

СВ-375/20.02.2017 г.

**ОТДЕЛ "СНАБДЯВАНЕ"**

**УТОЧНЕНИЕ 2**

<b>До:</b>	Всички фирми изтеглили пълния електронен комплект документация за участие и приложенията към нея по процедура ТТ001588	<b>Дата:</b>	20.2.2017 г.
<b>От:</b>	Иван Къчев		
<b>Тел:</b>	02/ 81 22 455	<b>Факс:</b>	02/ 81 22 588/589

Уточнение по процедура с номер **ТТ001588** и предмет **„Доставка на алуминиев хлорид хидроксид сулфат с 10 % концентрация на алуминий“**

Във връзка с възникнали въпроси на фирми, изтеглили пълния електронен комплект документация за участие в процедурата, прилагаме следното уточнение:

**Въпрос 1:**

В документацията е записано: Участника трябва да разполага с регистрация на стоките, с които участва в Европейската агенция по химикали(ECHA), съгласно Регламент относно регистрацията, оценката, разрешението и ограничаването на химикали (REACH).

Въпросът ни е възможно ли да бъде предложен продукт с предварителна регистрация, съгласно REACH, тъй като обема на производство на производителя с чийто продукт участваме попада в тонажна група съгласно REACH с краен срок за регистрация 2018 г.?

**Отговор на въпрос 1:**

Участници с предварителна регистрация на продукта с който участват, няма да бъдат допуснати, защото годишният разход на възложителя на коагулант за ПСПВ е над 100тона. Посоченото количество е съгласно доставеното в изпълнение на договор № 6745/2015г., като количествата са посочени и в предоставяните на КЕВР справки. Във връзка с горното, прилагаме извадка от регламента на EACH.

**Въпрос 2:**

В изр. Второ на т. 17.3.4. от „Критерии за подбор“ (стр. 11 в Документацията) е посочено че „Участникът трябва да притежава актуални анализни протоколи от Министерството на здравеопазването – Национален център за Обществено здраве и Анализи(МЗ-НЦОЗА), удостоверяващи безопасността на продукта за здравето при влагане в питейна вода.“ Получихме информация от Министерство на здравеопазването, че подобен документ не се издава. В допълнение, следва да отбележим, че лабораторията към Министерство на здравеопазването – НЦОЗА не е акредитирана, т.е. дори да се издаде подобен документ, той няма да отговаря на изискването, посочено в първото изречение на същата точка (17. 3. 4.).

Моля за указания откъде бихме могли да се снабдим с подобен документ и какъв трябва да бъде видът му.

В допълнение, моля да дефинирате по какъв критерий ще бъде определяна безопасността на продукта.

**Отговор на въпрос 2:**

Исканият актуален анализен протокол се издава от НЦОЗА към МЗ, като в него се изследват лимитираните в стандарта БДС-EN 883 примеси (критерий за определяне безопасността на продукта).

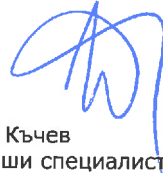
**Въпрос 3:**

Моля да потвърдите, че при евентуално възлагане на поръчката на „Брентаг България“ ЕООД, изискването в т. 17.3.3 от Документацията техническо оборудване, а именно „маркуч с минимална дължина 20 метра“, би могло да бъде съхранявано във Ваша складово помещение.

**Отговор на въпрос 3:**

Потвърждавам, че в случай че Участникът бъде избран за изпълнител то, техническото оборудване „маркуч с минимална дължина 20м“ може да бъде съхранявано на една от станциите. Участниците следва да имат предвид, че място на доставка са базисни складове за реагенти на пречиствателни станции за питейни води (ПСПВ) на „Софийска вода“ АД - ПСПВ „Бистрица“ и/или ПСПВ „Панчарево“ и други обекти на Възложителя на територията на гр. София, в зависимост от посоченото в съответната поръчка на Възложителя.

С уважение,



Иван Къчев  
Старши специалист "Снабдяване"

Отдел "Снабдяване"

тел.: 81 22 455

факс: 81 22 588/9



## ▼ Предварителна регистрация

Ако искат да се възползват от удължените крайни срокове за регистрация, предвидени за въведени вещества, дружествата трябва да направят предварителна регистрация.

Основният период за предварителна регистрация беше между 1 юни и 1 декември 2008 г.

Дружества, които започват да произвеждат или да внасят въведено вещество в количества един тон или повече на година след 1 декември 2008 г., могат да подадат късна предварителна регистрация и независимо от това да се възползват от удължените крайни срокове. Производителите и вносителите на изделя, които възнамеряват да пуснат въведено вещество, също могат да подадат късна предварителна регистрация.

Късните предварителни регистрации трябва да бъдат подадени:

- в срок от шест месеца след превишаването на праговата стойност от един тон на година; и
- не по-късно от 12 месеца преди съответния краен срок за регистрация.

Следователно, късните предварителни регистрации могат да бъдат подавани до 31 май 2017 г. за вещества, които трябва да бъдат регистрирани до 31 май 2018 г. Крайният срок през 2018 г. се отнася за въведени вещества, произвеждани или внасяни в количества под 100 тона на година, които не са канцерогенни, мутагенни или токсични за репродукцията (CMR), категория 1A или 1B. Вече не може да се извършва предварителна регистрация на други въведени вещества.

За вещества, за които не може повече да се извършва предварителна регистрация или за които дружеството решава да не извърши предварителна регистрация, потенциалните регистриранти трябва да подадат запитване до ЕСНА, преди да направят регистрация.