



Szp/FZ – 46/462/2021

Wrocław, dnia 14.09.2021r.

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73a, działając na podstawie art. 284 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), zwaną dalej ustawą Pzp, jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*dostawa materiałów eksploatacyjnych do drukarek i kserokopiarek wraz z odbiorem zużytych materiałów eksploatacyjnych*”

## INFORMACJA NR 2

### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający mógłby doprecyzować zapisy odnośnie wymaganych środków przedmiotowych? Zgodnie z ustawy PZP art. 105 wystawcą wyników badań wydajnościowych powinna być jednostka posiadająca akredytację, nie zaś dowolny podmiot. Dodatkowo nie stawiając tego wymogu, Zamawiający naraża się na otrzymanie ofert od Wykonawców, których produkty nigdy nie przeszły procedury przewidzianej normą ISO 19752 etc. Do momentu, w którym Zamawiający nie określi jaka jednostka powinna być wystawcą raportu z badań, mamy do czynienia z sytuacją, że wymóg ten jest czysto "formalny" ponieważ każdy z Wykonawców lub producentów materiałów równoważnych, bez żadnej kontroli, może wygenerować taki dokument, jest on poza wszelką kontrolą, a co za tym idzie, jego wartość dowodowa jest równa 0. Ustawodawca stworzył takie otoczenie prawne, aby możliwa była konkurencja pomiędzy Wykonawcami wyłącznie na produkty dobrej, potwierdzonej w procesie określonej procedury, jakości. Apelujemy zatem o wpisanie w części dotyczącej wymaganych środków dowodowych treści wskazanej w art. 105 ustawy PZP

### Art. 105

1. 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.

2. Przez jednostkę oceniającą zgodność rozumie się jednostkę wykonującą działania z zakresu oceny zgodności, w tym kalibrację, testy, certyfikację i kontrolę, akredytowaną zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszące się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93 (Dz. Urz. UE L 218 z 13.08.2008, str. 30).

**Odpowiedź:** *Zamawiający wyjaśnia, że dla wszystkich oferowanych równoważnych materiałów eksploatacyjnych wymaga złożenia wraz z ofertą certyfikatów potwierdzające zgodność produktów z wymienionymi wyżej normami ISO, winny być wystawione przez niezależną akredytowaną jednostkę certyfikującą wyroby jakości lub niezależną akredytowaną jednostkę badawczą oraz winny zawierać formularze z raportów wyników testów pomiaru wydajności, przygotowane zgodnie z normą przez*

*niezależną akredytowaną jednostkę certyfikującą wyroby jakości lub niezależną akredytowaną jednostkę badawczą. Przez podmiot uprawniony do kontroli jakości Zamawiający rozumie podmiot zewnętrzny posiadający stosowną akredytację pod kątem wymogów wyżej wymienionych norm oraz mający siedzibę w państwie członkowskim Europejskiego Obszaru Gospodarczego.*

*Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.*

  
Z UPOWAŻNIENIEM DYREKTORA  
Z-ca Dyrektora  
ds. Finansów i Administracji

*mgr Mariola Dwornikowska-Dąbrowska*

Z-ca Kierownika Działu  
Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych

  
*mgr inż. Jacek Banaszak*