

Kraków, 15.11.2023 r.

**DZ.271.100.1122.2023**

Dział Zamówień Publicznych

tel. 0-12 614 34 84

e-mail: [przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl)

**dotyczy: postępowania DZ.271.100.2023 – Dostawa z montażem mebli biurowych i medycznych oraz sprzętu AGD**

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. św. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80 w Krakowie, powiadamia zainteresowane strony, że w związku z ww. postępowaniem, zostały zadane następujące pytania:

**PYTANIE 1:**

Zamawiający wymaga od Wykonawców wszystkich wymienionych w opisie atestów i certyfikatów wymaganych przez niezależną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację PCA (Polskie Centrum Akredytacji). Jednakże na podstawie art. 105 ust. 3 i 4 ustawy Pzp "celem zapewnienia uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców ustawodawca zobowiązał zamawiających do akceptowania certyfikatów wydanych przez inne równoważne jednostki oceniające zgodność (do jednostki oceniającej zgodność wydającej żądany certyfikat). Zamawiający zobowiązany został również przez ustawodawcę do akceptacji odpowiednich środków dowodowych, innych niż te, o których mowa w ust. 1 i 3 komentowanego przepisu, w szczególności dokumentacji technicznej producenta, w przypadku gdy dany wykonawca nie ma ani dostępu do certyfikatów lub sprawozdań z badań, o których mowa w ust. 1 i 3 komentowanego przepisu, ani możliwość ich uzyskania w odpowiednim terminie". Oznacza to nie prawo, lecz obowiązek uznawania przez zamawiającego innych certyfikatów niż wydane przez konkretną jednostkę, a także innych środków dowodowych niż same certyfikaty na potwierdzenie spełnienia przez wykonawców wymagań dotyczących przedmiotu zamówienia. Należy również zaznaczyć, iż zgodnie z przepisami prawa akredytacja Polskiego Centrum Akredytacji (które w Polsce jest jedynym organem akredytacyjnym) jednostek przeprowadzających badania i wydających certyfikaty, czy atesty mebli biurowych nie jest obligatoryjna i większość producentów mebli nie korzysta z takich jednostek, gdyż wystarczającym potwierdzeniem spełnienia przez meble biurowe poszczególnych norm (czy innych wymogów np. w zakresie wytrzymałości, bezpieczeństwa itp.) są certyfikaty, atesty, zaświadczenia lub sprawozdania z badań innych niezależnych jednostek badawczych. Takie stanowisko jest w doktrynie ugruntowane i potwierdza je szereg publikacji, w tym np. Komentarz do Prawa zamówień publicznych pod red. dr hab. Małgorzaty Sieradzkiej (rok 2018, wydanie 1, stan na 2018-10-16) „w którym wskazuje się,

że „w przypadku określenia przez zamawiającego jednostki oceniającej zgodność, która powinna być wystawcą certyfikatu – ustawodawca zobowiązuje zamawiającego do przyjęcia certyfikatu wydanego przez inną równoważną jednostkę oceniającą zgodność. Powyższe ma na celu zapewnienie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Na zasadach określonych w art. 30b ust. 4 Zam PubL U zgodność oferowanych robót budowlanych, dostaw lub usług z wymaganiami lub cechami zawartymi w opisie przedmiotu zamówienia, kryteriach oceny ofert lub warunkach realizacji zamówienia można też potwierdzić za pomocą certyfikatów wydawanych przez równoważne jednostki certyfikujące lub za pomocą innych dokumentów np. dokumentacji technicznej producenta.” W związku z powyższym, w zakresie wymogu przedłożenia atestów wydanych przez niezależną jednostkę certyfikującą posiadającą akredytację PCA proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie akceptował także certyfikaty i atesty, względnie inne dokumenty (np. sprawozdania z badań) wydane przez inne jednostki oceniające zgodność na podstawie spełnienia przez oferowane dostawy wymagań Zamawiającego z art. 101 ustawy PZP.

**ODPOWIEDŹ:**

**Zamawiający podtrzymuje obecną wersję zapisów SWZ, wymagających zgodności z normami PN-EN 9001, PN-EN 14001 oraz PN-EN 13485 lub równoważnymi i jednocześnie dopuszczających dokumenty równoważne.**

**PYTANIE 2:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania certyfikatu ISO 13485. Zwracamy uprzejmie uwagę, że Certyfikat ISO 13485 nie daje Zamawiającemu gwarancji, że przedmiot Zamówienia zostanie wykonany poprawnie, zgodnie z zaleceniami, a wymóg posiadania ww. certyfikatu uważamy za sprzeczne z zasadami wolnej konkurencji i nieadekwatne do przedmiotu zamówienia. Dokument ten nie ma wpływu na jakość oferowanego produktu i nie jest również wymagany ustawą o wyrobach medycznych ani PZP, stąd uważamy, iż jego wymaganie jest bezcelowe i służy jedynie do ograniczenia konkurencyjności składanych ofert.

**ODPOWIEDŹ:**

**Zamawiający podtrzymuje obecną wersję zapisów SWZ, wymagających zgodności z normami PN-EN 9001, PN-EN 14001 oraz PN-EN 13485 lub równoważnymi i jednocześnie dopuszczających dokumenty równoważne.**