



РАЗЯСНЕНИЕ №2		Дата: 17.12.2018г.
До участниците/заинтересованите лица по обществена поръчка с номер ТТ001795 и предмет „Доставка на коагулант алуминиев хлорид хидроксид сулфат с характеристики в съответствие със стандарт БДС EN 17034 Химикали, използвани за пречистване на вода, предназначена за консумация от човека“		
От:	Николета Тричкова	
Имейл:	ntrichkova@sofiyskavoda.bg	Факс: 02/8122 588/589
Тел:	02/8122 443	

Във връзка с постъпили въпроси в законоустановения срок, предоставяме следните разяснения по посочената процедура:

Въпрос 1:

Ние ще участваме в търга за коагулант № ТТ001795. Във връзка с поставеното изискване по т.17.3.4. ние ще участваме с продукт на КЕМКРИСТАЛ АД, Румъния. Този продукт е Сертифициран от акредитирана лаборатория към Министерството на здравеопазването на Румъния и има Протоколи и Разрешително удостоверяващи безопасността на продукта за здравето при влагане в питейна вода съгласно европейският стандарт EN 883 новият БДС EN 17034. Ние отправихме запитване към МЗ - НЦОЗА за извършване на анализ на този коагулант по показателите на стандарт БДС EN 883 - нов БДС EN 17034 и те ни отговориха че могат да го направят след 07.01.2019 за 15 раб. дни. Нашето питане е :

Как ще предоставим Становище и Заключение от МЗ - НЦОЗА за Спазване на чл.13, ал.1. от Наредба №9 след като те официално не могат да направят изследването до крайният срок 03.01.2019 г. ?

И след като продукта има Разрешение и Становище от МЗ- НЦОЗА - Румъния за влагане на продукта за питейна вода - съгласно EN 883:2005 - EN 17034 стандарт, който важи в цяла Европа - държава членка на ЕС, необходимо ли е ние да го Сертифицираме отново?.

Отговор на въпрос 1:

Като страна членка на Европейският съюз, Румъния е длъжна и въвежда законодателство в областта за качество на водата за питейни цели, като имплементира и прилага законодателство в съответствие с Директива 98/83/ЕО на Съвета от 3 ноември 1998 г. относно качеството на водите, предназначени за консумация от човека. За продукт, който притежава всички необходими документи, издадени от нотифициращ орган на държава членка на ЕС, доказващи неговата безопасност по отношение здравето на човека, не е необходимо да бъде отново оценяван от МЗ в България. **Възложителят ще приеме легализиран превод на документите на участника, издадени от Румънските власти.**

С уважение,
Заличена информация на основание Закона за защита на личните данни
Николета Тричкова
Старши специалист „Снабдяване“