

Informacja prawna

Przedmiotem niniejszej informacji prawnej jest udzielenie odpowiedzi na pytanie: czy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego dostawca zobowiązany jest przedłożyć na żądanie zamawiającego certyfikaty uprawniające do wprowadzenia na rynek towarów będących przedmiotem dostawy w udzielanym zamówieniu ?

Aby udzielić odpowiedzi na przedstawione zagadnienie, należy odnieść się do ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych, które w artykule 105 reguluje zagadnienie zobowiązania wykonawcy do przedłożenia certyfikatów uprawniających do wprowadzania towarów na rynek.

Zgodnie z przepisem artykułu 105 ust.1 PZP „**w celu potwierdzenia zgodności oferowanych** robót budowlanych, **dostaw** lub usług **z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia** lub kryteriami oceny ofert, lub wymaganiami związanymi z realizacją zamówienia **zamawiający może żądać od wykonawców złożenia certyfikatu wydanego przez jednostkę oceniającą zgodność** lub sprawozdania z badań przeprowadzonych przez tę jednostkę.”

Zgodnie z przepisem artykułu 105 ust. 4 PZP “Zamawiający akceptuje odpowiednie przedmiotowe środki dowodowe, inne niż te, o których mowa w ust. 1 i 3, w szczególności dokumentację techniczną producenta, w przypadku gdy dany wykonawca nie ma ani dostępu do certyfikatów lub sprawozdań z badań, o których mowa w ust. 1 i 3, ani możliwości ich uzyskania w odpowiednim terminie, o ile ten

brak dostępu nie może być przypisany danemu wykonawcy, oraz pod warunkiem że dany wykonawca udowodni, że wykonywane przez niego roboty budowlane, dostawy lub usługi spełniają wymagania, cechy lub kryteria określone w opisie przedmiotu zamówienia lub kryteriów oceny ofert, lub wymagania związane z realizacją zamówienia.

Uwzględniając powyższą regulację przede wszystkim należy wskazać, iż do decyzji wykonawcy, nie zamawiającego, należy możliwość przedłożenia odpowiednich przedmiotowych środków dowodowych, w sytuacji w której nie dysponuje certyfikatami wymaganymi przez zamawiającego. Niewątpliwie przykładem sytuacji opisanej w ustępie 4 jest sytuacja w której dostawca jeszcze nie pozyskał certyfikatu, które zobowiązany będzie przedłożyć w momencie dostawy.

Dodatkowo wskazać należy że zgodnie z art 10 rozporządzenia MDR certyfikacja wyrobów medycznych jest wymagana na moment wprowadzenia do obrotu; a więc moment dostarczenia towarów w wyniku zawartej umowy sprzedaży, a nie samej ofertacji produktów, która przecież niekoniecznie musi zakończyć się zawarciem umowy zobowiązującej dostawcę do dostarczenia towarów.

Mając na uwadze powyższe zgodnie z przytoczoną regulacją w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na moment składania oferty w miejsce certyfikatu dostawca może przedłożyć odpowiednie środki dowodowe, którymi może być na przykład: dokumentacja techniczna, zewnętrzne opinie lub wszelkie inne dowody wskazujące na to, iż towar posiada cechy wymagane dla uzyskania certyfikatu i taki certyfikat może być uzyskany na dzień dostawy.