termin gwarancji.	Jednostka miary	Wielkość jednostki miary	Cena jednostkowa netto dostawy (bez VAT) zł	Ilość oferowanych jednostek miary	Wartość dostawy netto (bez VAT) (5x6) zł	Stawka VAT* %	Kwota VAT* (7x8) zł	Wartość dostawy brutto** (z VAT) 7+9 zł
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
CENA OFERTY (DOSTAWY) NETTO (należy dodać do siebie poszczególne pozycje z kolumny 7)							-	-	-
RAZEM KWOTA VAT (należy dodać do siebie poszczególne pozycje z kolumny 9)									-
CENA OFERTY (DOSTAWY) BRUTTO (należy dodać do siebie poszczególne pozycje z kolumny 10)									

* Wypełniają jedynie wykonawcy będący podatnikami podatku VAT wg obowiązującego w tym zakresie prawa polskiego.

** Gdy Wykonawca nie jest zobowiązany do naliczenia VAT należy wpisać kwotę z pozycji 7 (wartość dostawy netto bez VAT).

*** Zamawiający wymaga wyceny każdego produktu oddzielnie.

_____ dnia __ __ 2015 rok

(pieczęć i podpis Wykonawcy)

Nr sprawy: WIW-AD-I.272.85.2015

U M O W A nr WIW-AD-I.273.2015

zawarta w dniu 2015 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:

.....

reprezentowanym przez:

.....

zwanym dalej w treści umowy „**Wykonawcą**”, w wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 134.000 EURO **Nr sprawy: WIW-AD-I.272.85.2015** zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, (Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.), 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 bezpośrednio do magazynu 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 w ciągu 30 dni od dnia podpisania 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 2** do niniejszej umowy.
2. Protokół Odbioru sporządzony będzie w 3 jednobrzmiących egzemplarzach (jeden egzemplarz dla Wykonawcy, i dwa egzemplarze dla Zamawiającego) oryginalnie podpisanych i ostemplowanych 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 terminem podanym w załączniku 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 niedostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia, za każdy dzień zwłoki, nie wyższej jednak niż 10 %,
- b) wyznaczyć dodatkowy termin do wykonania umowy, przy zachowaniu prawa do naliczania kary umownej w wysokości określonej w punkcie a) za każdy dzień zwłoki,
- 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 % wartości przedmiotu umowy.
4. Zamawiający może żądać odszkodowania przenoszącego wysokość kary umownej.

§ 7

Każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, gdy którakolwiek ze stron naruszyła postanowienia niniejszej umowy i mimo wezwania przez drugą Stronę do usunięcia niezgodności z postanowieniami umowy, nie zastosowała się w ciągu 7 dni od otrzymania tego wezwania do jego treści.

§ 8

1. Strony ustalają, całkowite wynagrodzenie z tytułu przedmiotu niniejszej umowy 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.

§ 9

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

§ 10

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 2013 r., poz. 907 z późn. zm.) oraz przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 11

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany umowy w zakresie:
 - a) zmiany elementów składowych przedmiotu zamówienia na zasadzie ich uzupełnienia lub wymiany w przypadku wprowadzenia na rynek produktu udoskonalonego,
 - b) przedłużenia terminu realizacji przedmiotu zamówienia w związku z zaistnieniem warunków uniemożliwiających wykonanie dostaw,
 - c) zmiany terminu realizacji dostaw w przypadku zwiększenia liczby badań prowadzonych przez Zamawiającego,
 - d) zmiany terminu realizacji umowy w przypadku zmniejszenia liczby badań prowadzonych przez Zamawiającego,
 - e) zmiany obowiązującej stawki podatku VAT w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT.

§ 12

Integralną częścią niniejszej umowy jest oferta Wykonawcy.

§ 13

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

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

Nr sprawy: WIW-AD-I.272.85.2015

ZESTAWIENIE ASORTYMENTOWO – CENOWE

Lp.	Przedmiot zamówienia, producent, nr katalogowy, termin gwarancji.	Jednostka miary	Wielkość jednostki miary	Cena jednostkowa netto dostawy (bez VAT) w zł	Ilość jednostek miary	Wartość dostawy netto (bez VAT) w zł	Stawka VAT %	Kwota VAT w zł	Wartość dostawy brutto w zł
RAZEM									

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 (nazwa, producent)	Ilość	Wartość w zł netto (zgodnie z umową)	Wartość w zł brutto (zgodnie z umową)

III. Kompletność dostawy¹:

1. TAK
2. NIE - uwagi / zastrzeżenia:

¹ Niepotrzebne skreślić

.....
.....

IV. Kontrola ilościowa i jakościowa¹:

1. Pozytywny
2. Negatywny - uwagi / zastrzeżenia:

.....
.....

V. Gwarancja

.....

VI. Końcowy wynik przyjęcia¹:

1. Pozytywny
2. Negatywny - uwagi / zastrzeżenia:

.....
.....

Podpisy:

*Ze strony Zamawiającego
imię, nazwisko, pieczęć*

*Ze strony Wykonawcy
imię, nazwisko, pieczęć*

Nr sprawy: WIW-AD-I.272.85.2015

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:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Opis – Parametry techniczne	Oferowane przez Wykonawcę parametry techniczne *	Producent, nr katalogowy, termin gwarancji
1.	Standard hydroksyipronidazol Hydroxy Ipronidazole Wzór empiryczny: C ₇ H ₁₁ N ₃ O ₃	Standard analityczny		
2.	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.	Standard α-Tocopherol witamina E Wzór empiryczny: C ₂₉ H ₅₀ O ₂ .	Standard analityczny		
4.	Standard nitrofurazon 100 ng/μl w acetonitrylu	Standard analityczny		
5.	Standard HMMNI 2-Hydroxymethyl-1-methyl-5-nitro-1H-imidazole Wzór empiryczny: C ₅ H ₇ N ₃ O ₃	Standard analityczny		
6.	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		

7.	Standard ronidazol – d3 2-(Carbamoyloxymethyl)-1-methyl-d3-5-nitro-imidazole Wzór empiryczny: $C_6D_3H_5N_4O_4$	Standard analityczny		
8.	Standard tryptophan	Standard analityczny		
9.	Standard L-Abrine <i>N</i>_α-Methyl-L-tryptophan Wzór empiryczny: $C_{12}H_{14}N_2O_2$	Standard analityczny		
10.	Standard ipronidazol-OH-d3 2-[1-(Methyl-d3)-5-nitro-1<i>H</i>-imidazol-2-yl]propan-2-ol, Hydroxy-ipronidazole-d3, IPZOH-d3 Wzór empiryczny: $C_7D_3H_8N_3O_3$	Standard analityczny		
11.	Standard Tylozyna Tylosin tartrate	Standard analityczny		
12.	Standard Streptomycin sesquisulfate hydrate Wzór empiryczny: $C_{21}H_{39}N_7O_{12} \cdot 1.5H_2O_4S \cdot xH_2O$	Standard analityczny		
13.	Standard 2-NP-AOZ-d4 3-(2-Nitrobenzylidenamino)-2-oxazolidinone-d4 Wzór empiryczny: $C_{10}H_5D_4N_3O_4$	Standard analityczny		
14.	Standard Tylmikozyzna Wzór empiryczny: $C_{46}H_{80}N_2O_{13}$	Standard analityczny		
15.	Standard Diklazuril 2,6-Dichloro-α-(4-chlorophenyl)-4-[4,5-dihydro-3,5-dioxo-1,2,4-triazin-2(3<i>H</i>)-yl]benzeneacetonitrile Wzór empiryczny: $C_{17}H_9Cl_3N_4O_2$	Standard analityczny		

16.	Standard AHD 1-Aminohydantoin hydrochloride Wzór empiryczny: $C_3H_5N_3O_2 \cdot HCl$	Standard analityczny		
17.	Standard amoksyylina Amoxicillin trihydrate Wzór empiryczny: $C_{16}H_{19}N_3O_5S \cdot 3H_2O$	Standard analityczny		
18.	Standard AMOZ 3-Amino-5-morpholinomethyl-2-oxazolidinone Wzór empiryczny: $C_8H_{15}N_3O_3$	Standard analityczny		
19.	Standard AOZ 3-Amino-2-oxazolidinone, NSC 111187, NSC 196570, NSC 38250 Wzór empiryczny: $C_3H_6N_2O_2$	Standard analityczny		
20.	Standard Mapenterol hydrochloride 1-(4-Amino-3-chloro-5-trifluoromethylphenyl)-2-(1,1-dimethylpropylamino)ethanol hydrochloride Wzór empiryczny: $C_{14}H_{20}ClF_3N_2O \cdot HCl$	Standard analityczny		
21.	Standard brombuterol hydrochloride 1-(4-Amino-3,5-dibromophenyl)-2-tert-butylaminoethanol hydrochloride Wzór empiryczny: $C_{12}H_{18}Br_2N_2O \cdot HCl$	Standard analityczny		
22.	Standard jozamylna Wzór empiryczny: $C_{42}H_{69}NO_{15}$	Standard analityczny		
23.	Standard cefazolina sól sodowa Cefazolin sodium salt Wzór empiryczny: $C_{14}H_{13}N_8NaO_4S_3$	Standard analityczny czystość: >89,1%		

24.	Standard zieleń malachitowa chloride <i>N,N,N',N'</i>-Tetramethyl-4,4'- diaminotriphenylcarbenium chloride Wzór empiryczny: $C_{23}H_{25}ClN_2$	Standard analityczny		
25.	Standard cefoperazon dihydrate Cefoperazon dihydrate Wzór empiryczny $C_{25}H_{27}N_9O_8S_2 \cdot 2H_2O$	Standard analityczny		
26.	Standard zieleń leukomalachitowa 4,4'-Benzylidenebis(<i>N,N</i>-dimethylaniline) Wzór empiryczny: $C_6H_5CH[C_6H_4N(CH_3)_2]_2$	Standard analityczny czystość: >98%		
27.	Standard chloramphenikol d5 DL-threo-2,2-Dichloro-<i>N</i>-[β-hydroxy-α- (hydroxymethyl)-β-(4-nitrophenyl- 2,3,5,6-d_4)ethyl-β-d]acetamide Wzór empiryczny $C_{11}D_5H_7Cl_2N_2O_5$	Standard analityczny		
28.	Standard zieleń leukomalachitowa d5 Bis-(4-dimethylaminophenyl)phenyl-d_5- methane Wzór empiryczny $C_6D_5CH[C_6H_4N(CH_3)_2]_2$	Standard analityczny		
29.	Standard chloropromazyna d3	Standard analityczny		
30.	Standard Terbutaline acetate salt hemihydrate 5-(2-<i>tert</i>-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		

31.	Standard Clenbuterol-d₉ hydrochloride 1-(4-Amino-3,5-dichlorophenyl)-2-(tert-butyl-d₉-amino)ethanol hydrochloride Wzór empiryczny C ₁₂ D ₉ H ₉ Cl ₂ N ₂ O · HCl	Standard analityczny		
32.	Standard clenbuterol 4-Amino-α-(t-butylaminomethyl)-3,5-dichlorobenzyl alcohol hydrochloride	Standard analityczny czystość: >95%		
33.	Standard Terbutaline-(tert-butyl-d₉) acetate salt hemihydrate 5-(2-tert-Butyl-d₉-amino-1-hydroxyethyl)benzene-1,3-diol acetate salt hemihydrate Wzór empiryczny: C ₁₂ D ₉ H ₁₀ NO ₃ · C ₂ H ₄ O ₂ · 0.5H ₂ O	Standard analityczny		
34.	Standard Halofuginone hydrobromide trans-(±)-7-Bromo-6-chloro-3-[3-(3-hydroxy-2-piperidinyl)-2-oxopropyl]-4(3H)-quinazolinone monohydrobromide Wzór empiryczny: C ₁₆ H ₁₇ BrClN ₃ O ₃ · HBr	Standard analityczny		
35.	Standard Maduramicin ammonium Wzór empiryczny: C ₄₇ H ₈₃ NO ₁₇	Standard analityczny		
36.	Standard dimetridazol-d₃ 2-Methyl-1-(methyl-d₃)-5-nitro-1H-imidazole Wzór empiryczny: C ₅ D ₃ H ₄ N ₃ O ₂	Standard analityczny		
37.	Standard DNC -d₈ 4,4'-Dinitrocarbanilide-d₈, N,N'-Bis(4-nitrophenyl)urea-d₈, BNPH-d₈ Wzór empiryczny C ₁₃ D ₈ H ₂ N ₄ O ₅	Standard analityczny		
38.	Standard doramektyna	Standard analityczny		

39.	Standard eprinomektyna (4'R)-4''-(Acetylamino)-4''-deoxy-avermectin B₁	Standard analityczny		
40.	Standard erytromycyna <i>for microbiological assay, European Pharmacopoeia (EP) Reference Standard</i> Wzór empiryczny: C ₃₇ H ₆₇ NO ₁₃	Standard referencyjny		
41.	Standard etoxyquin	Standard analityczny		
42.	Standard furaltadon 5-Morpholinomethyl-3-(5-nitrofurfurylideneamino)-2-oxazolidinone Wzór empiryczny: C ₁₃ H ₁₆ N ₄ O ₆	Standard analityczny		
43.	Standard furazolidon 3-(5-Nitrofurfurylideneamino)-2-oxazolidinone Wzór empiryczny: C ₈ H ₇ N ₃ O ₅	Standard analityczny		
44.	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		
45.	Standard kanamycyna A Canamycin A disulfate salt Wzór empiryczny: C ₁₈ H ₃₆ N ₄ O ₁₁ · 2H ₂ SO ₄ · xH ₂ O	Standard analityczny		
46.	Standard karazolol 1-(Carbazol-4-yloxy)-3-(isopropylamino)-2-propanol, 4-(2-Hydroxy-3-isopropylamino-propoxy)carbazole Wzór empiryczny: C ₁₈ H ₂₂ N ₂ O ₂	Standard analityczny		

47.	Standard kloksacylina sól sodowa Cloxacillin sodium salt Wzór empiryczny: C ₁₉ H ₁₇ ClN ₃ NaO ₅ S	Standard analityczny		
48.	Standard lasalocid, 100 ng/μL w acetonitrylu, Lasalocid A sodium salt solution Wzór empiryczny: C ₃₄ H ₅₃ NaO ₈	Standard analityczny		
49.	Standard mabuterol hydrochloride 1-(4-Amino-3-chloro-5-trifluoromethylphenyl)-2-tert-butylaminoethanol hydrochloride Wzór empiryczny: C ₁₃ H ₁₈ ClF ₃ N ₂ O·HCl	Standard analityczny		
50.	Standard mapenterol -d11	Standard analityczny		
51.	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, Zeniquin® Wzór empiryczny: C ₁₇ H ₁₉ FN ₄ O ₄	Standard analityczny		
52.	Standard moksydektyna Moxidectin Wzór empiryczny: C ₃₇ H ₅₃ NO ₈	Standard analityczny		
53.	Standard nafcilina sodium salt monohydrate 6-(2-Ethoxy-1-naphthamido)penicillin Wzór empiryczny: C ₂₁ H ₂₁ N ₂ O ₅ SNa · H ₂ O	Standard analityczny		
54.	Standard narazyna Narasin from Streptomyces auriofaciens Wzór empiryczny: C ₄₃ H ₇₂ O ₁₁	Standard analityczny Czystość: >98%		

55.	Standard nigerycyna Antibiotic K178, Antibiotic X464, Azalomycin M, Helexin C, Polyetherin A Wzór empiryczny: $C_{40}H_{67}NaO_{11}$	Standard analityczny Czystość: min. 98%		
56.	Standard paramomycyna sulfate salt Paromomycin sulfate salt Wzór empiryczny: $C_{23}H_{45}N_5O_{14} \cdot H_2SO_4$	Standard analityczny Czystość: >98%		
57.	Standard robenidyna-d8 hydrochloride 1,3-Bis[(4-chlorobenzylidene)amino] guanidine-d8 monohydrochloride Wzór empiryczny: $C_{15}D_8H_5Cl_2N_5 \cdot HCl$	Standard analityczny		
58.	Standard dehydroxy raktopamina -d6	Standard analityczny		
59.	Standard salbutamol-(tert-butyl-d9) acetate (±)-2-(tert-Butyl-d9-amino)-1-[4-hydroxy- 3-(hydroxymethyl)phenyl]ethanol acetate salt, Albuterol-(tert-butyl-d9) acetate, Salbutamol-(tert-butyl-d9) acetate salt Wzór empiryczny: $C_{13}D_9H_{12}NO_3 \cdot C_2H_4O_2$	Standard analityczny		
60.	Standard salinomycyna sól sodowa Salinomycin monosodium salt hydrate Wzór empiryczny: $C_{42}H_{69}NaO_{11} \cdot xH_2O$	Standard analityczny		
61.	Standard spektynomycyna Spectinomycin dihydrochloride pentahydrate Wzór empiryczny: $C_{14}H_{24}N_2O_7 \cdot 2HCl \cdot 5H_2O$	Standard analityczny		

62.	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		
63.	Standard sulfadimetoksyna 4-Amino-N-(2,6-dimethoxy-4-pyrimidinyl)benzenesulfonamide Wzór empiryczny: C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₄ S	Standard analityczny		
64.	Standard sulfadoksyna Sulfadoxin Wzór empiryczny: C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₄ S	Standard analityczny Czystość: >98%		
65.	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 Czystość: >99%		
66.	Standard sulfamerazyna 4-Amino-N-(4-methyl-2-pyrimidinyl)benzenesulfonamide, N¹-(4-Methylpyrimidin-2-yl)sulfanilamide Wzór empiryczny: C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₂ S	Standard analityczny		
67.	Standard sulfametazyna 4,6-Dimethylsulfadiazine, 4-Amino-N-(4,6-dimethyl-2-pyrimidinyl)benzenesulfonamide, Sulfadimidine Wzór empiryczny: C ₁₂ H ₁₄ N ₄ O ₂ S	Standard analityczny		
68.	Standard sulfametoksypyridazyna N¹-(6-Methoxypyridazin-3-yl)sulfanilamide Wzór empiryczny: C ₁₁ H ₁₂ N ₄ O ₃ S	Standard analityczny		

69.	Standard sulfamonometoksyna 4-Methoxy-6-sulfanilamidopyrimidine, 4-Amino-N-(6-methoxy-4-pyrimidinyl) benzenesulfonamide, N¹-(6-Methoxy-4- pyrimidinyl) sulfanilamide, SMM Wzór empiryczny: C₁₁H₁₂N₄O₃S	Standard analityczny		
70.	Standard sulfaguanidyna 4-Amino-N-(aminoiminomethyl) benzenesulfonamide, 4-Amino-N- guanylbenzenesulfonamide Wzór empiryczny: C₇H₁₀N₄O₂S	Standard analityczny		
71.	Standard ceftiofur 3-[(2-Furylcarbonyl)thio]methyl]-7-[2-(2- amino-4-thiazolyl)-2- (methoxyiminoacetamido)-3-cephem-4- carboxylic acid Wzór empiryczny: C₁₉H₁₇N₅O₇S₃	Standard analityczny		
72.	Standard chlorotetracyklina 7-Chlorotetracycline hydrochloride Wzór empiryczny: C₂₂H₂₃ClN₂O₈ · HCl	Standard analityczny		
73.	Standard fiolet krystaliczny Basic Violet 3, Gentian Violet, Hexamethylpararosaniline chloride, Methyl Violet 10B Wzór empiryczny: C₂₅H₃₀N₃Cl	Standard analityczny		
74.	Standard pikrynian zieleni malachitowej d5	Standard analityczny		
75.	Standard trójwodzian fioletu krystalicznego d6	Standard analityczny		
76.	Standard fiolet leukokrystaliczny d6	Standard analityczny		

77.	Standard tiamulina 1S,2R,3S,4S,6R,7S,14R) -6-[(2- Diethylaminoethylthio)acetoxy]-3- hydroxy-2,4,7,14-tetramethyl-4- vinyltricyclo[5,4,3,0^{1.8}]tetradecan-9-one Wzór empiryczny: C₂₈H₄₇NO₄S	Standard analityczny		
78.	Standard vitamin A acetate	Standard analityczny Czystość: 98,5%		
79.	Standard zilpaterol- d7	Standard analityczny		
80.	Standard 17a-Nortestosterone	Standard analityczny		
81.	Standard 17b- Nortestosterone	Standard analityczny		
82.	Standard Nortestosterone d3	Standard analityczny		
83.	Standard 17a-Trenbolone	Standard analityczny		
84.	Standard 17a-Trenbolone d3	Standard analityczny		
85.	Standard 17b-Trenbolone	Standard analityczny		
86.	Standard 17b-Trenbolone d3	Standard analityczny		
87.	Standard 16-beta-OH-stanozolole-d3	Standard analityczny		
88.	Standard 16-beta-OH-stanozolol	Standard analityczny		

89.	Standard stanozolol	Standard analityczny		
90.	Standard stanozolol -d3	Standard analityczny		
91.	Standard 2-tiouracyl 4-Hydroxy-2-mercaptopyrimidine Wzór empiryczny: C ₈ H ₈ N ₄ O ₃	Standard analityczny czystość: >99%		
92.	Standard 5,6-dimetylo-2-tiouracyl Wzór empiryczny: C ₆ H ₈ N ₂ OS 5,6-dimetylo-2-tiouracyl	Standard analityczny czystość: 97%		
93.	Standard 6-metyl-2-tiouracyl 6-metyl-2-thiouracil Wzór empiryczny: C ₅ H ₆ N ₂ OS	Standard analityczny czystość: >98%		
94.	Standard 6-phenyl-2-tiouracyl >95% 6-phenyl-2-thiouracil Wzór empiryczny: C ₁₀ H ₈ N ₂ OS	Standard analityczny, czystość: >95%		
95.	Standard 6-propyl-2-tiouracyl 4-Hydroxy-2-mercapto-6-propylpyrimidine Wzór empiryczny: C ₇ H ₁₀ N ₂ OS	Standard analityczny		
96.	Standard 2-mercapto-1-methylimidazol 1-Methyl -2-imidazolethiol, 2-Mercapto-1-methylimidazole, Methimazole Wzór empiryczny: C ₄ H ₆ N ₂ S	Standard analityczny, czystość: >99%		
97.	Standard boldenon - d3	Standard analityczny		
98.	Standard boldenon A	Standard analityczny		
99.	Standard metyloboldenon - d3	Standard analityczny		

100.	Standard metyloboldenon	Standard analityczny		
101.	Standard dienestrol-d4	Standard analityczny		
102.	Standard dienestrol	Standard analityczny		
103.	Standard diethylstilbestrol-d6	Standard analityczny		
104.	Standard diethylstilbestrol	Standard analityczny		
105.	Standard hexestrol 4,4'-(1,2-Diethylethylene)diphenol, meso-3,4-Bis(4-hydroxyphenyl)hexane, Dihydrodiethylstilbestrol Wzór empiryczny: C₁₈H₂₂O₂	Standard analityczny		
106.	Standard hexestrol -d4	Standard analityczny		
107.	Standard 17 alpha- metylosterone 17α-Methyl-4-androsten-17β-ol-3-one, 17β-Hydroxy-17α-methyl-4-androsten-3- one, Mesterone, Methyltestosterone Wzór empiryczny: C₂₀H₃₀O₂	Standard analityczny		
108.	Standard metylosteron-d3	Standard analityczny		
109.	Standard taleranol - D4/zeranol-d4	Standard analityczny		
110.	Standard taleranol	Standard analityczny		

111.	Standard zeranol	Standard analityczny		
112.	Standard zearalanone	Standard analityczny		
113.	Standard medroxyprogesterone 17-acetate 17 α -Acetoxy-6 α -methylprogesterone, 17 α -Hydroxy-6 α -methyl-4-pregnene-3,20-dione 17-acetate, 6 α -Methyl-17 α -acetoxyprogesterone, 6 α -Methyl-17 α -hydroxyprogesterone acetate Wzór empiryczny: C ₂₄ H ₃₄ O ₄	Standard analityczny		
114.	Standard megestrol acetate 17 α -Acetoxy-6-methyl-4,6-pregnadiene-3,20-dione, 17 α -Hydroxy-6-methyl-4,6-pregnadiene-3,20-dione 17-acetate, 17 α -Hydroxy-6-methyl-6-dehydroprogesterone 17-acetate, Megestrol 17-acetate Wzór empiryczny: C ₂₄ H ₃₂ O ₄	Standard analityczny		
115.	Standard chlormadinone acetate 17 α -Acetoxy-6-chloro-4,6-pregnadiene-3,20-dione, 6-Chloro-6-dehydro-17 α -acetoxyprogesterone, 6-Chloro-17 α -hydroxy-4,6-pregnadiene-3,20-dione 17-acetate, Gestafortin, Matrol, Menstridyl Wzór empiryczny: C ₂₃ H ₂₉ ClO ₄	Standard analityczny		
116.	Standard melengestrol acetate 17 α -Acetoxy-6-methyl-16-methylene-4,6-pregnadiene-3,20-dione, MGA Wzór empiryczny: C ₂₅ H ₃₂ O ₄	Standard analityczny		

117.	Standard medroxyprogesterone-d3 acetate	Standard analityczny		
118.	Standard megestrol-d3 acetate	Standard analityczny		
119.	Standard melengestrol d-3 acetate	Standard analityczny		
120.	Standard chlormadinone-(³⁷Cl) acetate	Standard analityczny		
121.	Standard 17b-estradiol-d3	Standard analityczny		
122.	Standard 17b-testosterone-d2	Standard analityczny		
123.	Standard 17b-estradiol	Standard analityczny		
124.	Standard 17b-testosterone	Standard analityczny		

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

_____ dnia __ __ 2015 rok

(pieczęć i podpis Wykonawcy)

Nr sprawy: WIW-AD-I.272.85.2015

**INFORMACJA
dotycząca 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.

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: **nie należę* / reprezentowany przeze mnie podmiot nie należy do grupy kapitałowej***, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy P.z.p., w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.)*

oświadczam, **że należę* / reprezentowany przeze mnie podmiot należy do grupy kapitałowej***, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5 ustawy P.z.p., w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.) do której należą także następujące podmioty*:

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

_____ dnia __ __ 2015 rok

(pieczęć i podpis Wykonawcy/ów)

*Niepotrzebne skreślić